



**GOBIERNO DE LA CIUDAD DE BUENOS AIRES  
MINISTERIO DE SALUD**

**Hospital "Bernardino Rivadavia"  
"1983-2023. 40 Años de Democracia"**

**OBJETO: ADQ. DE PRODUCTOS PARA DIAGNOSTICO DE USO "IN VITRO"**

**Art.1º) OBLIGACIONES DEL OFERENTE:**

**1.0** El oferente deberá indicar en cada renglón de su presupuesto el nombre genérico y la marca comercial de los productos cotizados, número de certificado de autorización de ventas otorgado por el Ministerio de Salud de la Nación, concentración, presentación y/o embalaje, según lo solicitado en las especificaciones técnicas.

**1.1.** Deberá incluir en la oferta la entrega e instalación de 1 (uno) analizador multiparamétrico automático para el análisis de gases en sangre de diagnóstico inmediato, en carácter de Préstamo por el lapso de 12 (doce) meses, con una prórroga automática de dicho préstamo hasta consumir todas las determinaciones adquiridas.

**1.2.** Deberá presentar una declaración jurada del Director técnico manifestando que todos los productos cotizados se ajustan a lo establecido por la Ley 16.463, sus modificatorias decretos y Resoluciones, y Disposiciones N 2318/02 y 2319/02.

**1.3. En caso que el Jefe de la unidad lo requiera:**

Laboratorios, Droguerías, Farmacias y Distribuidoras Nacionales deberán presentar copia de Habilitación e Inscripción extendida por ANMAT, como elaborador, importador o distribuidor de los productos cotizados y/o la constancia de aptitud para elaborar y controlar dicho producto expedida por ANMAT, firmada por Apoderado Legal y Director Técnico.

**1.4.** Disposición con la designación de Director Técnico expedida por la ANMAT o Ministerio de Salud Pública de la Nación

**1.5.** El oferente deberá comunicar junto con la presentación de su oferta la designación de un representante a los efectos de coordinar y asegurar el cumplimiento de las obligaciones contractualmente pactadas, como así, de las novedades que le impongan las autoridades del Organismo Licitante. En caso de que dicha designación no fuera comunicada expresamente en la oferta, se tomará como REPRESENTANTE a / los FIRMANTES de la Oferta. Cualquier modificación en la designación del representante deberá ser notificada en forma fehaciente al Organismo Licitante, dentro de un plazo de 24 horas de producido el hecho.

**1.6. En caso que el Jefe de la unidad lo requiera:**

En el caso en que el oferente no sea el productor primario del insumo cotizado (Droguerías, Distribuidores, etc.) deberá acompañar una nota del fabricante donde se lo autoriza a cotizar dicho producto en la presente licitación, en un todo de acuerdo con el pliego, detallando cantidades a entregar y aceptando el cronograma de entregas propuesto en la licitación.



**GOBIERNO DE LA CIUDAD DE BUENOS AIRES  
MINISTERIO DE SALUD**

**Hospital "Bernardino Rivadavia"  
"1983-2023. 40 Años de Democracia"**

**1.7. En caso que el Jefe de la unidad lo requiera:**

Para todos los productos comprendidos en las Disposiciones N° 2318/2002 y 2319/02, deberán presentar CERTIFICADO DE HABILITACION DE EMPRESA, disposición, acompañado del Certificado de Buenas Prácticas, otorgado por la Dirección de tecnología Médica de ANMAT. En caso de no corresponder deberá presentar el resultado de la consulta sobre Producto No Clasificado expedido por la ANMAT.

- 1.8. Para todos los productos comprendidos en las Disposiciones N° 2318/2002 y 2319/02, deberán presentar Copia del Certificado del Registro de Producto Médico, o Copia de la Declaración de Conformidad para Productos Médicos para Diagnóstico de uso In Vitro.

**Art.2º) CONDICIONES ESPECÍFICAS:**

**APARATOLOGIA EN PRÉSTAMO**

**2.0 CARÁCTERÍSTICAS TÉCNICAS**

Analizador multiparamétrico automático para el análisis de gases en sangre de diagnóstico inmediato, mediante tecnología de biosensores, que no requiera ni equipo ni reactivo exterior para su calibración, cuyo perfil analítico mínimo sea: pH, PCO<sub>2</sub>, PO<sub>2</sub>, Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Ca<sup>++</sup>, Lactato, Glucosa, Hematocrito y Parámetros Calculados en sangre (HCO<sub>3</sub><sup>-</sup>, HCO<sub>3</sub>std, TCO<sub>2</sub>, BEecT, BEβ, SO<sub>2</sub>C, CA<sup>++</sup>7.4, THbc, A-aDO<sub>2</sub>, PAO<sub>2</sub>, PaO<sub>2</sub>/PaO<sub>2</sub>RI, CaO<sub>2</sub>, CcO<sub>2</sub>, CcO<sub>2</sub> y a-vDO<sub>2</sub>); que acepte muestras de sangre venosa, arterial, capilar u otras; utilizando como máximo para el estudio de todos los parámetros 150 ul.

Cálculo derivado, medición en no más de 2', simultánea, sangre entera, arterial o venosa, suero o plasma, aceptación de muestras de gases espirados.  
Micromuestra 85 ul o menos p/perfil:  
PH,pO<sub>2</sub>,pCO<sub>2</sub>,SO<sub>2</sub>%medida,Na,K,Cl,Ca,Hto,Hb,glucosa y lactato

La calibración y el lavado deberán ser totalmente automáticos, para disminuir los peligros biológicos. Deberá ofrecer una operatividad fácil y sencilla con pantalla táctil, digital y electrodos libres de mantenimiento. Con memoria de los antecedentes de estudios realizados al mismo paciente y presentación de los mismos en pantalla. Deberá contar con un programa de control de calidad interno que provea información automática, continua y en tiempo real, y externo que permita evaluar la exactitud de las mediciones correspondientes y solucionar los problemas de manera rápida y documentada.

Deberá contar con interfase e interconectividad web y a distancia, y registro de modo manual, lectora de código de barras para las ampolletas de fácil apertura y cartuchos multipruebas (450 determinaciones mín.) que integren las





**GOBIERNO DE LA CIUDAD DE BUENOS AIRES  
MINISTERIO DE SALUD**

**Hospital "Bernardino Rivadavia"  
"1983-2023. 40 Años de Democracia"**

soluciones, reactivos, biosensores, gases tonometrizados, bolsa de desecho, y aguja de toma de muestras; así como batería de respaldo de larga duración.

Se aceptará únicamente aparatología original, sin adaptaciones y/o modificaciones adicionales. Deberá disponer de Salida RS232 para interfase a computadora y sistema de toque de pantalla con teclado alfanumérico e impresora integrada, con la posibilidad de poder colocar una impresora paralela.

**2.1 CONSUMIBLES Y ACCESORIOS**

El oferente deberá adjuntar con la oferta el listado de todos los consumibles, controles, insumos y librería que serán provistos durante la vigencia de esta contratación.

En la oferta deberá incluirse la provisión de todos los insumos, consumibles y descartables, los calibradores necesarios y suficientes para realizar las calibraciones programadas y el papel térmico para la impresión de los resultados.

**2.2 TRANSPORTE E INSTALACIÓN**

La firma adjudicataria deberá hacerse cargo del flete, carga, descarga e instalación del equipamiento en el centro designado.

La firma adjudicataria deberá adaptar el sector de Neonatología, de acuerdo a las necesidades de la Tecnología provista (mesadas, enchufes, divisiones, etc), si fuera necesario.

**2.3 CAPACITACION**

La firma adjudicataria deberá disponer del personal técnico necesario para efectuar en el servicio correspondiente la capacitación en el nuevo equipamiento. La capacitación se deberá realizar en un lapso menor a 10 días de haberse entregado el equipo, y se entregarán los correspondientes Manuales de Operación. Los reactivos que se utilizarán durante el período de capacitación serán por cuenta del adjudicatario.

**2.4 MANTENIMIENTO**

La firma adjudicataria deberá hacerse cargo del Mantenimiento Preventivo y Correctivo del aparato mencionado durante el período que abarque ésta contratación, incluyendo el recambio de cualquier parte o componente.

El Servicio de mantenimiento preventivo deberá tener una frecuencia quincenal y el correctivo se deberá cumplir durante los 365 días del año (incluyendo sábados, domingos y feriados) durante las 24 horas, con una respuesta al pedido en un lapso no mayor a 2 horas.

Este servicio deberá incluir todos los repuestos y consumibles necesarios para el mantenimiento preventivo y correctivo, y su correspondiente garantía. El servicio correctivo se deberá efectuar con la rapidez suficiente que no permita la detención en la entrega de resultados, en caso de quedar fuera de servicio



**GOBIERNO DE LA CIUDAD DE BUENOS AIRES**  
**MINISTERIO DE SALUD**  
**Hospital "Bernardino Rivadavia"**  
**"1983-2023. 40 Años de Democracia"**

algunas de sus partes deberá ser reemplazada inmediatamente por otra de las mismas características. En caso de requerir un tiempo mayor para la reparación del equipo, se deberá cambiar el equipo por otro de características similares o superiores.

**2.5 SEGUROS**

El Hospital no será responsable por los daños y/o robos y/o faltantes que pudieran acontecerle al equipamiento suministrado en carácter de préstamo motivo del presente contrato, durante el período de vigencia del mismo. Así mismo, la empresa adjudicataria deberá hacerse cargo del seguro contra robo e incendio de dicho equipamiento.

**2.6 REGISTRO EN PATRIMONIO**

El adjudicatario deberá registrar el equipamiento entregado en carácter de Préstamo en el Depto. Patrimonio del Hospital.

**Art. 3º) ENVASES:**

- 3.0** El embalaje deberá ser adecuado para resistir sin limitaciones, durante el transporte, manipulación brusca y exposición a temperaturas extremas, precipitaciones, así como en espacios abiertos.
- 3.1** El Organismo Licitante se reserva el derecho de considerar envases de capacidad distinta a la solicitada en el Pliego de Bases y Condiciones Particulares y Especificaciones Técnicas, si a juicio de la dependencia usuaria no ofrece inconveniente alguno para su uso y/o distribución.
- 3.2** Cuando por razones de envasado, la cantidad cotizada no se ajusta exactamente a lo solicitado, deberán cotizar la cantidad aproximada inmediata inferior a lo requerido en el Pliego. A los efectos de comparar precios, se tomará como base la mínima unidad de medida a que se haga referencia en las especificaciones del renglón.

**Art. 4º) MARCA O NOMBRE COMERCIAL:**

- 4.0** Cuando en las especificaciones se mencione tipo de marca ó nombre comercial, lo es al solo efecto de señalar las características generales del artículo solicitado sin que ello implique que el proponente no pueda ofrecer artículos similares, de otras marcas ó nombres comerciales, pero asimismo deberá especificar lo que ofrece.





**GOBIERNO DE LA CIUDAD DE BUENOS AIRES  
MINISTERIO DE SALUD**

**Hospital "Bernardino Rivadavia"  
"1983-2023. 40 Años de Democracia"**

- 4.1 Deberán consignar en la cotización la marca ó nombre comercial de todos los productos cotizados, o indicar si son de su fabricación y/o fraccionamiento. Caso contrario, dará lugar al descarte de la oferta.

**Art. 5º) VENCIMIENTO Y CANJE:**

- 5.0 Los productos tendrán una fecha de vencimiento no menor a 6 (seis) meses al momento de la entrega.
- 5.1. Cuando la fecha de vencimiento esté expresada en un código que no sea día, mes y año, el proveedor deberá adjuntar la equivalencia correspondiente, firmada por el Director Técnico.
- 5.2 No serán aceptadas etiquetas autoadhesivas o etiquetas adhesivas al efecto de la identificación del vencimiento.
- 5.3 Si los productos no fueran utilizados por el hospital antes de la fecha de su vencimiento se notificara con 3 (tres) meses de anticipación a la firma adjudicataria, lo que deberá proceder al canje de los mismos por igual cantidad y calidad del producto, con un vencimiento no inferior a los 6 (seis) meses.
- 5.4 El organismo licitante se reserva el derecho de considerar ofertas con vencimientos y/o plazos para el canje distintos a lo solicitado en el Pliego de Bases y Condiciones Particulares.

**Art. 6º) ALTERNATIVA:**

- 6.1 El organismo licitante se reserva el derecho de considerar ofertas alternativas, de características distintas a lo indicado en el Pliego de Bases y Condiciones, incluidos envases, formas farmacéuticas y/ o presentaciones de contenido diferentes a los solicitados.
- 6.2 En el caso de ofrecer distintas marcas comerciales para un mismo renglón deberán ser presentadas por separado como ofertas alternativas de lo contrario no serán consideradas ofertas validas. Se tomara como referencia la unidad de compra.

**Art. 7º) RECEPCION DEFINITIVA**

- 7.1 La dependencia receptora se reserva el derecho a realizar el análisis de control de calidad sobre las drogas y/o monodrogas, productos químicos, y/o medicamentos, reactivos para laboratorio, cosméticos, alimentos y toda otra sustancia que tenga incidencia en la salud de la población; a través del Ente que la Administración designe a esos efectos.-
- 7.2 De modo previo a ejercer el derecho que se reserva la Administración, la dependencia destinataria deberá comunicar al Adjudicatario tal circunstancia con 48 horas de anticipación, indicando lugar, fecha y hora en que se tomarán las muestras de los insumos provistos.-  
La incomparecía del adjudicatario o de quien lo represente, no será obstáculo para la extracción de las muestras.-



**GOBIERNO DE LA CIUDAD DE BUENOS AIRES  
MINISTERIO DE SALUD**

**Hospital "Bernardino Rivadavia"  
"1983-2023. 40 Años de Democracia"**

- 7.3** La comunicación señalada precedentemente, se efectuará con estricta sujeción a los términos del Art. 61º del Decreto N° 1510-GCBA-97(B.O.C.B.A. N° 310) y N° 1572/97 (B.O.C.B.A. N° 321).-
- 7.4** En los casos que se efectúen los controles de calidad, la conformidad definitiva quedará supeditada al resultado del Protocolo de Análisis emitido por el ente que al efecto se designará, y al Acta emitida por la Comisión de Fiscalización aconsejando la recepción definitiva de los insumos.-

**Art. 8º) RECHAZO DE LA PROVISION**

- 8.1** En el supuesto de que el/los Resultado/s del/los Protocolo/s de Análisis, no satisfagan las condiciones de calidad contractualmente pactadas o los parámetros establecidos por la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica, se procederá conforme se indica:
- 8.2** El Adjudicatario será notificado de la predicha situación con arreglo a lo dispuesto por el Art. 61º del Decreto N° 1510-GCBA-97 (B.O.C.B.A. N° 310), procediéndose a intimarlo para que dentro del plazo de setenta y dos (72) horas sustituya los insumos que no hubieran resultado aptos, que en ningún caso podrán pertenecer a los lotes o partidas cuestionados. A criterio de la máxima autoridad del Organismo Licitante, dicho plazo podrá ser reducido a efectos de evitar posibles desabastecimientos del producto en cuestión. La intimación lleva implícito el rechazo de los insumos analizados.-  
De no presentarse el adjudicatario dentro del plazo que le fuera fijado para reponer los insumos que se corresponden a las partidas rechazadas, la Administración podrá rescindir el contrato, ya sea en forma total o parcial según corresponda con los efectos legales que ello acarrea.-
- 8.3** Las partidas repuestas, serán remitidas para un nuevo control, y en caso de reiterarse el resultado más arriba señalado, el adjudicatario deberá abonar los costos emergente de dicho control.-  
En este supuesto, el Adjudicatario será notificado conforme a la norma memorada en el inciso "a", con los mismos términos y efectos.-
- 8.4** Vencido el plazo de cumplimiento del contrato o de las prórrogas que se hubieran acordado sin que los insumos fueran entregados con la conformidad del Organismo Recepionante, el contrato quedará rescindido de pleno derecho con pérdida de la garantía de adjudicación y aplicación de las penalidades contractuales y sanciones disciplinarias correspondientes.
- 8.5** Cuando del resultado del protocolo de análisis surgiera que las sustancias analizadas no se ajustan a los parámetros establecidos por la A.N.M.A.T. copia de dicho informe será remitido a dicho Organismo a los efectos de su competencia





**GOBIERNO DE LA CIUDAD DE BUENOS AIRES  
MINISTERIO DE SALUD**

**Hospital "Bernardino Rivadavia"  
"1983-2023. 40 Años de Democracia"**

**Art. 9º) DISCONFORMIDAD DEL ADJUDICATARIO**

En caso de no estar conforme el adjudicatario con el resultado del análisis practicado, éste podrá recurrir ante el Organismo Contratante en el plazo de 72 Hs. de notificado el resultado del análisis.-

De no realizar reclamo dentro del plazo indicado, de corresponder el contrato quedará rescindido de pleno derecho con pérdida de la garantía de adjudicación y aplicación de las penalidades contractuales y sanciones disciplinarias correspondientes.-

El Gobierno de la Ciudad de Buenos Aires deslinda toda responsabilidad frente al contratante por los resultados obtenidos del Protocolo de Análisis emitido por el Ente designado al efecto.-

**Art. 10º) PLAZOS PARA LA EMISION DEL PARTE DE RECEPCION DEFINITIVA**

En el caso que se proceda a la extracción de muestras de insumos a los efectos de llevar a cabo los controles de calidad y/o análisis que se ha reservado la Administración, el plazo para la emisión del Parte de Recepción Definitiva, será de 72 hs. A partir de la fecha de entrada al Organismo contratante del correspondiente Protocolo de Análisis emitido por el Ente encargado de practicar el control.

**Art. 11º) DOCUMENTACION REQUERIDA PARA LA ENTREGA:**

- 11.1** Una (1) fotocopia de la orden de compra.
- 11.2** Remito original y 3 (tres) copias en las que se indicara: numero de renglón, nombre genérico, nombre comercial, numero de certificado de autorización de venta, numero de lote y / o partida, fecha de vencimiento de cada uno de los artículos entregados y numero de orden de compra.

**Art.12º) MANTENIMIENTO DE OFERTA:**

Los oferentes deberán mantener y garantizar su oferta por el término de TREINTA (30) días a contar a partir de la fecha del acto de apertura. Si el oferente no manifestara en forma fehaciente su voluntad de no renovar la garantía de mantenimiento de oferta o el plazo de mantenimiento cuando se trate de procedimientos de selección en los que no se requiera dicha garantía, con una antelación mínima de DIEZ (10) días anteriores al vencimiento del plazo, aquella se considerará prorrogada automáticamente por un lapso igual al inicial.

HOSPITAL B. RIVADAVIA  
CATTAINO ADRIANA M.  
MEDICA RECIPIENTE  
M.N. 67418  
JEFA DEPARTAMENTO MATERNO INFANTIL



GOBIERNO DE LA CIUDAD DE BUENOS AIRES  
"1983-2023. 40 Años de Democracia"

**Hoja Adicional de Firmas**  
**Pliego**

**Número:**

Buenos Aires,

**Referencia:** CLAUSULAS PARTICULARES

---

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 7 pagina/s.