



MINISTERIO
DE SALUD

**PROGRAMA INTEGRADO DE SALUD II
CONTRATO DE PRÉSTAMO BID 3608/OC-ES
UNIDAD DE GESTIÓN DEL PROGRAMA**

COMPARACIÓN DE PRECIOS

COMPARACIÓN DE PRECIOS N°:

PRIDESII-289-CP-B-MINSAL

NOMBRE DEL PROCESO:

“EQUIPO MÉDICO Y MOBILIARIO CLÍNICO PARA LA UCSF LA CANOA”

SAN SALVADOR, SEPTIEMBRE 2021

CONTENIDO

- SECCION 1. INVITACIÓN
- SECCION 2. DOCUMENTOS DE SELECCIÓN: COMPARACIÓN DE PRECIOS
- SECCION 3. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS
- SECCION 4. FORMULARIOS PARA LA PRESENTACIÓN DE OFERTAS

SECCION 1: CARTA DE INVITACIÓN

San Salvador, 17 de septiembre de 2021

Señores

1. El Gobierno de la República de El Salvador ha suscrito el Contrato de préstamo No. 3608/OC-ES con el Banco Interamericano de Desarrollo (BID) para financiar el costo del PROGRAMA INTEGRADO DE SALUD II, y se propone utilizar parte de los fondos de este préstamo para efectuar los pagos bajo el Contrato denominado: "EQUIPO MÉDICO Y MOBILIARIO CLÍNICO PARA LA UCSF LA CANOA".
2. En este sentido, conociendo los antecedentes de su empresa, la UNIDAD DE GESTIÓN DEL PROGRAMA por medio de su AREA DE ADQUISICIONES Y CONTRATACIONES (ACP/UGP), tiene el agrado de invitarle mediante un proceso por Comparación de Precios N° PRIDESII-289-CP-B-MINSAL.
3. Esta Comparación de Precios se efectuará conforme a lo establecido en las Políticas para la Adquisición de bienes y Obras, financiados por el Banco Interamericano de Desarrollo (BID) GN-2349-15 y en los Documentos del proceso que se anexan.
4. Las ofertas deberán hacerse llegar a más tardar a las 3:30 pm del día **30 de septiembre de 2021**, a la siguiente dirección: oficinas de la UNIDAD DE GESTIÓN DEL PROGRAMA, nivel tres, edificio del Instituto Nacional de Salud, Urbanización Lomas de Altamira, Boulevard Altamira y Avenida República de Ecuador N° 33, San Salvador.
5. El valor referencial total es de: veintiséis mil ciento setenta y cinco 00/100 Dólares de los Estados Unidos de América (US\$26,175.00)
6. Anexo encontrará los Documentos de la Comparación de Precios. Por favor informarnos por escrito de la recepción de esta invitación, y su intención de participar tan pronto la hayan recibido, al siguiente e-mail: acp_ugp@salud.gob.sv o a la siguiente dirección UNIDAD DE GESTIÓN DEL PROGRAMA, nivel tres, edificio del Instituto Nacional de Salud, Urbanización Lomas de Altamira, Boulevard Altamira y Avenida República de Ecuador N° 33, San Salvador.

Atentamente,

Dra. Patricia Figueroa de Quinteros
Coordinadora UGP/MINSAL

SECCIÓN 2: DOCUMENTOS DE SELECCIÓN-COMPARACIÓN DE PRECIOS

1. OBJETO DE LA ADQUISICIÓN

El presente proceso de selección tiene por objeto la adquisición de equipo médico y mobiliario para UCSF La Canoa, de conformidad con las especificaciones técnicas descritas en la Sección 03 y se realizará bajo los procedimientos establecidos en las “Políticas para la Adquisición de Bienes y Obras Financiados por el Banco Interamericano de Desarrollo” versión GN-2349- 15.

2. INVITACIÓN DATOS BÁSICOS

El Gobierno de la República de El Salvador ha suscrito el préstamo No. 3608/OC-ES con el Banco Interamericano de Desarrollo (BID) para financiar el costo del PROGRAMA INTEGRADO DE SALUD II, en lo sucesivo “El COMPRADOR”, invita a empresas a presentar cotizaciones para la adquisición de los servicios especificados en Sección 03.

El nombre e identificación del Procedimiento son: El presente contrato será financiado con fondos provenientes del Préstamo del Banco Interamericano de Desarrollo, en lo sucesivo “el Banco”.

En estos Documentos “**día**” **significa día calendario**. Excepto si específicamente se indica de manera diferente.

Para todas las comunicaciones y presentaciones que se originen en este procedimiento de selección los datos del COMPRADOR son: MINISTERIO DE SALUD-Contrato de Préstamo No. 3608/OC-ES, PROGRAMA INTEGRADO DE SALUD II.

Dirección: oficinas de la UNIDAD DE GESTIÓN DEL PROGRAMA, Nivel tres, Edificio del Instituto Nacional de Salud, Urbanización Lomas de Altamira, Boulevard Altamira y Avenida República de Ecuador N° 33, San Salvador.

Telefono: 2591-8292

e-mail: acp_ugp@salud.gob.sv

3. PRÁCTICAS PROHIBIDAS

El Banco exige a todos los Prestatarios (incluyendo los beneficiarios de donaciones), organismos ejecutores y organismos Compradores incluyendo miembros de su personal, al igual que a todas las firmas, entidades o individuos participando en actividades financiadas por el Banco o actuando como oferentes, proveedores de bienes, contratistas, consultores, subcontratistas, subconsultores, proveedores de servicios y concesionarios (incluidos sus respectivos funcionarios, empleados y representantes o agentes, ya sean sus atribuciones expresas o implícitas), entre otros, observar los más altos niveles éticos y denunciar al Banco¹ todo acto sospechoso de constituir una Práctica Prohibida del cual tenga conocimiento o sea informado, durante el proceso de selección y las negociaciones o la ejecución de un contrato. Las Prácticas Prohibidas son las siguientes: (i) prácticas corruptas; (ii) prácticas fraudulentas; (iii) prácticas coercitivas; (iv) prácticas colusorias; (v) prácticas obstructivas y (vi) apropiación indebida. El Banco ha establecido mecanismos para la denuncia de la supuesta comisión de

¹ En el sitio virtual del Banco (www.iadb.org/integridad) se facilita información sobre cómo denunciar la supuesta comisión de Prácticas Prohibidas, las normas aplicables al proceso de investigación y sanción, y el acuerdo que rige el reconocimiento recíproco de sanciones entre instituciones financieras internacionales.

Prácticas Prohibidas. Toda denuncia deberá ser remitida a la Oficina de Integridad Institucional (OII) del Banco para que se investigue debidamente. El Banco ha adoptado procedimientos para sancionar a quienes hayan incurrido en Prácticas Prohibidas. Asimismo, el Banco suscribió con otras Instituciones Financieras Internacionales (IFI) un acuerdo de reconocimiento mutuo de las decisiones de inhabilitación.

- (a) A los efectos de esta disposición, las definiciones de las Prácticas Prohibidas son las siguientes:
- (i) Una *práctica corrupta* consiste en ofrecer, dar, recibir o solicitar, directa o indirectamente, cualquier cosa de valor para influenciar indebidamente las acciones de otra parte;
 - (ii) Una *práctica fraudulenta* es cualquier acto u omisión, incluida la tergiversación de hechos y circunstancias, que deliberada o imprudentemente, engañen, o intenten engañar, a alguna parte para obtener un beneficio financiero o de otra índole o para evadir una obligación;
 - (iii) Una *práctica coercitiva* consiste en perjudicar o causar daño, o amenazar con perjudicar o causar daño, directa o indirectamente, a cualquier parte o a sus bienes para influenciar indebidamente las acciones de una parte;
 - (iv) Una *práctica colusoria* es un acuerdo entre dos o más partes realizado con la intención de alcanzar un propósito inapropiado, lo que incluye influenciar en forma inapropiada las acciones de otra parte; y
 - (v) Una *práctica obstructiva* consiste en:
 - i. Destruir, falsificar, alterar u ocultar evidencia significativa para una investigación del Grupo BID, o realizar declaraciones falsas ante los investigadores con la intención de impedir una investigación del Grupo BID;
 - ii. Amenazar, hostigar o intimidar a cualquier parte para impedir que divulgue su conocimiento de asuntos que son importantes para una investigación del Grupo BID o que prosiga con la investigación; o
 - iii. Actos realizados con la intención de impedir el ejercicio de los derechos contractuales de auditoría e inspección del Grupo BID previstos en el numeral 3.1 (f) de abajo, o sus derechos de acceso a la información;
 - iv. Una *apropiación indebida* consiste en el uso de fondos o recursos del Grupo BID para un propósito indebido o para un propósito no autorizado, cometido de forma intencional o por negligencia grave.
- (b) Si se determina que, de conformidad con los Procedimientos de Sanciones del Banco, que los Prestatarios (incluyendo los beneficiarios de donaciones), organismos ejecutores y organismos Compradores incluyendo miembros de su personal, cualquier firma, entidad o individuo participando en una actividad financiada por el Banco o actuando como, entre otros, oferentes, proveedores, contratistas, consultores, miembros del personal, subcontratistas, subconsultores, proveedores de bienes o servicios, concesionarios, (incluyendo sus respectivos funcionarios, empleados y representantes o agentes, ya sean sus atribuciones expresas o implícitas) ha cometido una Práctica Prohibida en cualquier etapa de la adjudicación o ejecución de un contrato, el Banco podrá:
- i. no financiar ninguna propuesta de adjudicación de un contrato para la adquisición de bienes o servicios, la contratación de obras, o servicios de consultoría;

- ii. suspender los desembolsos de la operación si se determina, en cualquier etapa, que un empleado, agencia o representante del Prestatario, el Organismo Ejecutor o el Organismo Comprador ha cometido una Práctica Prohibida;
 - iii. declarar una contratación no elegible para financiamiento del Banco y cancelar y/o acelerar el pago de una parte del préstamo o de la donación relacionada inequívocamente con un contrato, cuando exista evidencia de que el representante del Prestatario, o Beneficiario de una donación, no ha tomado las medidas correctivas adecuadas (lo que incluye, entre otras cosas, la notificación adecuada al Banco tras tener conocimiento de la comisión de la Práctica Prohibida) en un plazo que el Banco considere razonable;
 - iv. emitir una amonestación a la firma, entidad o individuo en el formato de una carta oficial de censura por su conducta;
 - v. declarar a una firma, entidad o individuo inelegible, en forma permanente o por un período determinado de tiempo, para la participación y/o la adjudicación de contratos adicionales financiados con recursos del Grupo BID;
 - vi. imponer otras sanciones que considere apropiadas, entre otras, restitución de fondos y multas equivalentes al reembolso de los costos vinculados con las investigaciones y actuaciones previstas en los Procedimientos de Sanciones. Dichas sanciones podrán ser impuestas en forma adicional o en sustitución de las sanciones arriba referidas" (las sanciones "arriba referidas" son la amonestación y la inhabilitación/inelegibilidad).
 - vii. extender las sanciones impuestas a cualquier individuo, entidad o firma que, directa o indirectamente, sea propietario o controle a una entidad sancionada, sea de propiedad o esté controlada por un sancionado o sea objeto de propiedad o control común con un sancionado, así como a los funcionarios, empleados, afiliados o agentes de un sancionado que sean también propietarios de una entidad sancionada y/o ejerzan control sobre una entidad sancionada aun cuando no se haya concluido que esas partes incurrieron directamente en una Práctica Prohibida.
 - viii. remitir el tema a las autoridades nacionales pertinentes encargadas de hacer cumplir las leyes.
- (c) Lo dispuesto en los incisos (i) y (ii) del numeral 3.1 (b) se aplicará también en los casos en que las partes hayan sido declaradas temporalmente inelegibles para la adjudicación de nuevos contratos en espera de que se adopte una decisión definitiva en un proceso de sanción, u otra resolución.
- (d) La imposición de cualquier medida definitiva que sea tomada por el Banco de conformidad con las provisiones referidas anteriormente será de carácter público.
- (e) Con base en el Acuerdo de Reconocimiento Mutuo de Decisiones de Inhabilitación firmado con otras Instituciones Financieras Internacionales (IFIs), cualquier firma, entidad o individuo participando en una actividad financiada por el Banco o actuando como oferentes, proveedores de bienes, contratistas, consultores, miembros del personal, subcontratistas, subconsultores, proveedores de servicios, concesionarios, personal de los Prestatarios (incluidos los beneficiarios de donaciones), organismos ejecutores o contratantes (incluidos sus respectivos funcionarios, empleados y representantes o agentes, ya sean sus atribuciones expresas o implícitas), entre otros, podrá verse sujeto a una sanción. A los efectos de lo dispuesto en el presente párrafo, el término "sanción" incluye toda inhabilitación permanente, imposición de condiciones para la

participación en futuros contratos o adopción pública de medidas en respuesta a una contravención del marco vigente de una IFI aplicable a la resolución de denuncias de comisión de Prácticas Prohibidas.

- (f) El Banco exige que los licitantes, oferentes, proponentes, solicitantes, proveedores de bienes y sus representantes o agentes, contratistas, consultores, funcionarios o empleados, subcontratistas, subconsultores, proveedores de servicios y sus representantes o agentes, y concesionarios le permitan revisar cuentas, registros y otros documentos relacionados con la presentación de propuestas y el cumplimiento del contrato, y someterlos a una auditoría por auditores designados por el Banco. Todo licitante, oferente, proponente, solicitante, proveedor de bienes y su representante o agente, contratista, consultor, miembro del personal, subcontratista, subconsultor, proveedor de servicios y concesionario deberá prestar plena asistencia al Banco en su investigación. El Banco también requiere que los licitantes, oferentes, proponentes, solicitantes, proveedores de bienes y sus representantes o agentes, contratistas, consultores, miembros del personal, subcontratistas, subconsultores, proveedores de servicios y concesionarios: (i) conserven todos los documentos y registros relacionados con actividades financiadas por el Banco por un período de siete (7) años luego de terminado el trabajo contemplado en el respectivo contrato; y (ii) entreguen todo documento necesario para la investigación de denuncias de comisión de Prácticas Prohibidas y (iii) aseguren que los empleados o agentes de los licitantes, oferentes, proponentes, solicitantes, proveedores de bienes y sus representantes o agentes, contratistas, consultores, subcontratistas, subconsultores, proveedores de servicios y concesionarios que tengan conocimiento de que las actividades han sido financiadas por el Banco, estén disponibles para responder a las consultas relacionadas con la investigación provenientes de personal del Banco o de cualquier investigador, agente, auditor, o consultor debidamente designado. Si los licitantes, oferentes, proponentes, solicitantes, proveedor de bienes y su representante o agente, contratista, consultor, miembro del personal, subcontratista, subconsultor proveedor de servicios o concesionario se niega a cooperar o incumple el requerimiento del Banco, o de cualquier otra forma obstaculiza la investigación, el Banco, discrecionalmente, podrá tomar medidas apropiadas en contra los licitantes, oferentes, proponentes, solicitantes, proveedor de bienes y su representante o agente, contratista, consultor, miembro del personal, subcontratista, subconsultor, proveedor de servicios, o concesionario.
- (g) Cuando un Prestatario adquiera bienes, servicios distintos de servicios de consultoría, obras o servicios de consultoría directamente de una agencia especializada, todas las disposiciones relativas a las Prácticas Prohibidas, y a las sanciones correspondientes, se aplicarán íntegramente a los licitantes, oferentes, proponentes, solicitantes, proveedores de bienes y sus representantes o agentes, contratistas, consultores, miembros del personal, subcontratistas, subconsultores, proveedores de servicios, concesionarios (incluidos sus respectivos funcionarios, empleados y representantes o agentes, ya sean sus atribuciones expresas o implícitas), o cualquier otra entidad que haya suscrito contratos con dicha agencia especializada para la provisión de bienes, obras o servicios distintos de servicios de consultoría en conexión con actividades financiadas por el Banco. El Banco se reserva el derecho de obligar al Prestatario a que se acoja a recursos tales como la suspensión o la rescisión. Las agencias especializadas deberán consultar la lista de firmas e individuos declarados inelegibles temporal o permanentemente por el Banco. En caso de que una agencia especializada suscriba un contrato o una orden de compra con una firma o individuo declarado inelegible por el Banco, este no financiará los gastos conexos y tomará las medidas que considere convenientes.

3.1 Los licitantes, oferentes, proponentes, solicitantes, al presentar sus ofertas, propuestas o solicitudes, declaran y garantizan:

- (a) que han leído y entendido las definiciones de Prácticas Prohibidas del Banco y las sanciones aplicables de conformidad con los Procedimientos de Sanciones;
- (b) que no han incurrido o no incurrirán en ninguna Práctica Prohibida descrita en este documento durante los procesos de selección, negociación, adjudicación o ejecución de este contrato;
- (c) que no han tergiversado ni ocultado ningún hecho sustancial durante los procesos de selección, negociación, adjudicación o ejecución de este contrato;
- (d) que ni ellos ni sus agentes, subcontratistas, subconsultores, directores, personal clave o accionistas principales son inelegibles para la adjudicación de contratos financiados por el Banco;
- (e) que han declarado todas las comisiones, honorarios de representantes o agentes, pagos por servicios de facilitación o acuerdos para compartir ingresos relacionados con actividades financiadas por el Banco; y que reconocen que el incumplimiento de cualquiera de estas garantías podrá dar lugar a la imposición por el Banco de una o más de las medidas descritas en el numeral 3.1 (b).

4. OFERENTES, PROVEEDORES, CONTRATISTAS, SERVICIOS ELEGIBLES

Los Oferentes, Proveedores, Contratistas y subcontratistas, así como los servicios que suministren deberán cumplir con las reglas de elegibilidad del Banco. Dichas reglas están disponibles en el sitio virtual del Banco. Dichas reglas incluyen, pero no se limitan a:

- (a) Nacionalidad de los individuos y firmas;
- (b) Origen de los servicios;
- (c) No haber sido declarado inelegible por el Banco;
- (d) No tener conflicto de interés.

5. ELEGIBILIDAD: PAISES MIEMBROS DEL BID

Los Oferentes, Proveedores, Contratistas y subcontratistas, así como los bienes y servicios que suministren y que hayan de emplearse en cumplimiento del Contrato deberán cumplir con las reglas de elegibilidad del Banco. Elegibilidad para el suministro de bienes, la construcción de obras y la prestación de servicios en adquisiciones financiadas por el Banco.

A) Países Miembros del Banco Interamericano de Desarrollo.

Argentina, Bahamas, Barbados, Belice, Bolivia, Brasil, Chile, Colombia, Costa Rica, Ecuador, El Salvador, Guatemala, Guyana, Haití, Honduras, Jamaica, México, Nicaragua, Panamá, Paraguay, Perú, República Dominicana, Suriname, Trinidad y Tobago, Uruguay, y Venezuela.

Alemania, Austria, Bélgica, Canadá, Croacia, Dinamarca, Eslovenia, España, Estados Unidos, Finlandia, Francia, Israel, Italia, Japón, Noruega, Países Bajos, Portugal, Reino Unido, República Popular de China, República de Corea, Suecia y Suiza.

Territorios elegibles

Guadalupe, Guyana Francesa, Martinica, Reunión – por ser Departamentos de Francia.

Islas Vírgenes Estadounidenses, Puerto Rico, Guam – por ser Territorios de los Estados Unidos de América.

Aruba – por ser País Constituyente del Reino de los Países Bajos; y Bonaire, Curazao, Sint Maarten, Sint Eustatius – por ser Departamentos de Reino de los Países Bajos.

Hong Kong – por ser Región Especial Administrativa de la República Popular de China.

B) Criterios para determinar Nacionalidad y el país de origen de los bienes y servicios

Para efectuar la determinación sobre: a) la nacionalidad de las firmas e individuos elegibles para participar en contratos financiados por el Banco y b) el país de origen de los bienes y servicios, se utilizarán los siguientes criterios:

i) Nacionalidad

a) Un individuo tiene la nacionalidad de un país miembro del Banco si el o ella satisface uno de los siguientes requisitos:

- es ciudadano de un país miembro; o
- ha establecido su domicilio en un país miembro como residente “bona fide” y está legalmente autorizado para trabajar en dicho país.

b) Una firma tiene la nacionalidad de un país miembro si satisface los dos siguientes requisitos:

- esta legalmente constituida o incorporada conforme a las leyes de un país miembro del Banco; y
- más del cincuenta por ciento (50%) del capital de la firma es de propiedad de individuos o firmas de países miembros del Banco.

Todos los socios de una asociación en participación, consorcio o asociación (APCA) con responsabilidad mancomunada y solidaria y todos los subcontratistas deben cumplir con los requisitos arriba establecidos.

ii) Origen de los Servicios

El país de origen de los servicios es el mismo del individuo o firma que presta los servicios conforme a los criterios de nacionalidad arriba establecidos. Este criterio se aplica a los servicios (tales como transporte, aseguramiento, montaje, ensamblaje, alimentación, eventos, estudios, etc.), a los servicios de construcción y a los servicios de consultoría.

6. PRECIO REFERENCIAL DE LA OFERTA

El precio referencial de la oferta es de **US\$26,175.00**, el cual incluye el valor de los servicios y su entrega, así como todos los costos directos e indirectos, impuestos (incluido el IVA), tasas; es decir, absolutamente todo lo necesario para entregar los servicios a plena satisfacción del Programa.

7. PERÍODO DE VALIDEZ DE LA OFERTA

Las ofertas deberán tener un período de validez no menor de **sesenta (60)** días calendario contados a partir de la fecha límite de presentación de las ofertas. En circunstancias excepcionales, el COMPRADOR

podrá solicitar a los Oferentes que extiendan el período de validez por un plazo adicional específico. La solicitud y las respuestas de los Oferentes deberán ser por escrito. Los Oferentes podrán rechazar tal solicitud y retirar su oferta sin que se les ejecute la Declaración de Mantenimiento de la Oferta. A los Oferentes que acepten la solicitud no se les pedirá, ni permitirá modificar sus condiciones y precios. Si un Oferente retira su Oferta durante el periodo de validez y/o no acepta la adjudicación del contrato, éste será excluido de la lista de Oferentes del **MINSAL** por un período de **2 años** y se podrá adjudicar a la siguiente mejor oferta calificada.

8. COMUNICACIONES

Todos los trámites y presentaciones referidos a la presente comparación de precios deberán realizarse por escrito y dirigirse a la Unidad de Gestión del Programa ACP/UGP, **Atención: Dra. Patricia Figueroa de Quinteros**. Estos y todas las notificaciones serán válidas cuando se efectúen por medio fehaciente en las oficinas de la **UGP** cuya dirección se consigna en la carta de invitación o mediante correo electrónico con confirmación de recepción.

Se considerarán medios fehacientes las comunicaciones efectuadas por carta documento, correo electrónico con constancia de recepción y/o nota presentada ante el organismo Comprador sellada por éste indicando día y hora de su recepción.

9. ACLARACIONES Y CONSULTAS

El ente COMPRADOR contestará las preguntas o aclaraciones sobre los documentos del concurso recibidas hasta **ocho** días calendarios antes del cierre de la presentación de ofertas. Todas las consultas serán contestadas por el ente COMPRADOR por escrito y puestas a disposición de todos los oferentes en la Página Web www.comprasal.com y www.salud.gob.sv

Las consultas y sus respuestas no producirán efecto suspensivo sobre el plazo de presentación de las ofertas.

Tres días calendarios antes del cierre de la presentación de ofertas se considerará que todos los interesados están notificados de todas las aclaraciones y/o enmiendas hasta ese momento, siendo su responsabilidad la carga de notificarse en sede.

10. PRESENTACIÓN DE PROPUESTAS: FECHA Y LUGAR DE PRESENTACIÓN

Entregar en las oficinas de la MINSAL/ Área de Adquisiciones y Contrataciones de la UGP, Atención: Dra. Patricia Figueroa de Quinteros, nivel tres, edificio del Instituto Nacional de Salud, Urbanización Lomas de Altamira, Boulevard Altamira y Avenida República de Ecuador N° 33, San Salvador. Se solicita presentar su oferta hasta las **3:30 pm a más tardar el día 30 de septiembre de 2021**.

11. CARÁCTER DE LAS PRESENTACIONES

Se deja establecido que:

- a. Por la sola circunstancia de formular la oferta, se tendrá al oferente por conocedor de las bases y condiciones de esta invitación y de las características de los servicios requeridos, por lo que no podrá con posterioridad invocar en su favor los errores en que pudiere haber incurrido al formular la oferta, o duda o desconocimiento de las cláusulas y disposiciones legales aplicables.

- b. La presentación de la oferta en respuesta en el marco de esta comparación de precios implica la aceptación lisa y llana de las normas y procedimientos establecidos en esta invitación y en las especificaciones técnicas.

Los Oferentes serán responsables por todos los gastos asociados con la preparación y presentación de sus Ofertas y el COMPRADOR en ningún momento y bajo ninguna circunstancia será responsable por dichos gastos ni reembolsará gastos algunos.

12. PREPARACIÓN Y PRESENTACIÓN DE OFERTAS

La oferta, su documentación, y las consultas y/o presentaciones realizadas por el oferente deberán estar mecanografiadas en tinta indeleble y redactada en idioma español, salvándose toda testadura, enmienda o palabra interlineada. **El oferente deberá acompañar su oferta en soporte papel y en soporte magnético (CD o USB), en formato de Word y/o Excel.**

Las ofertas deberán estar foliada correlativamente y firmada por el representante legal o apoderado debidamente acreditado por el oferente.

Los documentos se presentarán en forma física en sobre cerrado y sellado **(no anillar las ofertas)**, el cual contendrá la oferta técnica y la cotización y será presentado e identificado de la siguiente manera:

<p style="text-align: center;">COMPARACIÓN DE PRECIOS No. PRIDESII-289-CP-B-MINSAL: "EQUIPO MÉDICO Y MOBILIARIO CLÍNICO PARA UCSF LA CANOA" Programa: PRESTAMO INTEGRADO DE SALUD II- CONTRATO DE PRÉSTAMO BID 3608/OC-ES Dirección: Nivel tres, Edificio del Instituto Nacional de Salud, Urbanización Lomas de Altamira, Boulevard Altamira y avenida República de Ecuador N° 33, San Salvador. Propuesta presentada por (Nombre del oferente): _____ Ítems para los que se presenta (de corresponder): _____ (No abrir antes del __ de __ de 2021)</p>
--

No será tomada en cuenta la oferta, si ésta fuese entregada en otro lugar o después del día y hora fijados para su entrega-recepción.

El ente COMPRADOR recibirá la oferta y se completará un cuadro de recepción de ofertas, con firma y sello del oferente.

Se podrá ofertar uno o varios ítems la adjudicación **será parcial**, pero se deber ofertar los ítems completos. **NO SE ACEPTAN OFERTAS ALTERNATIVAS.**

13. CONTENIDO DE LAS PROPUESTAS

El sobre único de la oferta que contiene la propuesta técnica – económica deberá contener la siguiente información:

- a) **Índice de todo el contenido de la oferta**
- b) **Información de la empresa**

- Copia del DUI Y NIT del representante legal y/o apoderado, según sea el caso.
- Copia del NIT de la empresa.
- Copia de la credencial de elección del representante legal o copia del testimonio de escritura del poder debidamente inscrito en el CNR.

c) **Información Persona Natural**

- Documento Único de Identidad-DUI, NIT y NRC.

d) **Propuesta técnica:**

- Formulario de Presentación de oferta (**Formulario N° 01**).
- Información Empresarial (**Formulario N° 02**), firmada por el Representante legal o por quien cuente con los poderes y facultades suficientes para ello.
- Cumplimiento de los alcances de las especificaciones técnicas. (**Formulario N° 03**).
- Lista de precios (**Formulario N° 04**).
- Declaración de Mantenimiento de oferta (**Formulario N° 05**).

e) **Cotización: Lista de Precios**

Formulario de Cotización-Lista de precios (**Formulario N° 04**). El precio ofertado deberá ser expresado en Dólares de los Estados Unidos de América, indicando el costo unitario y total, y deberá incluir todos los tributos (incluyendo el IVA), y cualquier otro concepto que pueda tener incidencia directa o indirecta sobre el costo de los servicios requeridos en la presente convocatoria.

Los precios cotizados por el Oferente serán fijos durante la ejecución de la Orden de Compra y no estarán sujetos a ninguna variación por ningún motivo. Los precios deberán ser cotizados con dos decimales.

f) **Carácter de la Información y documentación presentada:**

Toda la información y documentación presentada en la oferta revestirá el carácter de declaración jurada, y el proponente deberá permitir al Contratista su verificación en cualquier momento, de detectarse falsedad o adulteración en la información institucional, financiera o técnica que conforma la oferta, se podrá desestimar la oferta, sin perjuicio de las otras sanciones que pudieran corresponder.

g) **Presentación en Copia Simple:**

La documentación institucional puede ser presentada en copia simple, en tal caso la copia deberá ser legible.

14. APERTURA DE LAS OFERTAS

No habrá apertura pública de ofertas, únicamente se realizará apertura con los designados para evaluar las ofertas.

15. EVALUACIÓN Y COMPARACIÓN DE LAS OFERTAS

Las ofertas serán evaluadas por una Comisión Técnica o delegados para evaluar, que observará los siguientes parámetros.

a) Confidencialidad:

No se divulgará la información relacionada con la revisión, aclaración, evaluación y comparación de las Cotizaciones, ni sobre la recomendación de adjudicación del contrato/Orden de Compra hasta que la adjudicación del Contrato/Orden de Compra, se haya comunicado a todos los Oferentes.

b) Aclaración de las Ofertas

Para facilitar el examen, la evaluación y la comparación de las Ofertas, el COMPRADOR tendrá la facultad de solicitar a cualquier Oferente que aclare su Oferta, incluyendo el desglose de los precios unitarios. La solicitud de aclaración y la respuesta correspondiente deberán efectuarse por escrito, pero no se solicitará, ofrecerá ni permitirá ninguna modificación de los precios o a la sustancia de la Oferta, salvo las que sean necesarias para confirmar la corrección de errores aritméticos que el COMPRADOR haya descubierto durante la evaluación de las Ofertas.

c) Examen de las Ofertas para determinar su cumplimiento

La Comisión o designados para evaluar, determinará si cada oferta:

- (a) cumple con los requisitos de elegibilidad establecidos en este documento de selección;
- (b) ha sido debidamente firmada;
- (c) está acompañada de la Declaración de Mantenimiento de la Oferta; y
- (d) cumple sustancialmente con los requisitos de los documentos de Comparación de Precios.

Una Oferta que cumple sustancialmente es la que satisface todos los términos, condiciones y especificaciones de los Documentos de Comparación de Precios sin desviaciones, reservas u omisiones significativas. Una desviación, reserva u omisión significativa es aquella que:

- (a) afecta de una manera sustancial el alcance, la calidad o el funcionamiento de los servicios;
- (b) limita de una manera considerable, inconsistente con los Documentos de Comparación de Precios, los derechos del COMPRADOR o las obligaciones del Oferente en virtud del Contrato/Orden de Compra; o
- (c) de rectificarse, afectaría injustamente la posición competitiva de los otros Oferentes cuyas Ofertas cumplen sustancialmente con los requisitos del Pliego

Si una Oferta no cumple sustancialmente con los requisitos de los Documentos de Comparación de Precios, será rechazada por el COMPRADOR y el Oferente no podrá posteriormente transformarla en una oferta que cumple sustancialmente con los requisitos de los documentos de Comparación de Precios mediante la corrección o el retiro de las desviaciones o reservas. Se aclara que de solicitarse declaración de mantenimiento de oferta si no se acompaña se procederá al rechazo de la oferta.

d) Corrección de errores

El COMPRADOR verificará si las Ofertas que cumplen sustancialmente con los requisitos de los Documentos de Comparación de Precios contienen errores aritméticos. Dichos errores serán corregidos por el COMPRADOR de la siguiente manera:

- (a) cuando haya una discrepancia entre los montos indicados en cifras y en palabras, prevalecerán los indicados en palabras y
- (b) cuando haya una discrepancia entre el precio unitario y el total de un rubro que se haya obtenido multiplicando el precio unitario por la cantidad de unidades, prevalecerá el precio unitario cotizado, a

menos que a juicio del COMPRADOR hubiera un error evidente en la expresión del decimal en el precio unitario, en cuyo caso prevalecerá el precio total cotizado para ese rubro y se corregirá el precio unitario.

El COMPRADOR ajustará el monto indicado en la Oferta de acuerdo con el procedimiento antes señalado para la corrección de errores y, con la anuencia del Oferente, el nuevo monto se considerará de obligatorio cumplimiento para el Oferente. Si el Oferente no estuviera de acuerdo con el monto corregido, la Oferta será rechazada y podrá hacerse efectiva la Declaración de Mantenimiento de la Oferta.

e) Evaluación y comparación de las Ofertas

El COMPRADOR evaluará solamente las Ofertas que determine que cumplen sustancialmente con los requisitos del Documento de Comparación de Precios y cumplan con los requisitos de calificación en ellos consignados.

Al evaluar las Ofertas, el COMPRADOR determinará el precio evaluado de cada Oferta, ajustándolo de la siguiente manera:

(a) corrigiendo cualquier error aritmético, conforme al estipulado en estos Documentos de Comparación de Precios.

f) Pos calificación del Oferente

El COMPRADOR determinará, a su entera satisfacción, si el Oferente seleccionado como el que ha presentado la oferta evaluada más baja, ha cumplido sustancialmente con los Documentos de Comparación de Precios y cumple con los requisitos de calificación establecidos. Una determinación afirmativa será un prerrequisito para la adjudicación del Contrato al Oferente. Una determinación negativa resultará en la descalificación de la oferta del Oferente, en cuyo caso el COMPRADOR procederá a determinar si el Oferente que presentó la siguiente oferta evaluada más baja está calificado para ejecutar el Contrato satisfactoriamente.

16. DERECHO DEL COMPRADOR A ACEPTAR CUALQUIER OFERTA Y A RECHAZAR TODAS O CUALQUIERA DE LAS OFERTAS

El COMPRADOR se reserva el derecho a aceptar o rechazar cualquier Oferta, de anular el proceso y de rechazar todas las Ofertas en cualquier momento antes de la adjudicación del Contrato, sin que por ello adquiera responsabilidad alguna ante los Oferentes o la obligación de informar a los mismos acerca de las razones para tomar tal decisión.

17. ADJUDICACIÓN

El COMPRADOR adjudicará la orden de compra al Oferente elegible, cuya Oferta el COMPRADOR haya determinado que cumpla sustancialmente con las especificaciones y demás requisitos exigidos en estos documentos y que representa el precio evaluado más bajo.

En caso de empate, se adjudicará al Oferente cuya oferta haya sido presentada en primer lugar de acuerdo al registro en el cuadro de presentación de ofertas.

18. DERECHO DEL COMPRADOR A VARIAR LAS CANTIDADES

El máximo porcentaje en que las cantidades de los servicios podrán ser aumentadas o disminuidas es: veinte por ciento (20%).

19. DECLARATORIA DESIERTA.

Se podrá declarar desierta esta invitación, si:

- a) No se hubiera recibido ninguna oferta
- b) Tratándose de un proceso por invitación, se recibieron menos de 3 ofertas válidas.
- c) Si luego de la evaluación, ninguna oferta ha cumplido los requerimientos establecidos existiendo desviaciones e incumplimientos significativos.
- d) Cuando no se llegue a suscribir la Orden de Compra con ninguno de los proponentes que pudieron haber resultado recomendados para la adjudicación.

20. NOTIFICACIÓN DE ADJUDICACIÓN DE LA ORDEN DE COMPRA

Antes de la expiración del período de validez de las ofertas, el COMPRADOR notificará por escrito al Oferente seleccionado que su oferta ha sido aceptada.

21. ORDEN DE COMPRA

La Orden de Compra a celebrarse, será con base al modelo utilizado en el MINSAL adaptado para el programa e incorporará lo establecido en la oferta del adjudicatario. Los servicios se contratarán bajo la modalidad de precios fijos. **(Anexo N°1)**.

22. ADMINISTRADOR DE LA ORDEN DE COMPRA

La Dirección Nacional del Primer Nivel de Atención, asignará un administrador de la orden de compra quien será responsable de dar seguimiento a la ejecución de la orden de compra.

23. INCUMPLIMIENTOS.

En caso de mora en el cumplimiento por parte del proveedor de las obligaciones emanadas del Contrato según sea el caso, la multa que se aplicará por cada semana de retraso en la entrega de los bienes/servicios, será del 0.5%, hasta un máximo del 10% del valor total contratado

24. LUGAR Y PLAZO DE ENTREGA DE LOS SERVICIOS

- ✓ Lugar: Almacén El Paraíso, Final 6ta. Calle Oriente, Bo. San Esteban, San Salvador.
- ✓ Plazo: 90 días calendario a partir de la distribución de la orden de compra.

25. MONEDA DE LA OFERTA: La oferta debe presentarse en Dólares de los Estados Unidos de América (U\$S).

26. FORMA DE PAGO

Para el pago de los bienes contratados con el proceso denominado: "EQUIPO MÉDICO Y MOBILIARIO CLÍNICO PARA LA UCSF LA CANOA", el Proveedor presentará a la Tesorería del Programa en la Unidad Financiera Institucional, factura de consumidor final en duplicado cliente a nombre del MINSAL/PROGRAMA INTEGRADO DE SALUD II, Contrato de Préstamo BID N°3608/OC-ES, adjuntando acta de recepción a satisfacción por parte de la Unidad solicitante o a la que esta delegue y copia de la orden de compra. En la factura correspondiente, en el apartado de la descripción, deberá hacer referencia al número y concepto de la Orden de Compra suscrito con el Ministerio de Salud, cifrado presupuestario, detalle del pago menos las retenciones correspondientes según ley y líquido a pagar, deberá ser por el número de servicios entregados.

Los pagos en virtud de la Orden de Compra serán efectuados en un periodo no mayor a 30 días posterior a la fecha determinada para cada pago.

Si el contratante no efectuará cualquiera de los pagos al proveedor una vez vencido los 30 días establecidos en la orden de compra, contará con 30 días adicionales para resolver dicho impase, de lo contrario si en el plazo adicional no resolviere tal situación el contratante pagará al proveedor un interés de 0.016% del monto del pago atrasado por día de atraso.

SECCION 03: ESPECIFICACIONES TÉCNICAS REQUERIDAS

ÍTEM	CÓDIGO MINSAL	NOMBRE	CANTIDAD
1	60404104	<i>FRIGORÍFICO PARA ALMACENAMIENTO DE VACUNAS</i>	2

<p>Descripción:</p> <p>Equipo para mantener la cadena de frío para el almacenamiento de vacunas.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Equipo para mantener la cadena de frío para el almacenamiento de vacunas, de una puerta horizontal tipo ICE LINED según OPS/OMS. • Rango de operación aproximado entre (0 -2) °C a (8-10) °C. • Capacidad para al menos 150 litros de vacunas. • Soporte de la cadena de frío de al menos 48 horas en ausencia de suministro eléctrico. • Sistema robusto con aislamiento de espuma poliuretano entre (10 – 12) cm. • Con indicador de temperatura externo, preconfigurado a (4-5) °C. • Gas refrigerante utilizado R-134 A ecológico o equivalente ecológico, libre de CFC. • Temperatura de operación en un rango mínimo entre (5 – 42) °C.
<p>Accesorios incluidos:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 5 cestas • 30 ice pack • 1 regulador de voltaje.
<p>Características Eléctricas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Voltaje: 120 ± 10% VAC • Frecuencia: 60 Hertz. • Fases: 1 • Tomacorriente macho polarizado.
<p>Características Mecánicas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Fabricado de material resistente a la corrosión. • Dimensiones externas aproximadas: (85 – 95) cm de alto. (120 – 130) cm de largo. (75 – 85) cm de profundidad.
<p>Estándares y Normativas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sistema de Gestión de Calidad para equipos médicos ISO 13485 (Presentar certificado vigente). • Sistema de Gestión de Medio del Ambiente ISO 14001. • Certificado o documentación que demuestra cumplimiento de sistema PQS de la OMS. • Aprobado para su comercialización por CE (Comunidad Europea), FDA (Estados Unidos) o JIS ó PMDA (Japón), presentar documentación de respaldo.
<p>Condiciones de Recepción:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Deberá entregarse funcionando y en buen estado a entera satisfacción del administrador de contrato u orden de compra.
<p>Información Técnica Requerida:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Con la oferta: <ul style="list-style-type: none"> – Catálogo con especificaciones técnicas. • Con el equipo: <ul style="list-style-type: none"> – Manual de Operación en castellano. – Manual de Partes. – Manual de Servicio. <p>Estos últimos preferiblemente en idioma castellano o en su defecto en inglés.</p>

<p>Garantía:</p> <p>a) Garantía contra desperfectos de fabricación de dos años, a partir de la fecha de puesta en funcionamiento del equipo.</p> <p>b) Deberá realizar rutinas de mantenimiento preventivo semestral durante el periodo de vigencia de la garantía, para lo cual deberá presentar plan de visitas, coordinadas con el Administrador de Contrato.</p> <p>c) Compromiso por escrito del suministrante en proveer repuestos por un período mínimo de 5 años.</p>
<p>Capacitación:</p> <p>a) El suministrante proporcionará la capacitación y comprenderá:</p> <ul style="list-style-type: none"> - La operación, limpieza y manejo del equipo, dirigida al personal operador. - Mantenimiento preventivo y fallas más frecuentes del equipo, impartidas al personal técnico de mantenimiento del establecimiento donde será utilizado. <p>b) Deberá presentar programa de capacitación al administrador de contrato.</p>
<p>Soporte Técnico:</p> <p>a) La empresa suministrante deberá contar localmente con Departamento Técnico Biomédico con personal capacitado por el fabricante.</p> <p>b) Presentar Currículo Vitae del personal técnico con sus respectivos atestados.</p> <p>c) Deberá garantizar que brindará el soporte técnico con personal calificado para el mantenimiento preventivo del(os) equipo(s) ofertado(s) y estar en capacidad de atender el llamado por reparación en un tiempo máximo de 24 horas.</p> <p>d) El MINSAL se reserva el derecho de verificar la información recibida.</p>

<i>ÍTEM</i>	<i>CÓDIGO MINSAL</i>	<i>NOMBRE</i>	<i>CANTIDAD</i>
2	60302225	ELECTROCAUTERIO	1

<p>Descripción:</p> <p>Equipo utilizado para disecar, fulgurar o coagular (no corte) en diferentes aplicaciones clínicas, con control de activación desde el lápiz o el pedal.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Operación bipolar y monopolar. • Con control de nivel potencia en los diferentes modos de trabajo. • Con sistema de detección de fallas. • Pantalla digital de dos o más dígitos que indique la potencia de salida. • Con capacidad de ser empotrado en pared. • Con soporte que permita fijar el lápiz de cauterio en el equipo. • Rango de Potencia máxima de salida: <ul style="list-style-type: none"> - Monopolar: (40 – 50) watts. - Bipolar: (40 – 50) watts. • Frecuencia de salida: mayor o igual a 500 KHz.
<p>Accesorios incluidos:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 2 Lápices reusables con porta electrodos y adaptadores, con control de activación, con sus cables de alimentación. (operación monopolar). • 4 Pinzas bipolares reusables tamaño mediano, con sus cables, dos tipo bayoneta y dos rectas. • 6 electrodos reusables tamaño mediano (2 rectos, 2 angulados y 2 de bola). • 150 electrodos monopolares descartables tamaño mediano (50 rectos, 50 angulados y 50 de bola). • 1 Interruptor de pedal para control monopolar y bipolar. • 2 Placas de retorno reusable con cable de conexión.

<ul style="list-style-type: none"> • Accesorios para empotrarse en pared.
<p>Características Eléctricas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Voltaje: 120 ± 10% VAC • Frecuencia: 60 Hertz. • Fases: 1 • Tomacorriente macho polarizado grado hospitalario.
<p>Características Mecánicas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Fabricado de material resistente a la corrosión.
<p>Estándares y Normativas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sistema de Gestión de Calidad para equipos médicos ISO 13485 (Presentar certificado vigente). • Protección eléctrica según norma IEC 60601-1 o equivalente (presentar documentación de respaldo). • Aprobado para su comercialización por CE (Comunidad Europea), FDA (Estados Unidos) o JIS o PMDA (Japón), presentar documentación de respaldo.
<p>Condiciones de Recepción:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Deberá entregarse funcionando y en buen estado a entera satisfacción del administrador de contrato u orden de compra.
<p>Información Técnica Requerida:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Con la oferta: <ul style="list-style-type: none"> – Catálogo con especificaciones técnicas. • Con el equipo: <ul style="list-style-type: none"> – Manual de Operación en castellano. – Manual de Partes. – Manual de Servicio. <p>Estos últimos preferiblemente en idioma castellano o en su defecto en inglés.</p>
<p>Garantía:</p> <ol style="list-style-type: none"> Garantía contra desperfectos de fabricación de dos años, a partir de la fecha de puesta en funcionamiento del equipo. Deberá realizar rutinas de mantenimiento preventivo semestral durante el periodo de vigencia de la garantía, para lo cual deberá presentar plan de visitas, coordinadas con el Administrador de Contrato. Compromiso por escrito del suministrante en proveer repuestos por un período mínimo de 5 años.
<p>Capacitación:</p> <ol style="list-style-type: none"> El suministrante proporcionará la capacitación y comprenderá: <ul style="list-style-type: none"> – La operación, limpieza y manejo del equipo, dirigida al personal operador. – Mantenimiento preventivo y fallas más frecuentes del equipo, impartidas al personal técnico de mantenimiento del establecimiento donde será utilizado. Deberá presentar programa de capacitación al administrador de contrato.
<p>Soporte Técnico:</p> <ol style="list-style-type: none"> La empresa suministrante deberá contar localmente con Departamento Técnico Biomédico con personal capacitado por el fabricante. Presentar Currículo Vitae del personal técnico con sus respectivos atestados. Deberá garantizar que brindará el soporte técnico con personal calificado para el mantenimiento preventivo del(os) equipo(s) ofertado(s) y estar en capacidad de atender el llamado por reparación en un tiempo máximo de 24 horas. El MINSAL se reserva el derecho de verificar la información recibida.

<i>ÍTEM</i>	<i>CÓDIGO MINSAL</i>	<i>NOMBRE</i>	<i>CANTIDAD</i>
<i>3</i>	<i>60302550</i>	<i>NEBULIZADOR</i>	<i>2</i>

<p>Descripción:</p> <p>Equipo de nebulización eléctrico para realizar terapia respiratoria.</p> <ul style="list-style-type: none"> • De una salida, para instalar y manejar un puesto de trabajo. • Tipo compresor eléctrico. • Para trabajo continuo, de uso hospitalario, verificable en catálogo o indicado por el fabricante. • Flujo/desplazamiento en un rango entre (20 – 30) litros/min. • Tasa promedio de nebulización no menor de 0.25 cc/min. • Con válvula de alivio para evitar sobre presiones. • Con manómetro incorporado para medir la presión salida.
<p>Accesorios incluidos:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 400 micronenebulizadores. • 200 mascarillas descartables para adultos. • 200 mascarillas descartables pediátricas.
<p>Características Eléctricas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Voltaje: 120 ± 10% VAC • Frecuencia: 60 Hertz. • Fases: 1 • Tomacorriente macho polarizado. • Cable de alimentación eléctrica con una longitud de al menos dos metros.
<p>Características Mecánicas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Portátil, auto soportado. • Operación silenciosa, no mayor a 60 DbA a un metro de distancia. • Construido de material resistente a la corrosión.
<p>Estándares y Normativas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sistema de Gestión de Calidad para equipos médicos ISO 13485 (Presentar certificado vigente). • Protección eléctrica según norma IEC 60601-1 o equivalente (presentar documentación de respaldo). • Aprobado para su comercialización por CE (Comunidad Europea), FDA (Estados Unidos) o JIS o PMDA (Japón), presentar documentación de respaldo.
<p>Condiciones de Recepción:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Deberá entregarse funcionando y en buen estado a entera satisfacción del administrador de contrato u orden de compra.
<p>Información Técnica Requerida:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Con la oferta: <ul style="list-style-type: none"> – Catálogo con especificaciones técnicas. • Con el equipo: <ul style="list-style-type: none"> – Manual de Operación en castellano.
<p>Garantía:</p> <ol style="list-style-type: none"> Garantía contra desperfectos de fabricación de dos años, a partir de la fecha de puesta en funcionamiento del equipo. Deberá realizar rutinas de mantenimiento preventivo semestral durante el periodo de vigencia de la garantía, para lo cual deberá presentar plan de visitas, coordinadas con el Administrador de Contrato. Compromiso por escrito del suministrante en proveer repuestos por un período mínimo de 5 años.

Capacitación:

- a) El suministrante proporcionará la capacitación y comprenderá:
- La operación, limpieza y manejo del equipo, dirigida al personal operador.
 - Mantenimiento preventivo y fallas más frecuentes del equipo, impartidas al personal técnico de mantenimiento del establecimiento donde será utilizado.

Soporte Técnico:

- a) La empresa suministrante deberá contar localmente con Departamento Técnico Biomédico con personal capacitado.
- b) Presentar Currículo Vitae del personal técnico con sus respectivos atestados.
- c) Deberá garantizar que brindará el soporte técnico con personal calificado para el mantenimiento preventivo del(os) equipo(s) ofertado(s) y estar en capacidad de atender el llamado por reparación en un tiempo máximo de 24 horas.
- d) El MINSAL se reserva el derecho de verificar la información recibida.

ÍTEM	CÓDIGO MINSAL	NOMBRE	CANTIDAD
4	60302100	BÁSCULA PARA RECIÉN NACIDO Y LACTANTE CON INFANTÓMETRO	1

Descripción:

Equipo de nebulización eléctrico para realizar terapia respiratoria.

- Báscula de mesa, electrónica, con capacidad de medir pesos de 18 Kg. (40 lb.) como mínimo, con división de 2 g para pesos iguales o menores a 10 Kg y de 5 g para mayores de 10 Kg; colocada sobre gabinete metálico, pintado, con 2 puertas y 2 gavetas.
- **LA BÁSCULA NO DEBERÁ ESTAR INTEGRADA AL GABINETE.**
- La graduación de las escalas para el peso deberá estar en Kg y Lb.
- Pantalla LED iluminada.
- Tallímetro de fábrica para medir niños recién nacidos y lactantes, con topes para cabeza y pies, uno de ellos deslizante sobre la superficie de la báscula.
- Superficie lisa y curvada, con sistema antivuelco.
- Con funciones de TARA y auto HOLD.
- Dimensiones de referencia de la báscula:
 - Ancho: (55 – 60) cm.
 - Alto: (15 – 20) cm
 - Largo: (30 – 35) cm.

Características Eléctricas:

- Mediante red eléctrica o a baterías.
- Si es con red eléctrica: 120 VAC, 60 Hz, 1 Fase.
- Preferiblemente con sistema de desconexión automática cuando no se utilice.

Características Mecánicas:

- Gabinete:
 - Fabricada de metal resistente.
 - Pintado con tratamiento anticorrosivo.
 - Para uso pesado.
 - Color blanco.
 - Lavable, resistente a los líquidos de desinfección de uso hospitalario.

Estándares y Normativas:

- Sistema de Gestión de Calidad para equipos médicos ISO 13485 (Presentar certificado vigente).
- Aprobado para su comercialización por CE (Comunidad Europea), FDA (Estados Unidos) o JIS o

PMDA (Japón), presentar documentación de respaldo.
<p>Condiciones de Recepción:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Deberá entregarse funcionando y en buen estado a entera satisfacción del administrador de contrato u orden de compra.
<p>Condiciones de Instalación:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Deberá(n) ser verificada(s) en el sitio donde estará(n) ubicada(s) la(s) báscula(s) para garantizar la medición del peso, en caso de requerirse, la(s) báscula(s) deberá(n) ser ajustada(s) y calibrada(s) por el contratista; a entera satisfacción de un técnico del área de biomédica del hospital o de la región correspondiente, capacitado en la calibración de balanzas por la Unidad de Gestión de Equipo Biomédico (UGEB) del MINSAL.
<p>Información Técnica Requerida:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Con la oferta: <ul style="list-style-type: none"> – Catálogo con especificaciones técnicas. • Con el equipo: <ul style="list-style-type: none"> – Manual de Operación en castellano.
<p>Garantía:</p> <p>a) Garantía contra desperfectos de fabricación de un año, a partir de la fecha de puesta en funcionamiento del equipo.</p> <p>b) Deberá realizar rutinas de mantenimiento preventivo semestral durante el periodo de vigencia de la garantía, para lo cual deberá presentar plan de visitas, coordinadas con el Administrador de Contrato.</p> <p>c) Compromiso por escrito del suministrante en proveer repuestos por un período mínimo de 5 años.</p>
<p>Capacitación:</p> <p>a) El suministrante proporcionará la capacitación y comprenderá: <ul style="list-style-type: none"> – La operación, limpieza y manejo del equipo, dirigida al personal operador. – Mantenimiento preventivo y fallas más frecuentes del equipo, impartidas al personal técnico de mantenimiento del establecimiento donde será utilizado. </p>
<p>Soporte Técnico:</p> <p>a) La empresa suministrante deberá contar localmente con Departamento Técnico Biomédico con personal capacitado.</p> <p>b) Presentar Currículo Vitae del personal técnico con sus respectivos atestados.</p> <p>c) Deberá garantizar que brindará el soporte técnico con personal calificado para el mantenimiento preventivo del(os) equipo(s) ofertado(s) y estar en capacidad de atender el llamado por reparación en un tiempo máximo de 24 horas.</p> <p>d) El MINSAL se reserva el derecho de verificar la información recibida.</p>

ÍTEM	CÓDIGO MINSAL	NOMBRE	CANTIDAD
5	60302178	DOPLER FETAL PORTÁTIL	1

<p>Descripción:</p> <p>Equipo portátil, utilizado para la detección audible del latido fetal por ultrasonido (efecto Doppler).</p> <ul style="list-style-type: none"> • Transductor de 2 MHz a 3 MHz para uso específico en obstetricia, a prueba de agua. • Rango mínimo de medición entre (50 a 200) latidos por minuto. • Despliegue digital en pantalla iluminada LCD o tecnología mejorada de la frecuencia cardiaca fetal. • Con indicación en pantalla de batería baja. • Con apagado automático cuando el equipo no está en uso para mayor duración de las baterías. • Bocina integrada al equipo. • Control de volumen variable. • Conector para audífonos.
--

<ul style="list-style-type: none"> • Tiempo de autonomía utilizando baterías 2 horas como mínimo.
<p>Accesorios incluidos:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Un juego extra de baterías recargables por equipo. • Estuche para resguardar el equipo.
<p>Características Eléctricas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Opera con baterías recargable y cargador de baterías. • Cargador de baterías para conectarse a una fuente de: <ul style="list-style-type: none"> – Voltaje: 120 VCA \pm 10%. – Frecuencia: 60 Hertz. – Fases: 1.
<p>Características Mecánicas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Portátil • La unidad deberá estar bien construida que permita el uso de líquidos de desinfección hospitalaria.
<p>Estándares y Normativas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sistema de Gestión de Calidad para equipos médicos ISO 13485 (Presentar certificado vigente). • Protección eléctrica según norma IEC 60601-1 o equivalente (presentar documentación de respaldo). • Aprobado para su comercialización por CE (Comunidad Europea), FDA (Estados Unidos) o JIS o PMDA (Japón), presentar documentación de respaldo.
<p>Condiciones de Recepción:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Deberá entregarse funcionando y en buen estado a entera satisfacción del administrador de contrato u orden de compra.
<p>Información Técnica Requerida:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Con la oferta: <ul style="list-style-type: none"> – Catálogo con especificaciones técnicas. • Con el equipo: <ul style="list-style-type: none"> Manual de Operación en castellano.
<p>Garantía:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) Garantía contra desperfectos de fabricación de un año, a partir de la fecha de puesta en funcionamiento del equipo. b) Deberá realizar rutinas de mantenimiento preventivo semestral durante el periodo de vigencia de la garantía, para lo cual deberá presentar plan de visitas, coordinadas con el Administrador de Contrato. c) Compromiso por escrito del suministrante en proveer repuestos por un período mínimo de 5 años.
<p>Capacitación:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) El suministrante proporcionará la capacitación y comprenderá: <ul style="list-style-type: none"> – La operación, limpieza y manejo del equipo, dirigida al personal operador. b) Mantenimiento preventivo y fallas más frecuentes del equipo, impartidas al personal técnico de mantenimiento del establecimiento donde será utilizado.
<p>Soporte Técnico:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) La empresa suministrante deberá contar localmente con Departamento Técnico Biomédico con personal capacitado. b) Presentar Currículo Vitae del personal técnico con sus respectivos atestados. c) Deberá garantizar que brindará el soporte técnico con personal calificado para el mantenimiento preventivo del(os) equipo(s) ofertado(s) y estar en capacidad de atender el llamado por reparación en un tiempo máximo de 24 horas. d) El MINSAL se reserva el derecho de verificar la información recibida.

<i>ÍTEM</i>	<i>CÓDIGO MINSAL</i>	<i>NOMBRE</i>	<i>CANTIDAD</i>
6	60302400	LÁMPARA PARA EXAMEN TIPO CUELLO DE GANSO	5

<p>Descripción: Lámpara para realizar examen clínico o realizar procedimientos menores.</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Estructura flexible. • Con pantalla reflejante que incremente la intensidad y uniformidad de la luz. • Con barrera de protección calorífica en la parte superior de la lámpara (si aplica). • Montado en base metálica o plástica tipo ABS, rodable con altura regulable. • Bombillo de luz blanca LED. • Con interruptor eléctrico ubicado preferiblemente en la cabeza de la lámpara.
<p>Características Eléctricas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Voltaje: 120 ± 10% VAC • Frecuencia: 60 Hertz. • Fases: 1 • Tomacorriente macho polarizado.
<p>Características Mecánicas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Estructura metálica con acabado cromado o plástico ABS. • Auto soportada en base rodable de 4 ó 5 rodos conductivos.
<p>Condiciones de Recepción:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Deberá entregarse funcionando y en buen estado a entera satisfacción del administrador de contrato u orden de compra.
<p>Información Técnica Requerida:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Con la oferta: <ul style="list-style-type: none"> – Catálogo con especificaciones técnicas. • Con el equipo: <ul style="list-style-type: none"> Manual de Operación en castellano.
<p>Garantía:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) Garantía contra desperfectos de fabricación de un año, a partir de la fecha de puesta en funcionamiento del equipo. b) Compromiso por escrito del suministrante en proveer repuestos por un período mínimo de 5 años.
<p>Soporte Técnico:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) Deberá garantizar que brindará el soporte técnico con personal calificado para el mantenimiento correctivo del(os) equipo(s) ofertado(s). b) El MINSAL se reserva el derecho de verificar la información recibida.

<i>ÍTEM</i>	<i>CÓDIGO MINSAL</i>	<i>NOMBRE</i>	<i>CANTIDAD</i>
<i>7</i>	<i>60302075</i>	<i>BÁSCULA DE ADULTO CON TALLÍMETRO</i>	<i>1</i>

<p>Descripción:</p> <p>Equipo para la medición del peso corporal de personas adultas.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Báscula de pedestal, mecánica. • Plataforma metálica sólida, revestida de alfombra antideslizante. • Con capacidad de medir pesos de al menos hasta 220 kg (485 lb) con una resolución (divisiones) no menor de 50 g (0.11 lb). • Escala para el peso: <ul style="list-style-type: none"> – De fácil lectura. – Metálica y con movimiento de la aguja indicadora por medio de riel. – Con función de ajuste a cero. – Con sistema indicador de balance. • Tallímetro de fábrica con marcas en bajo relieve, de fácil lectura, no pegadas al pedestal de la báscula, con capacidad de medir estaturas de al menos 200 cm (78.7”) con una resolución (divisiones) no menor a 0.5 cm (0.2”) • La graduación de las escalas deberá estar en kilogramos y libras para el peso, y en centímetros y pulgadas para la talla.
<p>Características Mecánicas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Estructura: <ul style="list-style-type: none"> – Fabricada de metal resistente. – Pintada con tratamiento anticorrosivo. – Para uso pesado. – Color blanco. – Lavable, resistente a los líquidos de desinfección de uso hospitalario. – De fácil transporte, con sistema de rodos. • Con sistema de contra pesos y/o resortes.
<p>Estándares y Normativas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sistema de Gestión de Calidad para equipos médicos ISO 13485 (Presentar certificado vigente). • Aprobado para su comercialización por CE (Comunidad Europea), FDA (Estados Unidos) o JIS o PMDA (Japón), presentar documentación de respaldo.
<p>Condiciones de Recepción:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Deberá entregarse funcionando y en buen estado a entera satisfacción del administrador de contrato u orden de compra.
<p>Condiciones de Instalación:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Deberá(n) ser verificada(s) en el sitio donde estará(n) ubicada(s) la(s) báscula(s) para garantizar la medición del peso, en caso de requerirse, la(s) báscula(s) deberá(n) ser ajustada(s) y calibrada(s) por el contratista; a entera satisfacción de un técnico del área de biomédica del hospital o de la región correspondiente, capacitado en la calibración de balanzas por la Unidad de Gestión de Equipo Biomédico (UGEB) del MINSAL.
<p>Información Técnica Requerida:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Con la oferta: <ul style="list-style-type: none"> – Catálogo con especificaciones técnicas. • Con el equipo: <ul style="list-style-type: none"> Manual de Operación en castellano.
<p>Garantía:</p> <p>a) Garantía contra desperfectos de fabricación de un año, a partir de la fecha de puesta en funcionamiento del equipo.</p>

b) Compromiso por escrito del suministrante en proveer repuestos por un período mínimo de 5 años.
Soporte Técnico:
a) Deberá garantizar que brindará el soporte técnico con personal calificado para el mantenimiento correctivo del(os) equipo(s) ofertado(s).
b) El MINSAL se reserva el derecho de verificar la información recibida.

<i>ÍTEM</i>	<i>CÓDIGO MINSAL</i>	<i>NOMBRE</i>	<i>CANTIDAD</i>
8	12100180	TERMÓMETRO ELECTRÓNICO AURICULAR, GRADOS CENTÍGRADOS, REUSABLE	3

Descripción:
Equipo de nebulización eléctrico para realizar terapia respiratoria.
<ul style="list-style-type: none"> • Digital, con pantalla LCD, luminosa, con dígitos grandes visibles a simple vista. • Toma de la temperatura en menos de 3 segundos. • Memoria de la última temperatura registrada. • Apagado automático. • Para uso adulto y pediátrico. • Diseño ergonómico. • Rango de operación aproximado: (30 a 43) °C o mayor • Precisión. +/- 0.5 grado Celsius o menor
Accesorios incluidos:
<ul style="list-style-type: none"> • Estuche de material resistente. • 500 capuchones descartables por equipo para la punta sensora.
Características Eléctricas:
<ul style="list-style-type: none"> • Incluye baterías recargables y cargador de baterías (si aplica).
Características Mecánicas:
<ul style="list-style-type: none"> • De carcasa resistente y de fácil limpieza. • La unidad deberá estar bien construida que permita el uso de líquidos de desinfección hospitalaria
Estándares y Normativas:
<ul style="list-style-type: none"> • Sistema de Gestión de Calidad para equipos médicos ISO 13485 (Presentar certificado vigente). • Aprobado para su comercialización por CE (Comunidad Europea), FDA (Estados Unidos) o JIS o PMDA (Japón), presentar documentación de respaldo.
Condiciones de Recepción:
<ul style="list-style-type: none"> • Deberá entregarse funcionando y en buen estado a entera satisfacción del administrador de contrato u orden de compra.
Información Técnica Requerida:
<ul style="list-style-type: none"> • Con la oferta: <ul style="list-style-type: none"> – Catálogo con especificaciones técnicas. • Con el equipo: <ul style="list-style-type: none"> Manual de Operación en castellano.
Garantía contra desperfectos de fabricación de un año, a partir de la fecha de puesta en funcionamiento del equipo.
Soporte Técnico:
a) Deberá garantizar que brindará el soporte técnico con personal calificado para el mantenimiento correctivo del(os) equipo(s) ofertado(s).
b) El MINSAL se reserva el derecho de verificar la información recibida.

ÍTEM	CÓDIGO MINSAL	NOMBRE	CANTIDAD
9	60302775	RESUCITADOR MANUAL ADULTO	1

<p>Descripción:</p> <p>Equipo auxiliar reusable para proporcionar ventilación manual de pacientes adultos.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Para uso de aire ambiente y atmósfera enriquecida de oxígeno en concentración hasta 95%. • El equipo será seguro y preciso, con su mascarilla y válvula a prueba de golpes. • Además, será suministrado con válvula de alivio y presión, con mascarilla para adulto: grande, mediana y pequeña (reusables y esterilizables) • Reservorio con dispositivo de conexión a base de presión (no de rosca). • Volumen de bolsa: 1400 ml o mayor. • Con reservorio (tubo corrugado o bolsa). • Con conector para manómetro • Manómetro con escala en mm de Hg.
<p>Accesorios incluidos:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 1 juego adicional de 3 unidades de mascarillas reusables para adulto en tamaños: grande, mediana y pequeña.
<p>Características Mecánicas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Reusable, con acumulador expandible, con conector externo para fuente de oxígeno, fabricado en material esterilizable (de preferencia silicona). • Conector de entrada: Manguera para conectar NPT de 1/4" o similar. • Bolsa reservorio de silicón o material de mejor calidad libre de látex, de alta sensibilidad, que permita detectar resistencias a nivel de las vías respiratorias.
<p>Estándares y Normativas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sistema de Gestión de Calidad para equipos médicos ISO 13485 (Presentar certificado vigente). • Aprobado para su comercialización por CE (Comunidad Europea), FDA (Estados Unidos) o JIS o PMDA (Japón), presentar documentación de respaldo.
<p>Condiciones de Recepción:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Deberá entregarse funcionando y en buen estado a entera satisfacción del administrador de contrato u orden de compra.
<p>Información Técnica Requerida:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Con la oferta: <ul style="list-style-type: none"> – Catálogo con especificaciones técnicas. • Con el equipo: <ul style="list-style-type: none"> Manual de Operación en castellano.
<p>Garantía contra desperfectos de fabricación de un año, a partir de la fecha de puesta en funcionamiento del equipo.</p>
<p>Soporte Técnico:</p> <ol style="list-style-type: none"> Deberá garantizar que brindará el soporte técnico con personal calificado para el mantenimiento correctivo del(os) equipo(s) ofertado(s). El MINSAL se reserva el derecho de verificar la información recibida.

<i>ÍTEM</i>	<i>CÓDIGO MINSAL</i>	<i>NOMBRE</i>	<i>CANTIDAD</i>
10	60302825	RESUCITADOR MANUAL PEDIÁTRICO	1

<p>Descripción:</p> <p>Equipo auxiliar reusable para proporcionar ventilación manual de pacientes pediátricos.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Para uso de aire ambiente y atmósfera enriquecida de oxígeno en concentración hasta 95%. • El equipo será seguro y preciso, con su mascarilla y válvula a prueba de golpes. • Además, será suministrado con válvula de alivio y presión, con mascarilla para adulto: grande, mediana y pequeña (reusables y esterilizables) • Reservorio con dispositivo de conexión a base de presión (no de rosca). • Volumen de bolsa en un rango aproximado entre 500 ml a 750 ml. • Con reservorio (tubo corrugado o bolsa). • Con conector para manómetro • Manómetro con escala en mm de Hg.
<p>Accesorios incluidos:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 1 juego adicional de 2 unidades de mascarillas reusables para paciente pediátrico en tamaños: mediano y pequeño.
<p>Características Mecánicas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Reusable, con acumulador expandible, con conector externo para fuente de oxígeno, fabricado en material esterilizable (de preferencia silicona). • Conector de entrada: Manguera para conectar NPT de 1/4" o similar. • Bolsa reservorio de silicón o material de mejor calidad libre de látex, de alta sensibilidad, que permita detectar resistencias a nivel de las vías respiratorias.
<p>Estándares y Normativas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sistema de Gestión de Calidad para equipos médicos ISO 13485 (Presentar certificado vigente). • Aprobado para su comercialización por CE (Comunidad Europea), FDA (Estados Unidos) o JIS o PMDA (Japón), presentar documentación de respaldo.
<p>Condiciones de Recepción:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Deberá entregarse funcionando y en buen estado a entera satisfacción del administrador de contrato u orden de compra.
<p>Información Técnica Requerida:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Con la oferta: <ul style="list-style-type: none"> – Catálogo con especificaciones técnicas. • Con el equipo: <ul style="list-style-type: none"> Manual de Operación en castellano.
<p>Garantía contra desperfectos de fabricación de un año, a partir de la fecha de puesta en funcionamiento del equipo.</p>
<p>Soporte Técnico:</p> <ol style="list-style-type: none"> Deberá garantizar que brindará el soporte técnico con personal calificado para el mantenimiento correctivo del(os) equipo(s) ofertado(s). El MINSAL se reserva el derecho de verificar la información recibida.

<i>ÍTEM</i>	<i>CÓDIGO MINSAL</i>	<i>NOMBRE</i>	<i>CANTIDAD</i>
11	62704330	MESA AUXILIAR HOSPITALARIA PARA USOS DIVERSOS, MEDIANA	8

<p>Descripción y características mecánicas: Mesa auxiliar hospitalaria para colocar instrumental o equipo durante la realización de procedimientos diagnósticos o quirúrgicos</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Cubierta de acero inoxidable preferiblemente calibre 20 unida al bastidor • Entrepaño de acero inoxidable preferiblemente calibre 20. • Dimensiones aproximadas de referencia: <ul style="list-style-type: none"> – Ancho: (50- 60) cm. – Largo: (60 – 70) cm. – Altura: (70- 90) cm. • Diámetro de las ruedas: (7.5-12) cm, fabricadas en hule natural. • Frenos en al menos dos ruedas preferiblemente en diagonal. • Debe contar con protector alrededor de todo el carro tanto en el sobre como el entrepaño. • Construida completamente de acero inoxidable, acabado pulido. • Ruedas de hule, caucho conductivo u otro material anti pelusa, tipo semipesado.
<ul style="list-style-type: none"> • Deberá entregarse funcionando y en buen estado a entera satisfacción del administrador de contrato u orden de compra.
<ul style="list-style-type: none"> • Garantía contra desperfectos de fabricación de un año, a partir de la fecha de recepción del mobiliario.
<p>a) Deberá garantizar que brindará el soporte técnico con personal calificado para el mantenimiento correctivo del(os) mobiliario(s) ofertado(s).</p> <p>b) El MINSAL se reserva el derecho de verificar la información recibida.</p>

ÍTEM	CÓDIGO MINSAL	NOMBRE	CANTIDAD
12	62704490	SILLA DE RUEDAS, TIPO MANUAL PARA TRASLADO DE PACIENTE ADULTO	1

Descripción y características mecánicas:

Mesa auxiliar hospitalaria para colocar instrumental o equipo durante la realización de procedimientos diagnósticos o quirúrgicos

- Estructura en acero cromado o aluminio, de fácil limpieza, anticorrosiva y resistente a la aplicación de desinfectantes de uso hospitalario.
- La tapicería del asiento y el respaldo en lona de vinil anti-flama o equivalente.
- Descansa brazos desmontables y acojinados.
- Con palanca de freno para las ruedas traseras.
- Descansa pies abatibles, con opción para ajustar la altura, fabricados en aluminio pulido.
- Ruedas delanteras de hule compacto, giratorias, macizas, anti-pelusa.
- Ruedas traseras de hule compacto, fijas laterales, macizas.
- Ruedas traseras con aros de empuje anatómicos paralelos que sirva para que el paciente movilice la silla.
- Diámetro aproximado de rueda giratoria delantera: (20-25) cm.
- Diámetro aproximado de rueda fija trasera: (60-65) cm.
- Dimensiones aproximadas de referencia:
 - Ancho de silla: 60-75 cm.
 - Ancho del asiento: 45-55 cm.
 - Profundidad del asiento: 45 -50 cm.
 - Altura del respaldo del asiento: 40-50 cm
- Capacidad de carga mínima: 158.8 kg (350 lb).

Condiciones de Recepción:

- Deberá entregarse funcionando y en buen estado a entera satisfacción del administrador de contrato u orden de compra.
- Garantía contra desperfectos de fabricación de un año, a partir de la fecha de recepción del mobiliario.

Soporte Técnico:

- a) Deberá garantizar que brindará el soporte técnico con personal calificado para el mantenimiento correctivo del(os) mobiliario(s) ofertado(s).
- b) El MINSAL se reserva el derecho de verificar la información recibida.

SECCION 04: FORMULARIOS PARA LA PRESENTACIÓN DE OFERTAS

FORMULARIO 1: PRESENTACIÓN DE OFERTAS

FORMULARIO 2: INFORMACIÓN EMPRESARIAL

FORMULARIO 3: ESPECIFICACIONES TÉCNICAS OFERTADAS

FORMULARIO 4: COTIZACIÓN - LISTA DE PRECIOS

FORMULARIO 5: DECLARACIÓN DE MANTENIMIENTO DE LA OFERTA

FORMULARIO 1: PRESENTACIÓN DE OFERTAS

COMPARACIÓN DE PRECIOS N° PRIDESII-289-CP-B-MINSAL “EQUIPO MÉDICO Y MOBILIARIO CLÍNICO PARA LA UCSF LA CANOA”

Fecha: -----

Señores

MINSAL/PROGRAMA INTEGRADO DE SALUD II

Contrato de Préstamo No. 3608/OC-ES

Nosotros los suscritos, declaramos que:

Hemos examinado y no tenemos reservas a los documentos del proceso Comparación de Precios N° _____, por lo cual ofrecemos proveer los servicios en la cantidad, calidad y características técnicas solicitadas en los Documentos de Selección (Sección 3: Especificaciones Técnicas) y nos comprometemos a que estos servicios sean originarios de países miembros del Banco: *[indicar una descripción breve de los servicios];*-----

El precio total de nuestra oferta por todo concepto es de: _____ (Indicar precio en números y en letras) incluidos todos los impuestos de ley (incluyendo el IVA) y los gastos directo y/o indirecto asociados.

Nos comprometemos a mantener nuestra oferta por un período de _____ () días a partir de la fecha de presentación de ofertas, y a suscribir el Contrato en caso de resultar adjudicatario.

Los suscritos, incluyendo todos los subcontratistas o proveedores requeridos para ejecutar cualquier parte del Contrato, tenemos nacionalidad de países elegibles _____ *[indicar la nacionalidad del Oferente, incluso la de todos los miembros que comprende el Oferente, si el Oferente es una Asociación en Participación o Consorcio, y la nacionalidad de cada subcontratista y proveedor]*

Manifestamos con carácter de declaración jurada que: i) no tenemos conflicto de intereses, ii) nuestra empresa, sus afiliados o subsidiarias, incluyendo todos los subcontratistas o proveedores para ejecutar cualquier parte del Contrato, no han sido declarados inelegibles por el Banco, bajo las leyes del país del COMPRADOR o normativas oficiales, y iii) no tenemos ninguna sanción del Banco o de alguna otra Institución Financiera Internacional (IFI).

Asimismo, nos comprometemos que dentro del proceso de selección (y en caso de resultar adjudicados en la ejecución) del contrato, a observar las leyes sobre Prácticas Prohibidas incluyendo soborno, aplicables en el país del cliente.

Mi representada se encuentra en capacidad de entregar los bienes en el plazo previsto, expresados en nuestra oferta.

Conocemos, aceptamos y nos sometemos libre y voluntariamente al cumplimiento de lo indicado en los Documentos de Comparación de Precios, así como a las demás normas conexas que lo regulan

Entendemos que esta oferta, junto con su aceptación por escrito incluida en la notificación de adjudicación, constituirá una obligación hasta la suscripción del contrato, y que el Programa no está obligado a aceptar la Oferta evaluada más baja ni ninguna otra Oferta que reciban, sin que tal decisión permita reclamación por parte del oferente.

Conocemos y aceptamos que el Programa se reserva el derecho de adjudicar el contrato, cancelar el proceso, rechazar todas las ofertas o declarar desierto el proceso si conviniese a los intereses nacionales o institucionales, sin que ello le genere responsabilidad alguna.

Para todos los efectos señalamos como domicilio legal en (.....*Domicilio*).

San Salvador, de del ____

Firma y sello del oferente

(Representante Legal o Apoderado Legal)

FORMULARIO 2: INFORMACIÓN EMPRESARIAL

COMPARACIÓN DE PRECIOS N° PRIDESII-289-CP-B-MINSAL “EQUIPO MÉDICO Y MOBILIARIO CLÍNICO PARA LA UCSF LA CANOA”

Señores

MINSAL/PROGRAMA INTEGRADO DE SALUD II

Contrato de Préstamo No. 3608/OC-ES

El que suscribe, Representante Legal de, identificado con Documento de Identidad N°, **DECLARA BAJO JURAMENTO** que la siguiente información de mi representada se sujeta a la verdad:

Nombre o Razón Social					
Domicilio Legal					
NIT Y Registro IVA		Teléfono		email	

Información del Representante Legal:

Información del representante autorizado del Oferente:

Nombre: *[indicar el nombre del representante autorizado]*

Dirección: *[indicar la dirección del representante autorizado]*

Números de teléfono: *[indicar los números de teléfono y facsímile del representante autorizado]*

Dirección de correo electrónico: *[indicar la dirección de correo electrónico del representante autorizado]*

El Salvador, ... de del

Firma y sello del oferente

(Representante Legal o Apoderado Legal)

FORMULARIO 3: ESPECIFICACIONES TÉCNICAS OFERTADAS

[El Oferente deberá detallar las especificaciones técnicas requeridas de acuerdo al bien a ofertado e indicar el país de origen de estos. Incluir en su oferta la referencia del número de página del catálogo (si aplica) donde se pueda verificar el cumplimiento de lo solicitado, de acuerdo al formato abajo descrito]

ÍTEM	CÓDIGO MINSAL	NOMBRE	CANTIDAD
1	60404104	FRIGORÍFICO PARA ALMACENAMIENTO DE VACUNAS	2

REQUERIMIENTO	OFERTADO
<p>Descripción: Equipo para mantener la cadena de frío para el almacenamiento de vacunas.</p>	
<ul style="list-style-type: none"> Equipo para mantener la cadena de frío para el almacenamiento de vacunas, de una puerta horizontal tipo ICE LINED según OPS/OMS. Rango de operación aproximado entre (0 -2) °C a (8-10) °C. Capacidad para al menos 150 litros de vacunas. Soporte de la cadena de frío de al menos 48 horas en ausencia de suministro eléctrico. Sistema robusto con aislamiento de espuma poliuretano entre (10 – 12) cm. Con indicador de temperatura externo, preconfigurado a (4-5) °C. Gas refrigerante utilizado R-134 A ecológico o equivalente ecológico, libre de CFC. Temperatura de operación en un rango mínimo entre (5 – 42) °C. 	<ul style="list-style-type: none">
<p>Accesorios incluidos:</p> <ul style="list-style-type: none"> 5 cestas 30 ice pack 1 regulador de voltaje. 	
<p>Características Eléctricas:</p> <ul style="list-style-type: none"> Voltaje: 120 ± 10% VAC Frecuencia: 60 Hertz. Fases: 1 Tomacorriente macho polarizado. 	
<p>Características Mecánicas:</p> <ul style="list-style-type: none"> Fabricado de material resistente a la corrosión. Dimensiones externas aproximadas: (85 – 95) cm de alto. (120 – 130) cm de largo. (75 – 85) cm de profundidad. 	
<p>Estándares y Normativas:</p> <ul style="list-style-type: none"> Sistema de Gestión de Calidad para equipos médicos ISO 13485 (Presentar certificado vigente). Sistema de Gestión de Medio del Ambiente ISO 	

<p>14001.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Certificado o documentación que demuestra cumplimiento de sistema PQS de la OMS. • Aprobado para su comercialización por CE (Comunidad Europea), FDA (Estados Unidos) o JIS ó PMDA (Japón), presentar documentación de respaldo. 	
<p>Condiciones de Recepción:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Deberá entregarse funcionando y en buen estado a entera satisfacción del administrador de contrato u orden de compra. 	
<p>Información Técnica Requerida:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Con la oferta: <ul style="list-style-type: none"> – Catálogo con especificaciones técnicas. • Con el equipo: <ul style="list-style-type: none"> – Manual de Operación en castellano. – Manual de Partes. – Manual de Servicio. <p>Estos últimos preferiblemente en idioma castellano o en su defecto en inglés.</p>	
<p>Garantía:</p> <p>d) Garantía contra desperfectos de fabricación de dos años, a partir de la fecha de puesta en funcionamiento del equipo.</p> <p>e) Deberá realizar rutinas de mantenimiento preventivo semestral durante el periodo de vigencia de la garantía, para lo cual deberá presentar plan de visitas, coordinadas con el Administrador de Contrato.</p> <p>f) Compromiso por escrito del suministrante en proveer repuestos por un período mínimo de 5 años.</p>	
<p>Capacitación:</p> <p>c) El suministrante proporcionará la capacitación y comprenderá: <ul style="list-style-type: none"> – La operación, limpieza y manejo del equipo, dirigida al personal operador. – Mantenimiento preventivo y fallas más frecuentes del equipo, impartidas al personal técnico de mantenimiento del establecimiento donde será utilizado. </p> <p>d) Deberá presentar programa de capacitación al administrador de contrato.</p>	
<p>Soporte Técnico:</p> <p>e) La empresa suministrante deberá contar localmente con Departamento Técnico Biomédico con personal capacitado por el fabricante.</p> <p>f) Presentar Currículo Vitae del personal técnico con sus respectivos atestados.</p>	

<p>g) Deberá garantizar que brindará el soporte técnico con personal calificado para el mantenimiento preventivo del(os) equipo(s) ofertado(s) y estar en capacidad de atender el llamado por reparación en un tiempo máximo de 24 horas.</p> <p>h) El MINSAL se reserva el derecho de verificar la información recibida.</p>	
---	--

<i>ÍTEM</i>	<i>CÓDIGO MINSAL</i>	<i>NOMBRE</i>	<i>CANTIDAD</i>
<i>2</i>	<i>60302225</i>	<i>ELECTROCAUTERIO</i>	<i>1</i>

<i>REQUERIMIENTO</i>	<i>OFERTADO</i>
<p>Descripción: Equipo utilizado para disecar, fulgurar o coagular (no corte) en diferentes aplicaciones clínicas, con control de activación desde el lápiz o el pedal.</p>	
<ul style="list-style-type: none"> • Operación bipolar y monopolar. • Con control de nivel potencia en los diferentes modos de trabajo. • Con sistema de detección de fallas. • Pantalla digital de dos o más dígitos que indique la potencia de salida. • Con capacidad de ser empotrado en pared. • Con soporte que permita fijar el lápiz de cauterio en el equipo. • Rango de Potencia máxima de salida: <ul style="list-style-type: none"> – Monopolar: (40 – 50) watts. – Bipolar: (40 – 50) watts. • Frecuencia de salida: mayor o igual a 500 KHz. 	•
<p>Accesorios incluidos:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 2 Lápices reusables con porta electrodos y adaptadores, con control de activación, con sus cables de alimentación. (operación monopolar). • 4 Pinzas bipolares reusables tamaño mediano, con sus cables, dos tipo bayoneta y dos rectas. • 6 electrodos reusables tamaño mediano (2 rectos, 2 angulados y 2 de bola). • 150 electrodos monopolares descartables tamaño mediano (50 rectos, 50 angulados y 50 de bola). • 1 Interruptor de pedal para control monopolar y bipolar. • 2 Placas de retorno reusable con cable de conexión. 	

<ul style="list-style-type: none"> • Accesorios para empotrarse en pared. 	
<p>Características Eléctricas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Voltaje: 120 ± 10% VAC • Frecuencia: 60 Hertz. • Fases: 1 • Tomacorriente macho polarizado grado hospitalario. 	
<p>Características Mecánicas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Fabricado de material resistente a la corrosión. 	
<p>Estándares y Normativas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sistema de Gestión de Calidad para equipos médicos ISO 13485 (Presentar certificado vigente). • Protección eléctrica según norma IEC 60601-1 o equivalente (presentar documentación de respaldo). • Aprobado para su comercialización por CE (Comunidad Europea), FDA (Estados Unidos) o JIS o PMDA (Japón), presentar documentación de respaldo. 	
<p>Condiciones de Recepción:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Deberá entregarse funcionando y en buen estado a entera satisfacción del administrador de contrato u orden de compra. 	
<p>Información Técnica Requerida:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Con la oferta: <ul style="list-style-type: none"> – Catálogo con especificaciones técnicas. • Con el equipo: <ul style="list-style-type: none"> – Manual de Operación en castellano. – Manual de Partes. – Manual de Servicio. <p>Estos últimos preferiblemente en idioma castellano o en su defecto en inglés.</p>	
<p>Garantía:</p> <p>d) Garantía contra desperfectos de fabricación de dos años, a partir de la fecha de puesta en funcionamiento del equipo.</p> <p>e) Deberá realizar rutinas de mantenimiento preventivo semestral durante el periodo de vigencia de la garantía, para lo cual deberá presentar plan de visitas, coordinadas con el Administrador de Contrato.</p> <p>f) Compromiso por escrito del suministrante en proveer repuestos por un período mínimo de 5 años.</p>	
<p>Capacitación:</p> <p>c) El suministrante proporcionará la capacitación y comprenderá:</p>	

<ul style="list-style-type: none"> - La operación, limpieza y manejo del equipo, dirigida al personal operador. - Mantenimiento preventivo y fallas más frecuentes del equipo, impartidas al personal técnico de mantenimiento del establecimiento donde será utilizado. <p>d) Deberá presentar programa de capacitación al administrador de contrato.</p>	
<p>Soporte Técnico:</p> <p>e) La empresa suministrante deberá contar localmente con Departamento Técnico Biomédico con personal capacitado por el fabricante.</p> <p>f) Presentar Currículo Vitae del personal técnico con sus respectivos atestados.</p> <p>g) Deberá garantizar que brindará el soporte técnico con personal calificado para el mantenimiento preventivo del(os) equipo(s) ofertado(s) y estar en capacidad de atender el llamado por reparación en un tiempo máximo de 24 horas.</p> <p>h) El MINSAL se reserva el derecho de verificar la información recibida.</p>	

<i>ÍTEM</i>	<i>CÓDIGO MINSAL</i>	<i>NOMBRE</i>	<i>CANTIDAD</i>
<i>3</i>	<i>60302550</i>	<i>NEBULIZADOR</i>	<i>2</i>

<i>REQUERIMIENTO</i>	<i>OFERTADO</i>
<p>Descripción: Equipo de nebulización eléctrico para realizar terapia respiratoria.</p>	
<ul style="list-style-type: none"> • De una salida, para instalar y manejar un puesto de trabajo. • Tipo compresor eléctrico. • Para trabajo continuo, de uso hospitalario, verificable en catálogo o indicado por el fabricante. • Flujo/desplazamiento en un rango entre (20 – 30) litros/min. • Tasa promedio de nebulización no menor de 0.25 cc/min. • Con válvula de alivio para evitar sobre presiones. • Con manómetro incorporado para medir la presión salida. 	•
<p>Accesorios incluidos:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 400 micronenebulizadores. 	

<ul style="list-style-type: none"> • 200 mascarillas descartables para adultos. • 200 mascarillas descartables pediátricas. 	
<p>Características Eléctricas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Voltaje: 120 ± 10% VAC • Frecuencia: 60 Hertz. • Fases: 1 • Tomacorriente macho polarizado. • Cable de alimentación eléctrica con una longitud de al menos dos metros. 	
<p>Características Mecánicas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Portátil, auto soportado. • Operación silenciosa, no mayor a 60 DbA a un metro de distancia. • Construido de material resistente a la corrosión. 	
<p>Estándares y Normativas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sistema de Gestión de Calidad para equipos médicos ISO 13485 (Presentar certificado vigente). • Protección eléctrica según norma IEC 60601-1 o equivalente (presentar documentación de respaldo). • Aprobado para su comercialización por CE (Comunidad Europea), FDA (Estados Unidos) o JIS o PMDA (Japón), presentar documentación de respaldo. 	
<p>Condiciones de Recepción:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Deberá entregarse funcionando y en buen estado a entera satisfacción del administrador de contrato u orden de compra. 	
<p>Información Técnica Requerida:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Con la oferta: <ul style="list-style-type: none"> – Catálogo con especificaciones técnicas. • Con el equipo: <ul style="list-style-type: none"> – Manual de Operación en castellano. 	
<p>Garantía:</p> <p>d) Garantía contra desperfectos de fabricación de dos años, a partir de la fecha de puesta en funcionamiento del equipo.</p> <p>e) Deberá realizar rutinas de mantenimiento preventivo semestral durante el periodo de vigencia de la garantía, para lo cual deberá presentar plan de visitas, coordinadas con el Administrador de Contrato.</p> <p>f) Compromiso por escrito del suministrante en proveer repuestos por un período mínimo de 5 años.</p>	
<p>Capacitación:</p> <p>b) El suministrante proporcionará la capacitación y comprenderá:</p> <ul style="list-style-type: none"> – La operación, limpieza y manejo del equipo, 	

<p>dirigida al personal operador.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Mantenimiento preventivo y fallas más frecuentes del equipo, impartidas al personal técnico de mantenimiento del establecimiento donde será utilizado. 	
<p>Soporte Técnico:</p> <ul style="list-style-type: none"> e) La empresa suministrante deberá contar localmente con Departamento Técnico Biomédico con personal capacitado. f) Presentar Currículo Vitae del personal técnico con sus respectivos atestados. g) Deberá garantizar que brindará el soporte técnico con personal calificado para el mantenimiento preventivo del(os) equipo(s) ofertado(s) y estar en capacidad de atender el llamado por reparación en un tiempo máximo de 24 horas. h) El MINSAL se reserva el derecho de verificar la información recibida. 	

<i>ÍTEM</i>	<i>CÓDIGO MINSAL</i>	<i>NOMBRE</i>	<i>CANTIDAD</i>
4	60302100	BÁSCULA PARA RECIÉN NACIDO Y LACTANTE CON INFANTÓMETRO	1

<i>REQUERIMIENTO</i>	<i>OFERTADO</i>
<p>Descripción: Equipo de nebulización eléctrico para realizar terapia respiratoria.</p>	
<ul style="list-style-type: none"> • Báscula de mesa, electrónica, con capacidad de medir pesos de 18 Kg. (40 lb.) como mínimo, con división de 2 g para pesos iguales o menores a 10 Kg y de 5 g para mayores de 10 Kg; colocada sobre gabinete metálico, pintado, con 2 puertas y 2 gavetas. • LA BÁSCULA NO DEBERÁ ESTAR INTEGRADA AL GABINETE. • La graduación de las escalas para el peso deberá estar en Kg y Lb. • Pantalla LED iluminada. • Tallímetro de fábrica para medir niños recién nacidos y lactantes, con topes para cabeza y pies, uno de ellos deslizante sobre la superficie de la báscula. • Superficie lisa y curvada, con sistema antivuelco. • Con funciones de TARA y auto HOLD. • Dimensiones de referencia de la báscula: <ul style="list-style-type: none"> - Ancho: (55 – 60) cm. - Alto: (15 – 20) cm - Largo: (30 – 35) cm. 	<ul style="list-style-type: none"> •
Características Eléctricas:	

<ul style="list-style-type: none"> • Mediante red eléctrica o a baterías. • Si es con red eléctrica: 120 VAC, 60 Hz, 1 Fase. • Preferiblemente con sistema de desconexión automática cuando no se utilice. 	
<p>Características Mecánicas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Gabinete: <ul style="list-style-type: none"> – Fabricada de metal resistente. – Pintado con tratamiento anticorrosivo. – Para uso pesado. – Color blanco. – Lavable, resistente a los líquidos de desinfección de uso hospitalario. 	
<p>Estándares y Normativas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sistema de Gestión de Calidad para equipos médicos ISO 13485 (Presentar certificado vigente). • Aprobado para su comercialización por CE (Comunidad Europea), FDA (Estados Unidos) o JIS o PMDA (Japón), presentar documentación de respaldo. 	
<p>Condiciones de Recepción:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Deberá entregarse funcionando y en buen estado a entera satisfacción del administrador de contrato u orden de compra. 	
<p>Condiciones de Instalación:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Deberá(n) ser verificada(s) en el sitio donde estará(n) ubicada(s) la(s) báscula(s) para garantizar la medición del peso, en caso de requerirse, la(s) báscula(s) deberá(n) ser ajustada(s) y calibrada(s) por el contratista; a entera satisfacción de un técnico del área de biomédica del hospital o de la región correspondiente, capacitado en la calibración de balanzas por la Unidad de Gestión de Equipo Biomédico (UGEB) del MINSAL. 	
<p>Información Técnica Requerida:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Con la oferta: <ul style="list-style-type: none"> – Catálogo con especificaciones técnicas. • Con el equipo: <ul style="list-style-type: none"> – Manual de Operación en castellano. 	
<p>Garantía:</p> <p>d) Garantía contra desperfectos de fabricación de un año, a partir de la fecha de puesta en funcionamiento del equipo.</p> <p>e) Deberá realizar rutinas de mantenimiento preventivo semestral durante el periodo de vigencia de la garantía, para lo cual deberá presentar plan de visitas, coordinadas con el Administrador de Contrato.</p> <p>f) Compromiso por escrito del suministrante en proveer repuestos por un período mínimo de 5</p>	

años.	
<p>Capacitación:</p> <p>b) El suministrante proporcionará la capacitación y comprenderá:</p> <ul style="list-style-type: none"> - La operación, limpieza y manejo del equipo, dirigida al personal operador. - Mantenimiento preventivo y fallas más frecuentes del equipo, impartidas al personal técnico de mantenimiento del establecimiento donde será utilizado. 	
<p>Soporte Técnico:</p> <p>e) La empresa suministrante deberá contar localmente con Departamento Técnico Biomédico con personal capacitado.</p> <p>f) Presentar Currículo Vitae del personal técnico con sus respectivos atestados.</p> <p>g) Deberá garantizar que brindará el soporte técnico con personal calificado para el mantenimiento preventivo del(os) equipo(s) ofertado(s) y estar en capacidad de atender el llamado por reparación en un tiempo máximo de 24 horas.</p> <p>h) El MINSAL se reserva el derecho de verificar la información recibida.</p>	

<i>ÍTEM</i>	<i>CÓDIGO MINSAL</i>	<i>NOMBRE</i>	<i>CANTIDAD</i>
<i>5</i>	<i>60302178</i>	<i>DOPLER FETAL PORTÁTIL</i>	<i>1</i>

<i>REQUERIMIENTO</i>	<i>OFERTADO</i>
<p>Descripción:</p> <p>Equipo portátil, utilizado para la detección audible del latido fetal por ultrasonido (efecto Doppler).</p>	
<ul style="list-style-type: none"> • Transductor de 2 MHz a 3 MHz para uso específico en obstetricia, a prueba de agua. • Rango mínimo de medición entre (50 a 200) latidos por minuto. • Despliegue digital en pantalla iluminada LCD o tecnología mejorada de la frecuencia cardiaca fetal. • Con indicación en pantalla de batería baja. • Con apagado automático cuando el equipo no está en uso para mayor duración de las baterías. • Bocina integrada al equipo. • Control de volumen variable. • Conector para audífonos. • Tiempo de autonomía utilizando baterías 2 horas como mínimo. 	<ul style="list-style-type: none"> •
<p>Accesorios incluidos:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Un juego extra de baterías recargables por 	

<p>equipo.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Estuche para resguardar el equipo. 	
<p>Características Eléctricas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Opera con baterías recargable y cargador de baterías. • Cargador de baterías para conectarse a una fuente de: <ul style="list-style-type: none"> – Voltaje: 120 VCA \pm 10%. – Frecuencia: 60 Hertz. – Fases: 1. 	
<p>Características Mecánicas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Portátil • La unidad deberá estar bien construida que permita el uso de líquidos de desinfección hospitalaria. 	
<p>Estándares y Normativas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sistema de Gestión de Calidad para equipos médicos ISO 13485 (Presentar certificado vigente). • Protección eléctrica según norma IEC 60601-1 o equivalente (presentar documentación de respaldo). • Aprobado para su comercialización por CE (Comunidad Europea), FDA (Estados Unidos) o JIS o PMDA (Japón), presentar documentación de respaldo. 	
<p>Condiciones de Recepción:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Deberá entregarse funcionando y en buen estado a entera satisfacción del administrador de contrato u orden de compra. 	
<p>Información Técnica Requerida:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Con la oferta: <ul style="list-style-type: none"> – Catálogo con especificaciones técnicas. • Con el equipo: <ul style="list-style-type: none"> Manual de Operación en castellano. 	
<p>Garantía:</p> <p>d) Garantía contra desperfectos de fabricación de un año, a partir de la fecha de puesta en funcionamiento del equipo.</p> <p>e) Deberá realizar rutinas de mantenimiento preventivo semestral durante el periodo de vigencia de la garantía, para lo cual deberá presentar plan de visitas, coordinadas con el Administrador de Contrato.</p> <p>f) Compromiso por escrito del suministrante en proveer repuestos por un período mínimo de 5 años.</p>	
<p>Capacitación:</p> <p>c) El suministrante proporcionará la capacitación y comprenderá: <ul style="list-style-type: none"> – La operación, limpieza y manejo del equipo, </p>	

<p>dirigida al personal operador.</p> <p>d) Mantenimiento preventivo y fallas más frecuentes del equipo, impartidas al personal técnico de mantenimiento del establecimiento donde será utilizado.</p>	
<p>Soporte Técnico:</p> <p>e) La empresa suministrante deberá contar localmente con Departamento Técnico Biomédico con personal capacitado.</p> <p>f) Presentar Currículo Vitae del personal técnico con sus respectivos atestados.</p> <p>g) Deberá garantizar que brindará el soporte técnico con personal calificado para el mantenimiento preventivo del(os) equipo(s) ofertado(s) y estar en capacidad de atender el llamado por reparación en un tiempo máximo de 24 horas.</p> <p>h) El MINSAL se reserva el derecho de verificar la información recibida.</p>	

<i>ÍTEM</i>	<i>CÓDIGO MINSAL</i>	<i>NOMBRE</i>	<i>CANTIDAD</i>
6	60302400	LÁMPARA PARA EXAMEN TIPO CUELLO DE GANSO	5

<i>REQUERIMIENTO</i>	<i>OFERTADO</i>
<p>Descripción:</p> <p>Lámpara para realizar examen clínico o realizar procedimientos menores.</p>	
<ul style="list-style-type: none"> • Estructura flexible. • Con pantalla reflejante que incremente la intensidad y uniformidad de la luz. • Con barrera de protección calorífica en la parte superior de la lámpara (si aplica). • Montado en base metálica o plástica tipo ABS, rodable con altura regulable. • Bombillo de luz blanca LED. • Con interruptor eléctrico ubicado preferiblemente en la cabeza de la lámpara. 	<ul style="list-style-type: none"> •
<p>Características Eléctricas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Voltaje: 120 ± 10% VAC • Frecuencia: 60 Hertz. • Fases: 1 • Tomacorriente macho polarizado. 	
<p>Características Mecánicas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Estructura metálica con acabado cromado o plástico ABS. • Auto soportada en base rodable de 4 ó 5 rodos conductivos. 	
<p>Condiciones de Recepción:</p>	

<ul style="list-style-type: none"> • Deberá entregarse funcionando y en buen estado a entera satisfacción del administrador de contrato u orden de compra. 	
<p>Información Técnica Requerida:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Con la oferta: <ul style="list-style-type: none"> – Catálogo con especificaciones técnicas. • Con el equipo: <ul style="list-style-type: none"> Manual de Operación en castellano. 	
<p>Garantía:</p> <p>c) Garantía contra desperfectos de fabricación de un año, a partir de la fecha de puesta en funcionamiento del equipo.</p> <p>d) Compromiso por escrito del suministrante en proveer repuestos por un período mínimo de 5 años.</p>	
<p>Soporte Técnico:</p> <p>c) Deberá garantizar que brindará el soporte técnico con personal calificado para el mantenimiento correctivo del(os) equipo(s) ofertado(s).</p> <p>d) El MINSAL se reserva el derecho de verificar la información recibida.</p>	

<i>ÍTEM</i>	<i>CÓDIGO MINSAL</i>	<i>NOMBRE</i>	<i>CANTIDAD</i>
<i>7</i>	<i>60302075</i>	<i>BÁSCULA DE ADULTO CON TALLÍMETRO</i>	<i>1</i>

<i>REQUERIMIENTO</i>	<i>OFERTADO</i>
<p>Descripción:</p> <p>Equipo para la medición del peso corporal de personas adultas.</p>	
<ul style="list-style-type: none"> • Báscula de pedestal, mecánica. • Plataforma metálica sólida, revestida de alfombra antideslizante. • Con capacidad de medir pesos de al menos hasta 220 kg (485 lb) con una resolución (divisiones) no menor de 50 g (0.11 lb). • Escala para el peso: <ul style="list-style-type: none"> – De fácil lectura. – Metálica y con movimiento de la aguja indicadora por medio de riel. – Con función de ajuste a cero. – Con sistema indicador de balance. • Tallímetro de fábrica con marcas en bajo relieve, de fácil lectura, no pegadas al pedestal de la báscula, con capacidad de medir estaturas de al menos 200 cm (78.7”) con una resolución (divisiones) no menor a 0.5 cm (0.2”) • La graduación de las escalas deberá estar en kilogramos y libras para el peso, y en centímetros y pulgadas para la talla. 	<ul style="list-style-type: none"> •

<p>Características Mecánicas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Estructura: <ul style="list-style-type: none"> – Fabricada de metal resistente. – Pintada con tratamiento anticorrosivo. – Para uso pesado. – Color blanco. – Lavable, resistente a los líquidos de desinfección de uso hospitalario. – De fácil transporte, con sistema de rodos. • Con sistema de contra pesos y/o resortes. 	
<p>Estándares y Normativas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sistema de Gestión de Calidad para equipos médicos ISO 13485 (Presentar certificado vigente). • Aprobado para su comercialización por CE (Comunidad Europea), FDA (Estados Unidos) o JIS o PMDA (Japón), presentar documentación de respaldo. 	
<p>Condiciones de Recepción:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Deberá entregarse funcionando y en buen estado a entera satisfacción del administrador de contrato u orden de compra. 	
<p>Condiciones de Instalación:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Deberá(n) ser verificada(s) en el sitio donde estará(n) ubicada(s) la(s) báscula(s) para garantizar la medición del peso, en caso de requerirse, la(s) báscula(s) deberá(n) ser ajustada(s) y calibrada(s) por el contratista; a entera satisfacción de un técnico del área de biomédica del hospital o de la región correspondiente, capacitado en la calibración de balanzas por la Unidad de Gestión de Equipo Biomédico (UGEB) del MINSAL. 	
<p>Información Técnica Requerida:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Con la oferta: <ul style="list-style-type: none"> – Catálogo con especificaciones técnicas. • Con el equipo: <ul style="list-style-type: none"> Manual de Operación en castellano. 	
<p>Garantía:</p> <p>c) Garantía contra desperfectos de fabricación de un año, a partir de la fecha de puesta en funcionamiento del equipo.</p> <p>d) Compromiso por escrito del suministrante en proveer repuestos por un período mínimo de 5 años.</p>	
<p>Soporte Técnico:</p> <p>c) Deberá garantizar que brindará el soporte técnico con personal calificado para el mantenimiento correctivo del(os) equipo(s) ofertado(s).</p> <p>d) El MINSAL se reserva el derecho de verificar la información recibida.</p>	

ÍTEM	CÓDIGO MINSAL	NOMBRE	CANTIDAD
8	12100180	TERMÓMETRO ELECTRÓNICO AURICULAR, GRADOS CENTÍGRADOS, REUSABLE	3

REQUERIMIENTO	OFERTADO
<p>Descripción: Equipo de nebulización eléctrico para realizar terapia respiratoria.</p>	
<ul style="list-style-type: none"> • Digital, con pantalla LCD, luminosa, con dígitos grandes visibles a simple vista. • Toma de la temperatura en menos de 3 segundos. • Memoria de la última temperatura registrada. • Apagado automático. • Para uso adulto y pediátrico. • Diseño ergonómico. • Rango de operación aproximado: (30 a 43) °C o mayor • Precisión. +/- 0.5 grado Celsius o menor 	
<p>Accesorios incluidos:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Estuche de material resistente. • 500 capuchones descartables por equipo para la punta sensora. 	
<p>Características Eléctricas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Incluye baterías recargables y cargador de baterías (si aplica). 	
<p>Características Mecánicas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • De carcasa resistente y de fácil limpieza. • La unidad deberá estar bien construida que permita el uso de líquidos de desinfección hospitalaria 	
<p>Estándares y Normativas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sistema de Gestión de Calidad para equipos médicos ISO 13485 (Presentar certificado vigente). • Aprobado para su comercialización por CE (Comunidad Europea), FDA (Estados Unidos) o JIS o PMDA (Japón), presentar documentación de respaldo. 	
<p>Condiciones de Recepción:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Deberá entregarse funcionando y en buen estado a entera satisfacción del administrador de contrato u orden de compra. 	
<p>Información Técnica Requerida:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Con la oferta: <ul style="list-style-type: none"> – Catálogo con especificaciones técnicas. • Con el equipo: <ul style="list-style-type: none"> Manual de Operación en castellano. 	
<p>Garantía contra desperfectos de fabricación de un</p>	

año, a partir de la fecha de puesta en funcionamiento del equipo.	
<p>Soporte Técnico:</p> <p>c) Deberá garantizar que brindará el soporte técnico con personal calificado para el mantenimiento correctivo del(os) equipo(s) ofertado(s).</p> <p>d) El MINSAL se reserva el derecho de verificar la información recibida.</p>	

<i>ÍTEM</i>	<i>CÓDIGO MINSAL</i>	<i>NOMBRE</i>	<i>CANTIDAD</i>
9	60302775	RESUCITADOR MANUAL ADULTO	1

<i>REQUERIMIENTO</i>	<i>OFERTADO</i>
<p>Descripción:</p> <p>Equipo auxiliar reusable para proporcionar ventilación manual de pacientes adultos.</p>	
<ul style="list-style-type: none"> • Para uso de aire ambiente y atmósfera enriquecida de oxígeno en concentración hasta 95%. • El equipo será seguro y preciso, con su mascarilla y válvula a prueba de golpes. • Además, será suministrado con válvula de alivio y presión, con mascarilla para adulto: grande, mediana y pequeña (reusables y esterilizables) • Reservorio con dispositivo de conexión a base de presión (no de rosca). • Volumen de bolsa: 1400 ml o mayor. • Con reservorio (tubo corrugado o bolsa). • Con conector para manómetro • Manómetro con escala en mm de Hg. 	
<p>Accesorios incluidos:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 1 juego adicional de 3 unidades de mascarillas reusables para adulto en tamaños: grande, mediana y pequeña. 	
<p>Características Mecánicas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Reusable, con acumulador expandible, con conector externo para fuente de oxígeno, fabricado en material esterilizable (de preferencia silicona). • Conector de entrada: Manguera para conectar NPT de 1/4" o similar. • Bolsa reservorio de silicón o material de mejor calidad libre de látex, de alta sensibilidad, que permita detectar resistencias a nivel de las vías respiratorias. 	
<p>Estándares y Normativas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sistema de Gestión de Calidad para equipos médicos ISO 13485 (Presentar certificado) 	

vigente). • Aprobado para su comercialización por CE (Comunidad Europea), FDA (Estados Unidos) o JIS o PMDA (Japón), presentar documentación de respaldo.	
Condiciones de Recepción: • Deberá entregarse funcionando y en buen estado a entera satisfacción del administrador de contrato u orden de compra.	
Información Técnica Requerida: • Con la oferta: – Catálogo con especificaciones técnicas. • Con el equipo: Manual de Operación en castellano.	
Garantía contra desperfectos de fabricación de un año, a partir de la fecha de puesta en funcionamiento del equipo.	
Soporte Técnico: c) Deberá garantizar que brindará el soporte técnico con personal calificado para el mantenimiento correctivo del(os) equipo(s) ofertado(s). d) El MINSAL se reserva el derecho de verificar la información recibida.	

<i>ÍTEM</i>	<i>CÓDIGO MINSAL</i>	<i>NOMBRE</i>	<i>CANTIDAD</i>
10	60302825	RESUCITADOR MANUAL PEDIÁTRICO	1

<i>REQUERIMIENTO</i>	<i>OFERTADO</i>
Descripción: Equipo auxiliar reusable para proporcionar ventilación manual de pacientes pediátricos.	
<ul style="list-style-type: none"> • Para uso de aire ambiente y atmósfera enriquecida de oxígeno en concentración hasta 95%. • El equipo será seguro y preciso, con su mascarilla y válvula a prueba de golpes. • Además, será suministrado con válvula de alivio y presión, con mascarilla para adulto: grande, mediana y pequeña (reusables y esterilizables) • Reservorio con dispositivo de conexión a base de presión (no de rosca). • Volumen de bolsa en un rango aproximado entre 500 ml a 750 ml. • Con reservorio (tubo corrugado o bolsa). • Con conector para manómetro • Manómetro con escala en mm de Hg. 	
Accesorios incluidos: <ul style="list-style-type: none"> • 1 juego adicional de 2 unidades de mascarillas 	

reusables para paciente pediátrico en tamaños: mediano y pequeño.	
<p>Características Mecánicas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Reusable, con acumulador expandible, con conector externo para fuente de oxígeno, fabricado en material esterilizable (de preferencia silicona). • Conector de entrada: Manguera para conectar NPT de 1/4” o similar. • Bolsa reservorio de silicón o material de mejor calidad libre de látex, de alta sensibilidad, que permita detectar resistencias a nivel de las vías respiratorias. 	
<p>Estándares y Normativas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sistema de Gestión de Calidad para equipos médicos ISO 13485 (Presentar certificado vigente). • Aprobado para su comercialización por CE (Comunidad Europea), FDA (Estados Unidos) o JIS o PMDA (Japón), presentar documentación de respaldo. 	
<p>Condiciones de Recepción:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Deberá entregarse funcionando y en buen estado a entera satisfacción del administrador de contrato u orden de compra. 	
<p>Información Técnica Requerida:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Con la oferta: <ul style="list-style-type: none"> – Catálogo con especificaciones técnicas. • Con el equipo: <ul style="list-style-type: none"> Manual de Operación en castellano. 	
Garantía contra desperfectos de fabricación de un año, a partir de la fecha de puesta en funcionamiento del equipo.	
<p>Soporte Técnico:</p> <p>c) Deberá garantizar que brindará el soporte técnico con personal calificado para el mantenimiento correctivo del(os) equipo(s) ofertado(s).</p> <p>d) El MINSAL se reserva el derecho de verificar la información recibida.</p>	

<i>ÍTEM</i>	<i>CÓDIGO MINSAL</i>	<i>NOMBRE</i>	<i>CANTIDAD</i>
<i>11</i>	<i>62704330</i>	<i>MESA AUXILIAR HOSPITALARIA PARA USOS DIVERSOS, MEDIANA</i>	<i>8</i>

<i>REQUERIMIENTO</i>	<i>OFERTADO</i>
<p>Descripción y características mecánicas: Mesa auxiliar hospitalaria para colocar instrumental o equipo durante la realización de procedimientos diagnósticos o quirúrgicos</p>	
<ul style="list-style-type: none"> • Cubierta de acero inoxidable preferiblemente calibre 20 unida al bastidor • Entrepañó de acero inoxidable preferiblemente calibre 20. • Dimensiones aproximadas de referencia: <ul style="list-style-type: none"> – Ancho: (50- 60) cm. – Largo: (60 – 70) cm. – Altura: (70- 90) cm. • Diámetro de las ruedas: (7.5-12) cm, fabricadas en hule natural. • Frenos en al menos dos ruedas preferiblemente en diagonal. • Debe contar con protector alrededor de todo el carro tanto en el sobre como el entrepañó. • Construida completamente de acero inoxidable, acabado pulido. • Ruedas de hule, caucho conductivo u otro material anti pelusa, tipo semipesado. 	
<ul style="list-style-type: none"> • Deberá entregarse funcionando y en buen estado a entera satisfacción del administrador de contrato u orden de compra. 	
<ul style="list-style-type: none"> • Garantía contra desperfectos de fabricación de un año, a partir de la fecha de recepción del mobiliario. 	
<p>c) Deberá garantizar que brindará el soporte técnico con personal calificado para el mantenimiento correctivo del(os) mobiliario(s) ofertado(s).</p> <p>d) El MINSAL se reserva el derecho de verificar la información recibida.</p>	

ÍTEM	CÓDIGO MINSAL	NOMBRE	CANTIDAD
12	62704490	SILLA DE RUEDAS, TIPO MANUAL PARA TRASLADO DE PACIENTE ADULTO	1

REQUERIMIENTO	OFERTADO
<p>Descripción y características mecánicas: Mesa auxiliar hospitalaria para colocar instrumental o equipo durante la realización de procedimientos diagnósticos o quirúrgicos</p>	
<ul style="list-style-type: none"> • Estructura en acero cromado o aluminio, de fácil limpieza, anticorrosiva y resistente a la aplicación de desinfectantes de uso hospitalario. • La tapicería del asiento y el respaldo en lona de vinil anti-flama o equivalente. • Descansa brazos desmontables y acojinados. • Con palanca de freno para las ruedas traseras. • Descansa pies abatibles, con opción para ajustar la altura, fabricados en aluminio pulido. • Ruedas delanteras de hule compacto, giratorias, macizas, anti-pelusa. • Ruedas traseras de hule compacto, fijas laterales, macizas. • Ruedas traseras con aros de empuje anatómicos paralelos que sirva para que el paciente movilice la silla. • Diámetro aproximado de rueda giratoria delantera: (20-25) cm. • Diámetro aproximado de rueda fija trasera: (60-65) cm. • Dimensiones aproximadas de referencia: <ul style="list-style-type: none"> – Ancho de silla: 60-75 cm. – Ancho del asiento: 45-55 cm. – Profundidad del asiento: 45 -50 cm. – Altura del respaldo del asiento: 40-50 cm • Capacidad de carga mínima: 158.8 kg (350 lb). 	
<p>Condiciones de Recepción:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Deberá entregarse funcionando y en buen estado a entera satisfacción del administrador de contrato u orden de compra. 	
<ul style="list-style-type: none"> • Garantía contra desperfectos de fabricación de un año, a partir de la fecha de recepción del mobiliario. 	
<p>Soporte Técnico:</p> <p>c) Deberá garantizar que brindará el soporte técnico con personal calificado para el mantenimiento correctivo del(os) mobiliario(s) ofertado(s).</p> <p>d) El MINSAL se reserva el derecho de verificar la información recibida.</p>	

FORMULARIO 4: COTIZACIÓN - LISTA DE PRECIOS

COMPARACIÓN DE PRECIOS N° PRIDESII-289-CP-B-MINSAL “EQUIPO MÉDICO Y MOBILIARIO CLÍNICO PARA LA UCSF LA CANOA”

NOMBRE DEL OFERENTE:

ÍTEM	CÓDIGO DEL PRODUCTO	DESCRIPCIÓN	CANT.	U.M.	PRECIO UNITARIO	PRECIO TOTAL
1	60404104	FRIGORÍFICO PARA ALMACENAMIENTO DE VACUNAS País de origen: Marca: Modelo:	2	c/u		
2	60302225	ELECTROCAUTERIO País de origen: Marca: Modelo:	1	c/u		
3	60302550	NEBULIZADOR País de origen: Marca: Modelo:	2	c/u		
4	60302100	BÁSCULA PARA RECIÉN NACIDO Y LACTANTE CON INFANTÓMETRO País de origen: Marca: Modelo:	1	c/u		
5	60302178	DOPLER FETAL PORTATIL País de origen: Marca: Modelo:	1	c/u		
6	60302400	LÁMPARA PARA EXAMEN TIPO CUELLO DE GANSO País de origen: Marca: Modelo:	5	c/u		
7	60302075	BÁSCULA DE ADULTO CON TALLÍMETRO País de origen: Marca: Modelo:	1	c/u		
8	12100180	TERMÓMETRO ELECTRÓNICO AURICULAR, GRADOS CENTÍGRADOS, REUSABLE País de origen: Marca: Modelo:	3	c/u		
9	60302775	RESUCITADOR MANUAL ADULTO País de origen: Marca: Modelo:	1	c/u		
10	60302825	RESUCITADOR MANUAL PEDIÁTRICO País de origen: Marca: Modelo:	1	c/u		
11	62704330	MESA AUXILIAR HOSPITALARIA PARA USO	8	c/u		

		DIVERSOS, MEDIANA País de origen: Marca: Modelo:				
12	62704490	SILLA DE RUEDAS, TIPO MANUAL PARA TRASLADO DE PACIENTE ADULTO País de origen: Marca: Modelo:	1	c/u		
TOTAL						

El precio ofertado esta expresado en Dólares de los Estados Unidos de América. Incluye todos los costos directos e indirectos, seguros, transporte, inspecciones, pruebas y cualquier costo por otro concepto que pueda tener incidencia sobre el valor de los servicios. Establecer los montos ofertados únicamente con dos decimales.

Impuestos: El precio arriba expresado incluye todos los tributos, impuesto y/o cargos, comisiones, etc. y cualquier gravamen que recaiga o pueda recaer sobre el servicio a proveer o la actividad del proveedor, **incluyendo el IVA**. En consecuencia, el PROVEEDOR será el único responsable de los mismos.

PLAZO DE ENTREGA:

LUGAR DE ENTREGA: Almacén el Paraíso, Final 6ta. Calle Oriente N° 1105, Colonia El Paraíso, San Esteban, S.S.

Firma y sello del proveedor (Representante Legal o Apoderado Legal)

FORMULARIO N° 05: DECLARACIÓN DE MANTENIMIENTO DE LA OFERTA

[El Oferente completará este Formulario de Declaración de Mantenimiento de la Oferta de acuerdo con las instrucciones indicadas.]

Fecha: *[indicar la fecha (día, mes y año) de presentación de la oferta]*

COMPARACIÓN DE PRECIOS N° PRIDESII-289-CP-B-MINSAL “EQUIPO MÉDICO Y MOBILIARIO CLÍNICO PARA LA UCSF LA CANOA”

A: MINSAL/PROGRAMA INTEGRADO DE SALUD II
Contrato de Préstamo No. 3608/OC-ES

Nosotros, los suscritos, declaramos que:

Entendemos que, de acuerdo con sus condiciones, las ofertas deberán estar respaldadas por una Declaración de Mantenimiento de la Oferta.

Aceptamos que automáticamente seremos declarados inelegibles para participar en cualquier licitación de contrato con el COMPRADOR por un período de **dos años** contado a partir de la presentación de la oferta, si violamos nuestra(s) obligación(es) bajo las condiciones de la oferta si:

- (a) retiráramos nuestra oferta durante el período de vigencia de la oferta especificado por nosotros en el Formulario de Oferta; o
- (b) si después de haber sido notificados de la aceptación de nuestra oferta durante el período de validez de la misma, (i) no ejecutamos o rehusamos ejecutar el formulario del Convenio de Contrato, si es requerido; o (ii) no suministramos o rehusamos suministrar la Garantía de Cumplimiento

Entendemos que esta Declaración de Mantenimiento de la Oferta expirará si no somos los seleccionados, y cuando ocurra el primero de los siguientes hechos: (i) si recibimos una copia de su comunicación con el nombre del Oferente seleccionado; o (ii) han transcurrido veintiocho días después de la expiración de nuestra oferta.

Firmada: *[firma de la persona cuyo nombre y capacidad se indican].*

En capacidad de *[indicar la capacidad jurídica de la persona que firma la Declaración de Mantenimiento de la Oferta]*

Nombre: *[nombre completo de la persona que firma la Declaración de Mantenimiento de la Oferta]*

Debidamente autorizado para firmar la oferta por y en nombre de: *[nombre completo del Oferente]*

Fecha el _____ día de _____ de 20_____ *[indicar la fecha de la firma]*

ANEXO N° 1: MODELO DE ORDEN DE COMPRA (A COMPLETAR POR EL CONTRATANTE)

ORDEN DE COMPRA

ORIGINAL

Señores

Orden de Compra N° __/20XX

XXXX.

COMPARACIÓN DE PRECIOS

Dirección:

No _____ denominada “ _____ ”

Teléfono:

fecha: __ de XXXXXXXXXXXX de 20XX

Correo:

NIT:

Presente

Solicito a ustedes se sirvan a entregar los bienes, objeto de la presente Orden de Compra, en un periodo no mayor a _____ contados a partir de _____.

Dependencia solicitante:			Forma de pago: 30 días como máximo, posterior a la presentación de la factura.				
ÍTEM	CODIGO MINSAL	DESCRIPCIÓN DEL SUMINISTRO	PAIS DE ORIGEN DEL BIEN	UNIDAD	CANTIDAD	PRECIO UNITARIO (IVA incluido)	PRECIO TOTAL (IVA incluido)
1						\$	\$
2						\$	\$
Forma de pago:							
Lugar de entrega:							
ADMINISTRACIÓN Y SEGUIMIENTO: La Unidad Solicitante ha delegado a _____, con cargo _____, teléfono: _____, correo electrónico _____, como responsable de la Administración de la Orden de Compra.							
MONTO TOTAL ORDEN DE COMPRA IVA INCLUIDO							\$
XXX /100 DÓLARES DE LOS ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA							
Fuente de financiamiento:							
Autoriza por contratante MINSAL F.			Por suministrante F.				

PRÁCTICAS PROHIBIDAS: (Se incorporarán las establecidas en este Documento de Comparación de Precios, Sección 2, Numeral 3)

OBLIGACIONES DEL SUMINISTRANTE

1-Someterse a las disposiciones legales del [CONTRATO/CONVENIO/ DONACIÓN,] aplicables al negocio de que se trata, renunciando entablar reclamaciones por vías que no sean establecidas en el mismo.

2-Garantizar el fiel cumplimiento de todas y cada una de las estipulaciones contenidas en esta Orden de Compra, principalmente las fechas de entrega y en caso de incumplimiento total o parcial, el Ministerio de Salud, procederá a la aplicación de las sanciones o indemnizaciones de conformidad a lo establecido en los Documentos Contractuales, y supletoriamente de acuerdo al: [CONTRATO/CONVENIO/ DONACIÓN / políticas aplicables]

OBLIGACIONES DEL GOBIERNO

1-Pagar el valor de los bienes realizados previo los trámites legales, después que la Unidad solicitante, hayan recibido los bienes a entera satisfacción y de acuerdo con las especificaciones convenidas.

2- La xxxxxxxx por medio de su delegado, __ con cargo: Técnica de __, vigilará el cumplimiento de la presente Orden de Compra y será quien deberá Administración, Seguimiento y Ejecución dar seguimiento de la ejecución de la orden y que ésta se realice en el plazo acordado y de acuerdo a las condiciones pactadas, en estricto apego a lo siguiente:

a) Verificar el cumplimiento de las cláusulas contractuales, implementando para ello una Hoja de Seguimiento de Orden de Compra.

b) Conformar y mantener actualizado el expediente de seguimiento de la ejecución de la orden de compra, remitiendo copias a la UGP/ACP de MINSAL, de todos los documentos. En el expediente se documentará todo hecho relevante, en cuanto a las actuaciones y documentación relacionada con informes de cumplimiento de la orden de compra, modificaciones y actas de recepción;

c) Informar oportunamente sobre la ejecución de la Orden de Compra a la UGP/ACP de MINSAL. El informe podrá contener las recepciones provisionales, parciales y definitivas, incumplimientos, solicitudes de prórroga, ordenes de cambio, resoluciones modificativas, etc.

d) Incluir en el informe de ejecución de la orden de compra, la gestión para la aplicación de las sanciones a los contratistas por los incumplimientos de sus obligaciones.

e) Solicitar al contratista, en caso de incrementos en el monto o prórroga en el plazo de la orden de compra, la actualización de la garantía correspondiente. (No aplica)

f) Elaborar y suscribir conjuntamente con el contratista y la Unidad solicitante, según el caso y demás funcionarios que se hayan definido contractualmente definitivas de las adquisiciones de bienes, distribuyendo copias a las Unidades correspondientes.

g) Informar oportunamente a la UGP/ACP de MINSAL, la devolución de garantías en caso que aplique, inmediatamente después de comprobarse el cumplimiento de las cláusulas contractuales. (No aplica)

h) Gestionar ante la autoridad competente, las modificaciones a la Orden de Compra, una vez identificada tal necesidad, anexando documentos que amparen dichos cambios.

i) Cualquier otra responsabilidad que establezca el convenio de préstamo y documentos contractuales.

OTRAS CONDICIONES DEL SUMINISTRO

1. La fecha de entrega del suministro, está estipulada en la presente Orden de Compra, que reciba el suministrante debidamente legalizada.

2. El suministro, al que la presente Orden se refiere será recibido a entera satisfacción del Solicitante, quien firmará, sellará y fechará el acta de recepción de los bienes.

3. En caso que, en el curso de la ejecución de la Orden de Compra, hubiera necesidad de introducir modificaciones a la misma, éstas no podrán llevarse a cabo sin la autorización correspondiente solamente se tramitarán las modificaciones que se soliciten por escrito y en las cuales las partes interesadas estén en un todo de acuerdo.

La solicitud de modificación por parte del Contratista deberá ser dirigida por escrito a la persona encargada de la Administración de la Orden de Compra, dicha solicitud debe efectuarse 15 días antes de expirar el plazo de entrega contratada, presentando por escrito las pruebas que motiven su petición; en caso de proceder el Administrador de la Orden de Compra deberá remitir su solicitud a la Coordinadora del área de Adquisiciones y Contrataciones de la Unidad de Gestión de Programa en adelante ACP-UGP, ubicada en el Nivel tres, Edificio del Instituto Nacional de la Salud, Urbanización Lomas de Altamira, Boulevard Altamira y Avenida República de Ecuador N° 33, San Salvador, Teléfono: 2591-8293, e-mail: acp_ugp@salud.gob.sv; dicha solicitud deberá presentarse 10 días antes de expirar el plazo de la entrega contratada.

4. Las obligaciones que contrae el Gobierno por medio de esta Orden de Compra, son únicamente para con el suministrante, quién debe observar las condiciones establecidas, a fin de conservar antecedentes favorables.

5. En caso de mora en el cumplimiento por parte del proveedor de las obligaciones emanadas de esta orden de compra, según sea el caso, la multa que se aplicará por cada semana de retraso en la entrega de los bienes/servicios, será del 0.5%, hasta un máximo del 10% del valor total contratado.