

ESTUDIOS Y DOCUMENTOS PREVIOS

artículo 28.1.2.2.1 del Acuerdo Nro. 022 del 28 de diciembre de 2020 expedido por la Junta Directa de la E.S.E, artículo 46.1.2.2.1 de la Resolución Nro. 258 del 28 de diciembre de 2020 expedido por la gerencia de la E.S.E

Fecha: 15 de Noviembre de 2024

En cumplimiento a lo dispuesto por el Manual de Contratación de la ESE HOSPITAL DEL SARARE, especialmente lo establecido en el Capítulo III PLANEACIÓN CONTRACTUAL, Artículo 27. Análisis del sector y estudios previos. Acuerdo Nro. 022 del 28 de diciembre de 2020 expedido por la Junta Directa de la E.S.E, la Resolución Nro. 258 del 28 de diciembre de 2020 expedido por la gerencia de la E.S.E), dentro de las fases de la contratación, se deben tener en cuentas las siguientes actividades: "Estudios y documentos previos: Los estudios y documentos previos son el soporte para tramitar los procesos de contratación de la Empresa Social del Estado" razón por la cual la oficina gestora en asocio del asesor jurídico de la ESE procede a establecer la necesidad requerida y su conveniencia para la entidad, a través de un contrato de: **"SUMINISTRO DE INSUMOS PARA LABORATORIO CLÍNICO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA, INMUNOQUÍMICA, MICROBIOLOGÍA, EXAMENES ESPECIALIZADOS Y AFINES, GASES ARTERIALES Y ELECTROLITOS DEL HOSPITAL DEL SARARE E.S.E."**

AUTORIZACIÓN PARA CONTRATAR

LA EMPRESA SOCIAL DEL ESTADO HOSPITAL SARARE, de acuerdo con la Ordenanza Nro. 03E DE 1997 emanada por la Asamblea departamental de Arauca, es una entidad especial de carácter público, descentralizada, del orden departamental, dotada de personería jurídica, patrimonio propio, autonomía administrativa, sometida al régimen jurídico previsto en la Ley 100 de 1.993 y las normas legales y reglamentarias que los modifiquen, adicionen o complementen, cuyo objeto es la prestación de los servicios de salud eficientes y efectivos que cumplan con las normas de calidad.

La Constitución Política de Colombia en su artículo 49 establece que la atención de la salud es un servicio público a cargo del estado, donde se debe garantizar a todas las personas el acceso a los servicios de salud, promoción, protección y recuperación de la salud. Así mismo al estado le corresponde organizar, dirigir, reglamentar la prestación del servicio de salud a los habitantes conforme a los principios de eficiencia, universalidad, igualdad y solidaridad. La E.S.E HOSPITAL DEL SARARE es una Empresa Social del Estado de orden territorial, con personería jurídica, autonomía administrativa, financiera y presupuestal, integrante del Sistema General de Seguridad Social en Salud, cuyo objeto legal es la Prestación de Salud a la población del Departamento de Arauca, por lo tanto, para satisfacer las necesidades a contratar realiza estudio previo de conveniencia y oportunidad conforme a lo establecido en el derecho Privado, Decreto 1876 de 1994 artículo 16, Ley 100 de 1993 artículo 195, Resolución No.5185 de 2013 emanada del Ministerio de Salud y de la Protección Social, y especialmente en el acuerdo 022 del 28 de diciembre del 2020 Manual de Contratación y en la resolución 258 del 28 de diciembre del 2020.

1. DESCRIPCIÓN DE LA NECESIDAD

El Hospital del Sarare E.S.E. es una empresa dedicada a prestar servicios de salud de segundo nivel básicos y especializados como : Urgencias, Hospitalización, Cuidado Intermedio, Laboratorio Clínico, Banco de Sangre, Consulta Externa general y especializada, Odontología, Radiología, Quirófanos, Promoción y Prevención, Sala de Partos, Tomografía y Ecografías; con un talento humano calificado y especializado que ofrece los servicios de Anestesiología, Cirugía general, Ortopedia, Pediatría, Gineco-obstetricia, Medicina Interna, Gastroenterología, Otorrinolaringología y Radiología; profesionales disponibles al servicio de la salud en nuestra institución que facilitan que la atención de los pacientes sea oportuna y eficiente según los requerimientos del usuario. Nuestra institución se ha caracterizado por su amplio portafolio de servicios especializados y se ha convertido en referencia para otros municipios del departamento de Arauca como Fortul, Tame y Arauquita.

El Laboratorio Clínico es una dependencia que atiende pacientes de todos los servicios del Hospital, pacientes de Consulta externa, servicio de urgencias, pacientes hospitalizados y todos los pacientes del sector extra mural. El servicio de Laboratorio requiere insumos para que cada uno de los servicios funcione adecuadamente y los resultados sirvan como elementos esenciales para orientar los tratamientos, definir conductas, establecer diagnósticos y hacer seguimiento de la condición clínicas de los usuarios.

El Control de Calidad en Laboratorio Clínico es una herramienta necesaria e indispensable que garantiza la seguridad del paciente en cada análisis realizado; según la Resolución 3100 del 2019 de Habilitación los Laboratorios Clínicos deben tener implementado un Sistema de calidad soportado en los resultados de Control de Calidad interno y externo. Para el desarrollo de este control es necesario comprar insumos específicos como calibradores, controles internos y controles externos; además hay que tener en cuenta que de acuerdo al número de calibraciones y controles procesados se incrementara el número de pruebas realizadas.

La tecnología en el Laboratorio permite la automatización de las áreas incrementando la calidad, la exactitud y la precisión de los análisis, disminuyendo costos de insumos por la disminución de volúmenes de reactivos utilizados y aumentando la seguridad del paciente con los análisis realizados. Debido a la diversidad en el mercado de las casas comerciales se encuentra de un mismo reactivo una amplia variedad; situación que se convierte en una limitante por que el cambio de casas comerciales hace que aumente los procesos de calidad como las frecuencias de calibración y frecuencia en el procesamiento de controles. Generalmente los equipos de alta tecnología tienen sus propios reactivos de casa matriz con las pruebas ya programadas para garantizar la calidad en el servicio, razón por la cual se hace necesario que la mayoría de insumos del Laboratorio Clínico se pidan con el nombre y referencia de casa matriz de acuerdo a la tecnología utilizada. Teniendo en cuenta que el Hospital del Sarare actualmente cuenta con comodatos con los equipos del Laboratorio Clínico los insumos se solicitan a la necesidad de la tecnología de la casa comercial que tiene los equipos en comodato con la institución.

El Hospital del Sarare debe dar continuidad a la calidad de nuestros servicios y requiere de la compra de los insumos de Laboratorio Clínico para garantizar el buen desempeño de los procedimientos médicos y la atención de los usuarios, dando cumplimiento a las guías de manejo, protocolos que deban cumplirse en el proceso de atención y haciendo uso racional de su patrimonio nuestra institución.

La proyección de compras de insumos para el Laboratorio Clínico para el año 2024 estará sujeta a los cambios presentados en la economía, las condiciones actuales del mercado, el ajuste que la empresa estima conveniente a sus insumos será de un 6 al 10%, teniendo en cuenta la fluctuación de IPC para el año 2024 el cual será aplicable a partir del 1 enero 2024.

Las compras de los insumos de Laboratorio Clínico deben hacerse a corto plazo por las fechas de vencimientos de algunos productos para evitar el desgaste de reactivos por sus fechas de vencimientos cortas, aumentando el volumen de pedidos ya que las casas comerciales producen varios lotes en un mismo año porque su consumo debe hacerse lo más rápido posible, por esta razón la proyección de insumos del presente estudio se realizó para mes y medio (1.5) meses.

2. OBJETO A CONTRATAR:

El contrato se desarrollará de conformidad con el siguiente objeto contractual: **“SUMINISTRO DE INSUMOS PARA LABORATORIO CLÍNICO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA, INMUNOQUÍMICA, MICROBIOLOGÍA, EXAMENES ESPECIALIZADOS Y AFINES, GASES ARTERIALES Y ELECTROLITOS DEL HOSPITAL DEL SARARE E.S.E.”**

3. CODIFICACIÓN DEL SERVICIO SEGÚN LAS NACIONES UNIDAS - UNSPSC

CODIGO UNSPSC	PRODUCTO
41115800	ANALIZADORES, ACCESORIOS Y SUMINISTROS CLÍNICOS Y DIAGNÓSTICOS
41104900	EQUIPO Y SUMINISTROS DE FILTRADO PARA LABORATORIO
41116100	KITS DE ENSAYOS MANUALES, CONTROLES DE CALIDAD, CALIBRADORES Y NORMATIVAS
41116000	REACTIVOS DE ANALIZADORES CLÍNICOS Y DIAGNÓSTICOS

4. ALCANCE DEL OBJETO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS:

El contratista deberá realizar el suministro de los elementos señalados conforme las condiciones técnicas descritas a continuación:

ITEM	ARTICULO	DESCRIPCION	UNIDAD
INSUMOS Y OTROS			
1	TUBO TAPA AMARILLA 5 ML	BANDEJA * 100	BANDEJA
2	TUBO TAPA AMARILLA 6 ML	BANDEJA * 100	BANDEJA
3	TUBO TAPA ROJA 5 ML	BANDEJA * 100	BANDEJA
4	TUBO TAPA ROJA 7 ML	BANDEJA * 100	BANDEJA
5	TUBO TAPA LILA 4 ML	BANDEJA * 100 TUBOS	BANDEJA



ITEM	ARTICULO	DESCRIPCION	UNIDAD
6	TUBO TAPA LILA 3 ML	BANDEJA * 100 TUBOS	BANDEJA
7	TUBO TAPA AZUL 4,5 ML	BANDEJA * 100 TUBOS	BANDEJA
8	MINICOLLEC TAPA CELESTE	BANDEJA X 50 UNID	BANDEJA
9	TUBOS AL VACIO IMPROMINI LILA 0.5 ML	BANDEJA X 50 UNID	BANDEJA
10	TUBO AL VACIO GRIS 6 ML X 100 UNID	BANDEJA * 100 UNID	BANDEJA
11	TUBO AL VACIO PPT PERLA 5 ML	BANDEJA * 100 TUBOS	BANDEJA
12	TUBO TAPA AZUL 1.8 ML	BANDEJA *100 UNID	BANDEJA
13	CARGA DE GLUCOSA	CAJA 50 SOBRES	CAJA
14	HEMOCLASIFICADOR ANTI A	FRASCO* 10 ML	FRASCO
15	HEMOCLASIFICADOR ANTI B	FRASCO* 10 ML	FRASCO
16	HEMOCLASIFICADOR ANTI D	FRASCO* 10 ML	FRASCO
17	LAMINILLAS CUBREOBJETOS	CAJA x 100 UND	CAJA
18	LAMINAS PORTA OBJETOS	CAJA x 50 UND	CAJA
19	PAPEL FILTRO CAJA	CAJA x 100 UND	CAJA
20	CINTA INDICADORA pH 1.0-14.0	CAJA * 5 MTS	CAJA
21	ASAS DE FERRINIQUEL CURVAS	ASA DE FERRONIQUEL	UNIDAD
22	ASAS DE FERRINIQUEL RECTAS	ASA DE FERRONIQUEL	UNIDAD
23	ASAS BACTERIOLOGICAS CALIBRADAS DE UNA LAMDA	CAJA x 1000 ASAS	CAJA
24	ASA BACT CALIBRADA 1ul PLAST X 500	500unid	BOLSA
25	AGUJAS VACUTAINER 21" X 1"	CAJA POR 100 UND	CAJA
26	AGUJAS VACUTAINER 22" X 1"	CAJA POR 100 UND	CAJA
27	AGUJA EXTRACCION SANGRE 21GX1 1/2 X 1	CAJA * 100 UNID	CAJA
28	PUNTAS AZULES	BOLSA * 500 PUNTAS	BOLSA



ITEM	ARTICULO	DESCRIPCION	UNIDAD
29	PUNTAS AMARILLAS	BOLSA * 1000 PUNTAS	BOLSA
30	MICROTUBO EPPENDORF GRADUADO 0.5 ML TAPA DE SEGURIDAD	BOLSA * 1000 UND	BOLSA
31	MICROTUBO EPPENDORF GRADUADO 2 ML TAPA DE SEGURIDAD	BOLSA * 500 UND	BOLSA
32	MICROTUBO EPPENDORF GRADUADO 1.5 ML TAPA DE SEGURIDAD	BOLSA * 500 UND	BOLSA
33	CRIOVIAL DE 2.0 ML AUTOSOSTENIBLE ESTERIL	CAJA X 500 UNIDADES	CAJA
34	TUBO CRIOVIAL 1.8ML TAPA ROJA	BOLSA *500 UNID	BOLSA
35	PROTEINA C REACTIVA (PCR/CRP)	CAJA X 50 PBS	CAJA
36	TUBOS AL VACIO VERDE OSCURO PLUS	4 ML X 100	BANDEJA
37	TUBO EN PP FONDO EN U DE 12X75 BOLSA X 500 UNIDADES	BOLSA X 500 UNID	BOLSA
38	PERLAS PARA CRIOPRESERVACION DE MICROORGANISMOS. PROTECT (ROJAS, VERDES, AMARILLAS, BLANCAS Y AZULES). TSC (UK)	CAJA X 80	CAJA
39	Perlas para Criopreservacion de Microorganismos Protect (Rojas, Verdes, Amarillas, Blancas y Azules). TSC (UK)	CAJA X20	CAJA
40	CERA P/SELLAR MICROHEMATOCRITOS	CAJA	CAJA
41	Medio de Transporte Probact Cary Blair, Incluye Hisopo Esteril. TSC (UK)	Caja *100 Unidades	Caja
42	TS/5-17 MEDIO DE TRANSPORTE LIQUIDO PROBACT AMIES SIN CARBON INCLUYE HISOPO	Caja *100 Unidades	Caja
43	TS/5-17 MEDIO DE TRANSPORTE LIQUIDO PROBACT AMIES CON CARBON INCLUYE HISOPO	Caja *100 Unidades	Caja
44	O.K.N.V.I. RESIST-5	KIT *20	KIT
45	DISCO EDTA SMA – CONGELADO (-20C)	50 DISCOS	TUBO

ITEM	ARTICULO	DESCRIPCION	UNIDAD
46	DISCO ACIDO BORONICO 300 MCG CONGELADO (-20C)	50 DISCOS	TUBO
47	DISCO IMPENEM 10 mcg	1 DISCO	DISCO
48	JARRA ANAEROBICA DE POLICARBONATO DE 2.5 LTS	JARRA	JARRA
49	TUBO TAPA VERDE 5ML	GRADILLA X 100	GRADILLA
50	TUBO EN VIDRIO BOROSILICATO CON TAPA NEGRA MEDIDA 12X75 CAJA X 250 UNIDADES	CAJA X 250 UNID	CAJA
51	TUBO EN VIDRIO BOROSILICATO CON TAPA NEGRA MEDIDA 16X150 CAJA X 100 UNIDADES	CAJA X 100 UNID	CAJA
52	NEVERA PLASTICA CON TERMOMETRO DIGITAL 4,7 LITROS	UNIDAD	UNIDAD
53	NEVERA PLASTICA CON TERMOMETRO DIGITAL 9,5 LITROS	UNIDAD	UNIDAD
54	NEVERA PLASTICA CON TERMOMETRO DIGITAL 18 LITROS	UNIDAD	UNIDAD
55	HISOPO FLEXIBLE RAYON EMPAQUE INDIVIDUAL	UNIDAD	UNID
56	MEDIO DE TRANSPORTE VIRAL CRIOVIAL 1.5 ML *	UNIDAD	UNID
57	TUBO AL VACIO PARA RECOLLECCION DE SANGRE ACTIVADOR DE COAGULO ROJO 6.0ML 13X100	BANDEJA * 100	UNIDAD
58	DISCO CEFTRIAXONE	30 MCG	UNIDAD
59	DISCO AMPICILIN/SULBACTAM	10/10 MCG	UNIDAD
60	DISCO AMIKACINA	30 MCG	UNIDAD
61	DISCO MEROPENEM	10 MCG	UNIDAD
62	DISCO CEFEPIME	30 MCG	UNIDAD
63	DISCO PIPERACILINA/AZOBACTAM	100/10 MCG	UNIDAD
64	DISCO CIPROFLOXACINA	5 MCG	UNIDAD



ITEM	ARTICULO	DESCRIPCION	UNIDAD
65	DISCO NITROFURANTOINA	300 MCG	UNIDAD
66	DISCO CEFAZOLINA	30 MCG	UNIDAD
67	OXIDASA PARA MICROBIOLOGIA	CAJA x 50 PRUEBAS	CAJA
68	SOLUCION POTENCIADORA LISS	FRASCO * 10 ML	FRASCO
69	SUERO DE COOMBS	FRASCO * 10 ML	FRASCO
70	PERLAS PARA CONSERVACION DE CEPAS CRIOBANK 16X25 PERLAS	BOLSA *25	BOLSA
71	TUBO EN PP FONDO EN U DE 13X75 BOLSA X 500 UNID	BOLSA X 500 UNID	BOLSA
72	MICROHEMATOCRITOS CON HEPARINA X 100	FRASCO X 100	FRASCO
73	MICROHEMATOCRITOS SIN HEPARINA X 100	FRASCO X 100	FRASCO
74	TUBOS MINICOLLECT 1 ML AZUL CITRATO X 100	GRADILLA X 100	BANDEJA
COLORACIONES			
75	ACEITE DE INMERSION	FRASCO* 100 ML	FRASCO
76	COLORANTE DE WRIGHT	FRASCO *500 ML	FRASCO
77	AZUL DE BROMOTIMOL	FRASCO * 50 ML	FRASCO
78	COLORANTE DE RETICULOCITOS -AZUL DE CRESILO BRILLANTE	FRASCO 50 ML	FRASCO
79	AZUL METILENO FOSFATADO	FRASCO * 250 ML	FRASCO
80	SALES AMORTIGUADORAS DE FIELD	FRASCO * 1000 ML	FRASCO
81	FIELD SOLUCION A X500 ML	FRASCO * 500 ML	FRASCO
82	FIELD SOLUCION B X 500 ML	FRASCO * 500 ML	FRASCO
83	ALCOHOL ETILICO AL 96%	GALON	GALON
84	VIOLETA DE GRAM	FRASCO * 1000 ML	FRASCO
85	VIOLETA DE GRAM	FRASCO * 500 ML	FRASCO
86	LUGOL DE GRAM	FRASCO * 1000 ML	FRASCO



ITEM	ARTICULO	DESCRIPCION	UNIDAD
87	LUGOL DE GRAM	FRASCO *500 ML	FRASCO
88	ALCOHOL CETONA DE GRAM	FRASCO * 500 ML	FRASCO
89	SAFRANINA DE GRAM	FRASCO * 1000 ML	FRASCO
90	AZUL DE METILENO PARA ZN	FRASCO * 1000 ML	FRASCO
91	ALCOHOL ACIDO DE ZN	FRASCO * 1000 ML	FRASCO
92	ALCOHOL ACIDO DE ZN	FRASCO *500 ML	FRASCO
93	FUCSINA FENICADA ZN	FRASCO * 1000 ML	FRASCO
94	LUGOL DE ANTONY PARASITOLOGICO	FRASCO * 500 ML	FRASCO
95	FUCSINA BASICA GRAM	FRASCO x 1000 ML	FRASCO
96	FUCSINA BASICA GRAM	FRASCO *500 ML	FRASCO
97	HIDROXIDO DE POTASIO AL 10%	FRASCO * 100 ML	FRASCO
98	COLORANTE WRIGHT	1X1000 ML	FRASCO
99	AZUL CRESIL BRILLANTE, RETICULOCITOS	1X50 ML	FRASCO
100	HIDROXIDO DE POTASIO AL 20%	100ML	FRASCO
101	LIQUIDO DE TURCK	1X500 ML	FRASCO
102	AZUL DE BROMOTIMOL X 25ML	FRASCO X 25ML	UNIDAD
103	SOLUCION LUGOL X 250ML	FRASCO X 250ML	UNIDAD
104	ACIDO ACETICO AL 5% X 250ML	FRASCO X 250ML	UNIDAD
105	SOLUCION DE MONSELL X 250ML	FRASCO X 250ML	UNIDAD
PRUEBAS RAPIDAS			
106	RPR CARBON	KIT * 500 PRUEBAS	KIT
107	SEROLOGIA VDRL	KIT* 200 PRUEBAS	KIT
108	PRUEBA RAPIDA PARA HEPATITIS B	KIT X 30 PBAS	KIT
109	SYPHYLIS PRUEBA RAPIDA	CAJA * 30 PRUEBAS	KIT
110	HIV 1/2 AB SANGRE TOTAL KIT X 30 TEST	KIT X 30 TEST	CAJA



ITEM	ARTICULO	DESCRIPCION	UNIDAD
111	MALARIA PF/PV ANTIGENO SANGRE TOTAL	KIT X 30 TEST	KIT
112	PRUEBA RAPIDA EMBARAZO HCG CASETE	CAJA X 25 PBS	CAJA
113	PRUEBA RAPIDA EMBARAZO HCG EN TIRA	CAJA X 50 PBS	CAJA
114	CHAGATEST ELISA RECOMBINANTE Vr.4	CAJA X 96 PBS	CAJA
115	ONE STEP FECAL OCCULT BLOOD MARCA ARTRON X 25 CASSETTE	CAJA * 25 PRUEBAS	CAJA
116	HELITEST CAPSULA DURA	CAJA X 10	UNIDAD
117	HELIPROBE BREATHCARD SISTEMA DE DIAGNOSTICO HELICOBACTER PYLORI CAJA X 5	CAJA X 5	UNIDAD
118	HIV Ag/Ab 4th GEN. DETERMINE COMBO 20 PBS/TARJETA	X 20 PBS	KIT
119	HIV Ag/Ab 4th GEN. DETERMINE COMBO 100 PBS MARCA: ALERE	X 100 PBS	KIT
120	CHAGATEST ELISA LISADO X 96 DET	CAJA X 96 PBS	CAJA
121	CHAGATEST HAI X 96 DET	CAJA X 96 PBS	CAJA
122	HAV IGM RAID TEST CASETE X 30	CAJA X 30	CAJA
123	HEPATITIS C PRUEBA EN CASETE X 30	CAJA X 30	CAJA
124	SARS-COV-2 RAPID AG TEST 25T	KITX 25	KIT
125	CORONAVIRUS PANBIO COVID-19 IgG/IgM ANTIBODY RAPID TESTX25	KIT X 25	KIT
126	SYPHILIS ULTRA RAPID TEST X 40 CASSETTE	CAJA	KIT
127	DENGUE G/M/NS1 CAJA X 30	CAJA	KIT
128	DEGUE NS1 RAPID TEST CASSETTE X 20	CAJA	KIT
129	BIOLINE DENGUE DUO NS1 Ag + Ab CASSETTE 25 PBS MARCA: ABBOTT	CAJA	KIT



ITEM	ARTICULO	DESCRIPCION	UNIDAD
130	HBA1C 25 Test Boditech	KIT X 25	KIT
131	Control HbA1c- Set- Boditech	UNIDAD	KIT
132	H.PYLORI ANTIGENO KIT X 25 TEST	CAJA X25	KIT
MEDIOS DE CULTIVO			
133	AGAR SANGRE	CAJA X 10 UND	CAJA
134	AGAR CHOCOLATE (Con suplemento)	CAJA X 10 UND	CAJA
135	AGAR MAC CONKEY	CAJA X 10 UND	CAJA
136	AGAR XLD	CAJA X 10 UND	CAJA
137	AGAR MULLER HINTON	CAJA X 10 UND	CAJA
138	AGAR SALMONELLA/SHIGUELLA	CAJA X 10 UND	CAJA
139	AGAR CHROMOGENICO UTI	CAJA X 10 UND	CAJA
140	AGAR CHROMOGENICO CANDIDA	CAJA X 10 UND	CAJA
141	CALDO TIOGLICOLATO TUBO 3 ML	CAJA X 10 UND	CAJA
142	AGAR HEKTOEN ENTERICO	CAJA X 10 UND	CAJA
143	AGAR SABOURAUD	CAJA X 10 UND	CAJA
144	AGAR THAYER MARTIN	CAJA X 10 UNID	CAJA
145	AGAR TCBS x 500 GRS	FRASCO X 500 GRS	FRASCO
146	AGAR SIM 500 GRS	FRASCO X 500 GRS	FRASCO
CONTROLES EXTERNOS			
147	CONTROL EXTERNO GLUCOMETRIA SIGMA (6 MUESTRAS)	KIT	KIT
148	SIFILIS ESFEQA 4 EVENTOS AÑO (2 MUESTRAS X EVENTO	KIT	KIT
149	HIV-HEPATITIS ESFEQA 2 EVENTOS X AÑO (2 MUESTRAS X EVENTO)	KIT	KIT
150	GASES ARTERIALES 4 ESFEQA 4 EVENTOS AÑO (2 MUESTRAS X AÑO)	KIT	KIT
151	CM4 MARCADORES CARDIACOS 4	KIT	KIT



ITEM	ARTICULO	DESCRIPCION	UNIDAD
152	BG4 GASES ARTERILES 4	KIT	KIT
REACTIVO DE HEMATOLOGIA			
153	DS DILUENT (20L)	20 LITROS	CAJA
154	M-6LD LYSE (1Lx4)	4 X 1L	CAJA
155	M-6FD DYE (12mLx4)	4 X 12ML	CAJA
156	M-6LH LYSE (1Lx4)	4 X 1L	CAJA
157	ESR Solution Reagent (1Lx4)	4 X 1L	CAJA
158	PROBE CLEANSER (50ml)	50ML	CAJA
REACTIVOS DE MICROBIOLOGIA			
159	DL-96 E ENTEROBACTERIAS	CAJA X 10 PANEL	CAJA
160	DL-96 NE NO FERMENTADORES	CAJA X 10 PANEL	CAJA
161	DL-96 STAPH STAHPILOCOCCUS	CAJA X 10 PANEL	CAJA
162	DL-96 STREP STREPTOCOCCUS	CAJA X 10 PANEL	CAJA
163	DL-96 HONGOS	CAJA X 10 PANEL	CAJA
164	HEMOCULTIVOS PEDIATRICOS PLUS	CAJA X 40	CAJA
165	HEMOCULTIVOS AEROBIO PLUS	CAJA X 40	CAJA
166	HEMOCULTIVOS ANAEROBIO PLUS	CAJA X 40	CAJA
167	DL-120 STREP	TARJETA X 10	CAJA
168	DL-120 NE NO FERMENTADORES	TARJETA X 10	CAJA
169	DL- 120 ENTEROBACTERIAS	TARJETA X 10	CAJA
ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES			
170	I-STAT1 CARTUCHO APOC TROPONIN	CAJA *25 PRUEBAS	KIT
171	I-SMART 30 PRO CARTRIDGE	CAJA *300 TEST	KIT
172	RAPID POINT 500 KIT GASES ART Y ELECTROLITOS	KIT	KIT
173	I-STAT1 APOC CG4+CART CAJA X 25 C	CAJA X 25 CARTUCHOS	KIT



ITEM	ARTICULO	DESCRIPCION	UNIDAD
174	I-SMART 30 PRO CARTRIDGE E4 (300T/4W)	CAJA X300TEST	CAJA
REACTIVOS DE QUIMICA			
175	ALB Albumin	R 4×40 mL	CAJA
176	ALP Alkaline phosphatase	R1 4×35 mL + R2 2×18 mL	CAJA
177	ALT Alanine Aminotransferase	R1 4×35 mL + R2 2×18 mL	CAJA
178	AMY α-Amylase	R1 1×38 mL + R2 1×10 mL	CAJA
179	Apolipoprotein A1	R1 1×35 mL + R2 1×12 mL	CAJA
180	Apolipoprotein B	R1 1×35 mL + R2 1×12 mL	CAJA
181	Antistreptolysin O II	R1 1×40 mL + R2 1×40 mL	CAJA
182	AST Aspartate Aminotransferase	R1 4×35 mL + R2 2×18 mL	CAJA
183	Calcium	R 4×40 mL	CAJA
184	CHE Cholinesterase ** (C and Q)	R1 2×40 mL+R2 1×16 mL+Calibrator 1×3 mL+Control 1×5 mL	CAJA
185	CK 1102 Creatine Kinase	R1 2×35 mL + R2 1×18 mL	CAJA
186	CK-MB Creatine Kinase-MB	R1 2×35 mL + R2 1×18 mL	CAJA
187	CRE Creatinine	R1 2×27 mL + R2 1×18 mL	CAJA
188	CRP - C-Reactive Protein	R1 1×40 mL + R2 1×10 MI	CAJA
189	DB Bilirubin Direct	R1 4×35 mL + R2 2×18 mL	CAJA



ITEM	ARTICULO	DESCRIPCION	UNIDAD
190	FE Iron ** (C and Q)	R1 2×40 mL+R2 1×16 mL + Calibrator 1×1.5 mL+Control 1×5 mL	CAJA
191	GGT Gamma–Glutamyltransferase	R1 4×35 mL + R2 2×18 mL	CAJA
192	GLU - Glucose	R1 4×40 mL + R2 2×20 mL	CAJA
193	HDL-Cholesterol	R1 1×40 mL + R2 1×14 mL	CAJA
194	IGA Immunoglobulin A	R1 1×36 mL + R2 1×18 mL	CAJA
195	IGG Immunoglobulin G	R1 1×36 mL + R2 1×18 mL	CAJA
196	IGM Immunoglobulin M	R1 1×40 mL + R2 1×10 mL	CAJA
197	LDH Lactate Dehydrogenase	R1 4×35 mL + R2 2×18 mL	CAJA
198	LDL-Cholesterol	R1 1×40 mL + R2 1×14 mL	CAJA
199	Lipase ** (C and Q)	R1 : 1×35 mL + R2: 1×9 mL + Calibrator:1×3 mL + Quality control 1×5 mL	CAJA
200	MALB -Microalbumin* (C)	R1: 2×18 mL+ R2: 2×5 mL+ Cal: 5×1 mL	CAJA
201	MG Magnesium	R 4×40 mL	CAJA
202	Phosphorus	R 4×40 mL	CAJA
203	Rheumatoid Factor II* (C)	R1 1×40 mL + R2 1×11 mL + Calibrator5×0.5 mL	CAJA
204	BT - Bilirubin Total	R1 4×35 mL + R2 2×18 mL	CAJA
205	TC Total Cholesterol	R 4×40 mL	CAJA
206	TG Triglycerides	R 4×40 mL	CAJA



ITEM	ARTICULO	DESCRIPCION	UNIDAD
207	TP Total Protein	R 4x40 mL	CAJA
208	TPUC Total Protein in Urine/CSF (TPUC)	R:3x18mL Calibrator:1x1mL	CAJA
209	UA Uric Acid	R1 4x40 mL + R2 2x20 mL	CAJA
210	Urea	R1 4x35 mL + R2 2x18 mL	CAJA
211	HBA0402 HbA1c kit(120)(CE)	R1 1x40ml +R2 1X15ML + Calibrador 2x1ml	CAJA
212	MQG261 Control of HbA1C(pathal,CE)	4x1 mL	CAJA
213	MQG161 Control of HbA1C(N,CE)	4x1 mL	CAJA
214	MS(HbA1c)161 HbA1c Calibrator Kit(CE)	2 levels x1 mL	CAJA
215	CD80 DETERGENTE	1 LITRO	CAJA
216	Multi Sera Calibrator	20x3 mL	CAJA
217	Specific Proteins Calibrator	5x1 mL	CAJA
218	CC. M ClinChem Multi Control (level 1)	10x5 mL	CAJA
219	CC. M ClinChem Multi Control (level 2)	10x5 mL	CAJA
220	MALB control Kit (CE)	1x1 levelx1 mL	CAJA
221	OSA181 MALB CAL.KIT (CE)	1x5 levelsx1 MI	CAJA
222	MQ(Rh)281 ASO/CRP/RF có con. kit(CE)	L:3x1 mL+H:3x1 mL	CAJA
223	Lipids Calibrator (5iA1mL)	5x1 mL	CAJA
224	FER0202 FER KIT (120,CE)	R1:2*18 mL+R2:2*10 MI	CAJA
225	TPUC Control Kit (CE)	2x1 mL	CAJA
226	OST181 TRF CAL. KIT (CE)	1x5 levelsx1 mL	CAJA
227	OSF181 FER CAL. KIT (CE)	1x4 levelsx2 mL	CAJA
228	TRF0202 TRF KIT (120,CE)	R1:2*32 mL+R2:2*6 mL	CAJA
229	LT COLESTEROL 2X250ML	2X250	CAJA

ITEM	ARTICULO	DESCRIPCION	UNIDAD
230	LT CREATININA X 300	300ML	CAJA
231	LT ACIDO URICO 1X100	1X1000 ML	CAJA
232	CK-MB Calibrator	3×1 mL	CAJA
233	RF II cal. kit (CE)	5 levels×0.5 mL	CAJA
234	Angiotensin Converting Enzyme	R:2*14 mL	CAJA
235	Adenosine Deaminase	R1:1*40 mL+R2:1*20 mL	CAJA
236	β2-Microglobulin II	R1:1*40 mL+R2:1*12 MI	CAJA
237	Complement C3	R1:1*36 mL+R2:1*18 mL	CAJA
238	Complement C4	R1:1*40 mL+R2:1*15 mL	CAJA
239	Bicarbonates ** (C and Q)	R:2*20 mL+Calibrator:1*1.5 mL+Control:1*5 mL	CAJA
240	Cystatin C II	R1:1*40 mL+R2:1*12 mL	CAJA
241	D-Dimer * (C)	R1 1×40 mL + R2 1×15 mL	CAJA
242	D-Dimer	R1 1×40 mL + R2 1×15 mL + Cal 6×0.5 mL	CAJA
243	Fructosamine ** (C and Q)	R1:2*30 mL+R2:1*15 mL+Calibrator:1*1.5 mL+Control:1*1 mL	CAJA
244	α-Hydroxybutyrate Dehydrogenase	R1:2*8 mL+R2:2*4 mL+Cal:1*1 mL	CAJA
245	High Sensitivity C-reaction Protein	R1 1×40 mL + R2 1×40 mL + Calibrator 5×1 mL	CAJA
246	Lipoprotein (a)	R1:1×23 mL+R2:1×7 MI	CAJA
247	Lipoprotein (a)	R1:1×23 mL+R2:1×7 mL+Calibrator:5×1 mL	CAJA
248	Myoglobin	R1 1×20 mL + R2 1×8 mL + Cal 4×1 MI	CAJA
249	Prealbumin	R1:1*40 mL+R2:1*15 mL	CAJA
250	Retinol Binding Protein * (C)	R1:2*18 mL+R2:2*8 mL+Cal:1*1 mL	CAJA



ITEM	ARTICULO	DESCRIPCION	UNIDAD
251	Total Bile Acids	R1:2*27 mL+R2:1*18 mL+Calibrator:1*1.5 mL	CAJA
252	Unsaturated Iron-Binding Capacity * (C) --- Mini	R1:1*20 mL+R2:1*7 mL+Cal:1*1 mL	CAJA
253	Immunoglobulin E	R1: 1×20 mL + R2: 1×11 mL	CAJA
ORINAS			
254	TIRAS DE ORINA H10	FRASCO X 100	CAJA
REACTIVOS MAGLUMI			
255	TSH x 100	KIT X 100	KIT
256	T4 X 100	KIT X 100	KIT
257	T3 TOTAL x 100	KIT X 100	KIT
258	T4 LIBRE X 100	KIT X 100	KIT
259	HCG X 100	KIT X 100	KIT
260	PROLACTINA X 100	KIT X 100	KIT
261	PSA X 100	KIT X 100	KIT
262	Hbs-Ag x 100	KIT X 100	KIT
263	ANTI – HCV X 100	KIT X 100	KIT
264	HIV Ab/Ag X 100	KIT X 100	KIT
265	TOXO IgG x 100	KIT X 100	KIT
266	TOXO IgM X 100	KIT X 100	KIT
267	CHAGAS X 50	KIT X 50	KIT
268	Starters 1+2 1 Box = 1 Pair	1 LITRO	CAJA
269	Wash Liquid (1 Box = 1 Bottle)	1 LITRO	CAJA
270	Cuvettes (1 Box= 6*64)	6*64	CAJA
271	Light Check (1 Box = 5 Bottles)	1 X 5 BOTELLAS	CAJA
272	Tubing solution (1 Bottle)/c/6 meses	1 LITRO	CAJA
273	MD COPILLAS DELTALAB X 1000	1000 UNIDADES	CAJA



ITEM	ARTICULO	DESCRIPCION	UNIDAD
274	MG RUBEOLA IGG X 100	KIT X 100	KIT
275	MG RUBEOLA IGM X 100	KIT X 100	KIT
276	MG FSH X 100	KIT X 100	KIT
277	MG LH X 100	KIT X 100	KIT
278	MG IGE X 100	KIT X 100	KIT
279	MG ESTRADIOL X 100	KIT X 100	KIT
280	MG CEA X 100	KIT X 100	KIT
281	MG CA 125 X 100	KIT X 100	KIT
282	MG CMV IGG	KIT X 50	KIT
283	MG CMV IGM	KIT X 50	KIT
284	MG CMV IGG	KIT X 100	KIT
285	MG CMV IGM	KIT X 100	KIT
286	MG CHAGAS X 100	KIT X 100	KIT
287	TOXO IgG x 50	KIT X 50	KIT
288	TOXO IgM X 50	KIT X 50	KIT
289	MG RUBEOLA IGG X 50	KIT X 50	KIT
290	MG RUBEOLA IGM X 50	KIT X 50	KIT
291	MG 17 OH PROGESTERONA x 100 DET	KIT X 100	KIT
292	MG 17 OH PROGESTERONA x 50 DET	KIT X 50	KIT
293	MG 25 OH VITAMINA Dx 100 DET	KIT DX 100	KIT
294	MG 25-OH VITAMINA D X 50 DET	KIT D X 50	KIT
295	MG ACIDO FOLICO X 100 DET	KIT X 100	KIT
296	MG ACIDO FOLICO x 50 DET	KIT X 50	KIT
297	MG ACTH X 100 DET	KIT 100	KIT
298	MG ACTH X 50 DET	KIT X 50	KIT
299	MG AFP X 100 DET	KIT X 100	KIT
300	MG AFP x 50 DET	KIT X 50	KIT



ITEM	ARTICULO	DESCRIPCION	UNIDAD
301	MG AFP-PRENATAL x 100 DET	KIT X 100	KIT
302	MG ALBUMINA x 100 DET	KIT X 100	KIT
303	MG ALBUMINA x 50 DET	KIT X 50	KIT
304	MG ALDOSTERONA X 100 DET	KIT X 100	KIT
305	MG ALDOSTERONA x 50 DET	KIT X 50	KIT
306	MG AMH x 100 DET	KIT X 100	KIT
307	MG AMH x 50 DET	KIT X 50	KIT
308	MG ANA SCREEN X 100 DET	KIT X 100	KIT
309	MG ANA SCREEN X 50 DET	KIT X 50	KIT
310	MG ANDROSTENEDIONA x 100 DET	KIT 100	KIT
311	MG ANDROSTENEDIONA x 50 DET	KIT 50	KIT
312	MG ANTI CCP x 50 DET	KIT X 50	KIT
313	MG ANTI HAV x 50 DET	KIT X 50	KIT
314	MG ANTI HBs x 100 DET	KIT X 100	KIT
315	MG ANTI HBs x 50 DET	KIT X 50	KIT
316	MG ANTI TG X 100 DET	KIT X 100	KIT
317	MG ANTI TG x 50 DET	KIT X 50	KIT
318	MG ANTI TPO X 100 DET	KIT X 100	KIT
319	MG ANTI TPO x 50 DET	KIT X 50	KIT
320	MG ANTI-DS DNA IgG x 50 DET	KIT X 50	KIT
321	MG ANTI-IA2 x 100 DET	KIT X 100	KIT
322	MG ANTI-IA2 x 50 DET	KIT X 50	KIT
323	MG ANTI-SS-A IgG x 50 DET	KIT X 50	KIT
324	MG ANTI-SS-B IgG x 50 DET	KIT X 50	KIT
325	MG B2 MICROGLOBULINA X 100 DET	KIT X 100	KIT
326	MG B2-MICROGLOBULINA x 50 DET	KIT X 50	KIT
327	MG CA 15-3 X 100 DET	KIT X 100	KIT



ITEM	ARTICULO	DESCRIPCION	UNIDAD
328	MG CA 19-9 X 100 DET	KIT X 100	KIT
329	MG CA 19-9 x 50 DET	KIT X 50	KIT
330	MG CA-15-3 x 50 DET	KIT X 50	KIT
331	MG CALCITONINA X 100 DET	KIT X 100	KIT
332	MG CALCITONINA x 50 DET	KIT X 50	KIT
333	MG CICLOSPORINA (CSA) X 50 DET	KIT X 50	KIT
334	MG CICLOSPORINA x 100 DET	KIT x 100	KIT
335	MG CORTISOL X 100 DET	KIT x 100	KIT
336	MG CORTISOL X 50 DET	KIT x 50	KIT
337	MG CRP X 100 DET	KIT x 100	KIT
338	MG CRP x 50 DET	KIT x 50	KIT
339	MG DHEAS X 100 DET	KIT x 100	KIT
340	MG DHEAS x 50 DET	KIT x 50	KIT
341	MG DIMERO D x 100 DET	KIT X 100	KIT
342	MG EBV NA IgG (CLIA) X 50 DET	KIT X 50	KIT
343	MG EBV VCA IgA (CLIA) X 100 DET	KIT X 100	KIT
344	MG EBV VCA IgA (CLIA) X 50 DET	KIT X 50	KIT
345	MG EBV VCA IgG (CLIA) X 50 DET	KIT X 50	KIT
346	MG EBV VCA IgM (CLIA) X 50 DET	KIT X 50	KIT
347	MG ENA SCREEN x 100 DET	KIT X 100	KIT
348	MG ENA SCREEN x 50 DET	KIT X 50	KIT
349	MG ESTRIOL LIBRE X 100 DET	KIT X 100	KIT
350	MG ESTRIOL LIBRE x 50 DET	KIT X 50	KIT
351	MG FERRITINA X 100 DET	KIT x 100	KIT
352	MG FERRITINA x 50 DET	KIT x 50	KIT
353	MG GAD-65 x 50 DET	KIT x 50	KIT
354	MG GAG 65 x 100 DET	KIT x 100	KIT



ITEM	ARTICULO	DESCRIPCION	UNIDAD
355	MG GASTRINA 17 x 100 DET	KIT x 100	KIT
356	MG GASTRINA 17 x 50 DET	KIT x 50	KIT
357	MG H.PYLORI IgA X 100 DET	KIT X 100	KIT
358	MG H.PYLORI IgA X 50 DET	KIT X 50	KIT
359	MG H.PYLORI IgG X 100 DET	KIT X 100	KIT
360	MG H.PYLORI IgG X 50 DET	KIT X 50	KIT
361	MG H.PYLORI IgM X 100 DET	KIT X 100	KIT
362	MG H.PYLORI IgM X 50 DET	KIT X 50	KIT
363	MG HCV IGG X 50 DET	KIT X 50	KIT
364	MG HIV AG/AB COMBI X 100	KIT X 100	KIT
365	MG AFP	KIT X 50	KIT
366	MG CA 125	KIT X 50	KIT
367	MG CEA	KIT X 50	KIT
368	MG IGE	KIT X 50	KIT
369	MG HCG	KIT X 50	KIT
370	MG FSH	KIT X 50	KIT
371	MG LH	KIT X 50	KIT
372	MG ESTRADIOL	KIT X 50	KIT
373	MG IGF	KIT X 50	KIT
374	MG H. PILORY IGG	KIT X 50	KIT
375	MG H. PILORY IGM	KIT X 50	KIT
376	MG DENGUE AG NS1	KIT X 50	KIT
377	MG DENGUE AG NS1	KIT X 100	KIT
378	MG DENGUE IGG	KIT X 50	KIT
379	MG DENGUE IGM	KIT X 50	KIT
380	MG DENGUE IGG	KIT X 100	KIT
381	MG DENGUE IGM	KIT X 100	KIT



ITEM	ARTICULO	DESCRIPCION	UNIDAD
ELECTROLITOS MINDRAY			
382	Na electrode	UNIDAD	CAJA
383	K electrode	UNIDAD	CAJA
384	Cl electrode	UNIDAD	CAJA
385	Ref electrode	UNIDAD	CAJA
386	ISE Reagent Pack ISE Reagent Pack	UNIDAD	CAJA
387	Urine Diluent Urine Diluent	UNIDAD	CAJA
388	ISE Cleaning Solution ISE Cleaning Solution	UNIDAD	CAJA
389	ISE Detergent ISE Detergent	UNIDAD	CAJA
390	Na conditioner Na conditioner	UNIDAD	CAJA
AGARES BIPLACA			
400	AGAR SANGRE DE CORDERO/ AGAR MacConkey MEDIO DE CULTIVO LISTO PARA USO ENVASADO EN BIPLACA DE PETRI 90X15 mm	CAJA X 20	CAJA
401	AGAR SABORAUD/AGAR DERMATOFITOS MEDIO DE CULTIVO LISTO PARA USO ENVASADO EN PLACA DE PETRI 90X15 mm	CAJA X 20	CAJA
402	AGAR HEKTOEN/SALMONELLA- SHIGELLA MEDIO DE CULTIVO LISTO PARA USO ENVASADO EN BIPLACA DE PETRI 90X15 mm	CAJA X 20	CAJA
403	AGAR SANGRE DE CORDERO/AGAR CHOCOLATE SUPLEMENTADO MEDIO DE CULTIVO LISTO PARA USO ENVASADO EN BIPLACA DE PETRI 90X15 mm	CAJA X 20	CAJA
404	AGAR CHOCOLATE SUPLEMENTADO/ AGAR THAYER MARTIN MEDIO DE CULTIVO LISTO PARA USO ENVASADO EN BIPLACA DE	CAJA X 20	CAJA



ITEM	ARTICULO	DESCRIPCION	UNIDAD
	PETRI 90X15 mm		
405	AGAR BIPLACA SANGRE/MAC CONKEY	CAJA X 10	CAJA
406	AGAR CHOCOLATE SUPLEMENTADO X 20	X 20	CAJA
407	AGAR CROMOGENICO UTI X 20	X 20	CAJA
OTROS			
408	COBAS SAMPLE CUP	500 UNID	CAJA X 20 Bolsas
409	CARTUCHO SEDIMENTO PP10 MICRAS	UNIDAD	KIT
410	CARTUCHO SEDIMENTO CARBON CTO BLOCK	UNIDAD	KIT
411	LYPOCHECK IMMUNOASSAY PLUS CONTROL TRILEVEL 12X5ML	UNIDAD	KIT
412	ABD PAD Dispositivo para Confirmación de Grupo sanguíneo ABO/RhD	200 PRUEBAS	CAJA
413	TUBO CONICO GRAD PP 15 ML TIPO FALCON T/ROSCA X 50	X 50	BOLSA
414	CD80 DETERGENTE (ABROAD 2L*6)	2L X6	CAJA
415	LT CK NAC	2X30	CAJA
416	HSC0202 HS-CRP KIT ULTRA SENSIBLE	R1 1×40 mL + R2 1×40 mL + Calibrator 5×1 mL	KIT
417	LT COLESTEROL HDL LE X 80ML	80ML	KIT
418	TUBO AL VACIO GRIS UROCULTIVO 4ML X 100	4ML X100	KIT
419	LAMINAS PORTAOBJETOS B/MATE CAT:7105 X 50 VERDE O NARANJA	CAJA X 50	CAJA
420	TUBOS AL VACIO LILA EDTA K2 0.5ML MARCA AD BIO X 100	BANDEJA X 100	BANDEJA
421	HCG EMBARAZO EN TIRA ALLTEST X 50 (SERUM/PLASMA/URINE)	CAJA X 50	CAJA

ITEM	ARTICULO	DESCRIPCION	UNIDAD
422	HCG EMBARAZO EN CASSETTE ALLTEST (S-P/U)*40 TEST	CAJA X 40	CAJA
423	JARRA ANAEROBICA GasPak PARA 10 CAJAS MARCA: BBL	JARRA	CAJA
424	JARRA ANAEROBICA Gaspak PARA 30 CAJAS MARCA: BBL	JARRA	CAJA

El oferente colocará el precio unitario a cada uno de los productos que se enumeran en la tabla, incluyendo desglosando el IVA, algunos de los productos tienen la respectiva marca de acuerdo a las necesidades del servicio.

NOTA: LAS TABLAS NO DEBERAN SER ALTERADAS EN SU ESTRUCTURA, PARA FACILITAR LA CALIFICACION. Las propuestas se presentarán en pesos colombianos y en esta misma moneda el HOSPITAL DEL SARARE E.S.E efectuará los pagos. Así mismo, el valor ofertado por cada producto, DEBERÁ FORMULARSE SIN EL USO DE DECIMALES.

5. IDENTIFICACIÓN DEL CONTRATO
CONTRATO DE SUMINISTRO.

6. PLAZO

El contrato tendrá un plazo de UN (1) MES Y SEIS (6) DIAS, contados a partir del acta de inicio.

7. LUGAR DE EJECUCIÓN:

Saravena (Arauca), E.S.E Hospital del Sarare, ubicada en la Calle 30 No. 19ª – 82 del barrio los Libertadores del Municipio de Saravena (Arauca).

8. VALOR DEL CONTRATO:

El valor del presente proceso asciende a CUATROCIENTOS MILLONES DE PESOS (\$ 400.000.000)

9. DISPONIBILIDAD PRESUPUESTAL

La E. S. E. para el cumplimiento del presente proceso afectará el rubro presupuestal 2.4.5.01.03-354 de productos químicos número **CDP 1869** del 30/10/2024 para desarrollo de esta contratación en los tiempos y valores establecidos. El presupuesto es de la vigencia fiscal 2024.

Nro. CDP	Fecha	Nro. del Rubro	Descripción	Valor
1869	30/10/2024	2.4.5.01.03-354	PRODUCTOS QUÍMICOS N.C.P.	\$ 400.000.000

10. FORMA DE PAGO:

La cancelación del valor del contrato se hará de la siguiente forma: a) Mediante actas parciales mensuales, hasta completar el ochenta por ciento (80%) del valor de la ejecución, y cada acta parcial se cancelara dentro de los treinta (30) días siguientes a la presentación de la cuenta de cobro y/o factura debidamente soportada, el pago se autorizará previo cumplimiento de los trámites administrativos y financieros a que haya lugar, entrada a almacén y radicación de la factura, V° B° dado por el supervisor designado quien durante el desarrollo del presente contrato expedirá las constancias del cumplimiento de las obligaciones pactadas con el contratista así como certificación dada por el supervisor que acredite la ejecución contractual y el pago de las obligaciones al sistema de seguridad social integral consagrados en la ley. b) Un saldo final equivalente al veinte por ciento (20%) del valor del contrato, será cancelado dentro de los treinta (30) días siguientes al recibido a satisfacción por parte del supervisor. **NOTA 1:** En el valor se entienden incluidos los costos directos, indirectos e imprevistos que ocasione la ejecución del contrato. **NOTA 2:** Al formular la oferta, el proponente acepta que estarán a su cargo todos los impuestos, tasas y contribuciones establecidos por las diferentes autoridades nacionales, departamentales o municipales, que afecten el contrato y las actividades que de él se deriven y que le correspondan. **NOTA 3.** En el caso de presentarse inconsistencias o requerimientos por parte de la E.S.E, el término para el pago sólo empezará a contarse a los treinta (30) días siguientes a la presentación de la nueva factura, una vez solucionada la glosa o solicitud. Las demoras que se presenten por estos conceptos serán responsabilidad del CONTRATISTA, quien, por este instrumento, renuncia expresamente al pago de cualquier tipo de intereses y/o indexación o valores de clase o naturaleza alguna.

El pago se efectuará previa presentación, revisión y aprobación de los siguientes documentos: a) La correspondiente factura electrónica de venta y/o cuenta de cobro. b) El Acta de pago suscrita por las partes. c) La presentación de la planilla de acreditación del pago de seguridad social en salud, pensiones y riesgos laborales, debiéndose liquidar conforme al IBC establecido por la normatividad legal vigente colombiana (cuando aplique) y/o la Certificación expedida por el Representante Legal, y/o contador y/o revisor fiscal que indique que se encuentra al día en aportes al sistema de seguridad social (cuando aplique). Este último para persona jurídica. D)El informe de actividades suscrito por el contratista. e) El informe del supervisor que certifique el cumplimiento del objeto del contrato. f) Acreditar el pago oportuno de las estampillas Departamentales, previa liquidación por parte de la Institución. g) Los demás que considere pertinente el HOSPITAL.

Así mismo el contratista deberá presentar todos los soportes que acrediten el cumplimiento de las obligaciones contractuales, los pagos al sistema de seguridad social integral, y Cajas de Compensación Familiar, ICBF y SENA según corresponda, en cumplimiento de lo dispuesto en el artículo 50 de la Ley 789 de 2002, Ley 100 de 1993, Decreto 1703 de 2002 y Ley 828 de 2003. En todo caso el Supervisor general del contrato, podrá solicitar en el momento que estime conveniente, copia de recibos de pago de los aportes a los sistemas de salud, pensión y ARL, así como los documentos que exija la ESE para la cuenta de cobro, en los tiempos y plazos previamente establecidos por la Institución.

Los descuentos por concepto de retención en la fuente, retención por ICA, y retención por IVA (cuando aplique) se realizarán conforme lo establecido en el Estatuto Tributario y demás normas que lo reglamente.

En materia de impuestos y descuentos por concepto de estampillas no se aceptarán salvedades de ninguna naturaleza; la E.S.E. Hospital del Sarare efectuará a las cuentas del CONTRATISTA las retenciones que en materia de impuestos tenga establecida la ley o el contratista aportará y acreditada su pago conforme lo contemplado en la reglamentación aplicable para cada uno. Las devoluciones o exenciones a que crea tener derecho el CONTRATISTA deberán ser tramitadas por éste a su costo, ante la respectiva Administración de Impuestos, sin responsabilidad alguna por parte de la E.S.E. Hospital del Sarare.

PARÁGRAFO PRIMERO: Para cada pago, el contratista deberá acreditar el cumplimiento de sus obligaciones parafiscales si hubiere lugar, frente al Sistema de Seguridad Social Integral y Cajas de Compensación Familiar, ICBF y SENA según corresponda, mediante certificación expedida por el Revisor Fiscal o Representante Legal, correspondiente al periodo que se paga. Este último para persona jurídica., en cumplimiento de lo dispuesto en el artículo 50 de la Ley 789 de 2002, Ley 100 de 1993, Decreto 1703 de 2002 y Ley 828 de 2003. En todo caso el Supervisor general del contrato, podrá solicitar en el momento que estime conveniente, copia de recibos de pago de los aportes a los sistemas de salud, pensión y ARL.

PARÁGRAFO SEGUNDO: El contratista sólo tendrá derecho a la remuneración de dichos emolumentos sin que haya lugar a otra contraprestación, ni al pago de prestaciones sociales.

PARÁGRAFO TERCERO: En caso de que la factura electrónica de venta o cuenta de cobro no haya sido correctamente elaborada y/o presentada o no se acompañan los documentos requeridos para el respectivo pago o se presentan de manera incorrecta, el término para este sólo empezará a contarse desde la fecha en que se aporte el último de los documentos y/o se presenten en debida forma debidamente aprobados por el supervisor. Las demoras que se presenten por estos conceptos serán responsabilidad del contratista y no tendrán por ello derecho al pago de intereses o compensación de ninguna naturaleza. que estime conveniente, copia de recibos de pago de los aportes a los sistemas de salud, pensión y ARL.

11. FUNDAMENTOS JURÍDICOS QUE SOPORTAN LA MODALIDAD DE CONTRATACIÓN:

Ahora bien, resulta necesario profundizar sobre el régimen legal de la contratación aplicable a esta entidad, consagrada en el artículo 195 literal 6 de la ley 100 de 1993, que determina “En materia contractual se regirá por el derecho privado, pero podrá discrecionalmente utilizar cláusulas exorbitantes previstas en el Estatuto General de la Contratación de la Administración Pública”.

Además de lo anterior resulta oportuno precisar la posición del Consejo de Estado, concepto del 6 de abril de 2000, en el cual reitera la posición doctrinaria vertida en la consulta No. 1.127 del 20 de agosto de 1998, en donde se plantea “Por regla general, en materia de contratación las Empresas Sociales del Estado se regirán por normas ordinarias de derecho comercial o civil. En el caso de que discrecionalmente, dichas empresas hayan incluido en el contrato cláusulas excepcionales, éstas se regirán por las disposiciones de la Ley 80 de 199, salvo en éste aspecto, los contratos seguirán regulados por el derecho privado”. Es decir que el procedimiento contractual para escogencia de los contratistas, celebración y ejecución del su contrato, será el que la entidad estableció en el Acuerdo Nro. 022 del 28 de diciembre de 2020 expedido por la Junta Directa de la E.S.E, la Resolución Nro. 258 del 28 de diciembre de 2022.

El presente proceso se rige por lo dispuesto en la Constitución Política de Colombia, la Ley 80 de 1993, Ley 1150 del 2007, en sus principios, la ley 100 de 1993 en su artículo 195; ley 1474 de 2011 o estatuto anticorrupción, Acuerdo Nro. 022 del 28 de diciembre de 2020 expedido por la Junta Directa de la E.S.E, la Resolución Nro. 258 del 28 de diciembre de 2020.

La ley 100 de 1993 en su artículo 195 numeral 6 establece que en materia contractual las Empresas Sociales del Estado se rigen por el derecho privado, y de manera discrecional podrán utilizar como cláusulas exorbitantes las enunciadas por el estatuto general de contratación de la administración pública, aplicando los principios generales de la función administrativa y de la gestión fiscal que enmarca la Constitución Política de Colombia sus artículos 209 y 267 y deberá someterse al régimen de inhabilidades e incompatibilidades previsto legalmente para la contratación estatal, además de la resolución N° 5185 de 2013, por medio de la cual el Ministerio de Salud y de la protección Social fijan los lineamientos para que las Empresas Sociales del Estado adopten es estatuto de contratación que rige su actividad contractual. Por lo anterior y en observancia a lo consagrado en las precitadas normas, el Señor Gerente del Hospital del Sarare E.S.E, expidió el manual de contratación de la entidad mediante Resolución N° 258 del 28 de diciembre del 2020, conforme al Estatuto de Contratación adoptado mediante Acuerdo de Junta Directiva N° 022 del 28 de diciembre de 2022, el en el CAPÍTULO VII – MODALIDADES Y MECANISMOS DE SELECCIÓN – ARTÍCULO 46: MODALIDADES Y MECANISMOS DE SELECCIÓN – ARTÍCULO 46.1.2.2 CONTRATACIÓN MENOR CUANTÍA, a través de las Modalidades y Mecanismos de Selección previstas en el capítulo IV del Manual de Contratación bajo el procedimiento de INVITACIÓN PÚBLICA, contemplado en el artículo 28.1.2.3 CONTRATACIÓN DE MENOR CUANTÍA: Contratos cuyo valor supere la Mínima cuantía, es decir los 300 SMLMV y sean inferiores o iguales al 2000 SMLMV.

12. METODOLOGÍA PROPUESTA - PREPARACIÓN Y PRESENTACIÓN DE LAS PROPUESTAS

12.1 IDIOMA DE LA PROPUESTA.

El idioma del proceso de selección es el castellano, y por tanto, se solicita que todos los documentos y certificaciones a los que se refiere la solicitud de oferta emitidos en idioma diferente al castellano, sean presentados en su idioma original y en traducción simple al castellano.

12.2 PRESENTACION DE LA PROPUESTA.

La propuesta deberá ser presentada en original por escrito, elaborada por cualquier medio electrónico, debe venir suscrita por el oferente o representante legal del oferente o apoderado, según corresponda, en caso contrario la oferta no será evaluada y quedara incurso en causal de rechazo.

El sobre con los documentos habilitantes deberá contar con el correspondiente índice o tabla de contenido especificando los números de página donde se encuentran la información y los documentos requeridos en los términos de la invitación Tanto la propuesta económica como los documentos de evaluación deberán estar foliados (sin importar su contenido o materia), en estricto orden numérico consecutivo ascendente y deberán ser entregados en dos sobres tal como se explica a continuación:

- a. **Un primer (1) sobre cerrado y sellado** correspondiente a **los documentos habilitantes**, que contenga la propuesta original completa con todos los documentos y anexos relacionados para el cumplimiento de los requisitos de evaluación exigidos en el capítulo III.
- b. **Un segundo (2) sobre cerrado y sellado** correspondiente a **la propuesta económica**, diligenciada conforme el formato señalado por la entidad.

Cada sobre estará cerrado, sellado y rotulado de la siguiente manera:

Sobre 1 o Sobre 2 (dependiendo del sobre)

Nombre del proponente

Dirección de notificación

Teléfono del proponente

Correo electrónico del proponente

El Hospital de Sarare no exigirá sellos, autenticaciones, documentos originales o autenticados, reconocimientos de firmas, traducciones oficiales, ni cualquier otra clase de formalidades o exigencias rituales, salvo cuando en forma perentoria y expresa lo exijan leyes especiales

Las propuestas deberán ajustarse en todas sus partes a los formularios y a las condiciones estipuladas para cada documento en la presente invitación pública. Cualquier explicación o información adicional deberá hacerse en nota separada, debidamente firmada por la persona autorizada para presentar la propuesta, dentro de la misma.

12.3 UNA PROPUESTA POR PROPONENTE.

Cada proponente presentará solamente una oferta, ya sea individualmente o como integrante de un consorcio o unión temporal. Quien presente o participe en más de una propuesta causará el rechazo de todas las ofertas que incluyan su participación.

12.4 ENTREGA Y RECEPCIÓN DE LAS PROPUESTAS.

Las propuestas se entregarán y recepcionarán en la Hospital del Sarare, Oficina Jurídica ubicado en la calle 30 No. 19ª - 82 Barrio Los Libertadores en Saravena, dejando constancia escrita de la fecha y hora exacta en que fue presentada, indicando de manera clara y precisa, el nombre o razón social del proponente y el de la persona que en alguna representación haya efectuado materialmente el acto de presentación.

Las propuestas que llegaren después de la hora señalada no serán recibidas y en caso de serlo serán devueltas al proponente sin ser abiertas. Las propuestas no se podrán entregar por correo electrónico.

12.5 RETIRO DE LA PROPUESTA.

Los proponentes podrán solicitar por escrito o por correo electrónico, al Hospital de Sarare el retiro de su propuesta antes de la fecha y hora previstas para el cierre del plazo del presente proceso, la cual será devuelta sin abrir al proponente o a la persona autorizada.

12.6 PROPUESTAS PARCIALES.

No se aceptarán propuestas parciales para el presente proceso, toda propuesta deberá contemplar los ítems o servicios requeridos. Las propuestas parciales serán rechazadas de plano y no serán objeto de evaluación.

12.7 DOCUMENTOS RESERVADOS.

Los proponentes deberán indicar en sus propuestas cuales de los documentos aportados son de carácter reservado e invocar la norma que ampara dicha reserva, para así dar cumplimiento a lo estipulado en el artículo 24 numeral 4 de la Ley 80 de 1993. Si el proponente no hace pronunciamiento expreso amparado en la ley, se entenderá que toda la propuesta es pública.

12.8 INFORMACIÓN SUMINISTRADA POR LOS OFERENTES.

EL Hospital de Sarare, de conformidad con lo dispuesto en el artículo 83 de la Constitución Política de Colombia, presume que toda la información que el proponente allegue a este proceso por los medios oficiales señalados en la invitación pública es veraz y corresponde a la realidad.

No obstante, el Hospital de Sarare podrá verificar la información suministrada por el proponente o solicitar aclaraciones hasta la aceptación de oferta. Sin perjuicio de la facultad que la ley reconoce al Hospital de Sarare de solicitar información, aclaraciones o explicaciones hasta la adjudicación, los proponentes deberán responder tales solicitudes dentro del plazo (fecha y hora) expresamente señalados en la respectiva solicitud. Las que se alleguen con posterioridad al plazo señalado no generan para la entidad la obligación de ser consideradas.

12.9 DOCUMENTOS DEL SOBRE No. 1 CORRESPONDIENTES A LOS REQUISITOS HABILITANTES.

En el sobre uno (1) de la propuesta deberán presentarse los documentos en los términos indicados en el capítulo III, excepto la propuesta técnica y económica.

12.10 DOCUMENTOS DEL SOBRE No. 02

En sobre No. 02 correspondiente a la propuesta económica, diligenciada conforme el formato establecido por la entidad, la cual deberá ir separada del sobre No. 01.

13. GARANTÍAS.

De conformidad con lo dispuesto en , el artículo 60 de la Resolución Nro. 258 del 28 de diciembre de 2020 expedido por la gerencia de la E.S.E, el contratista dentro de los tres (03) días hábiles siguientes a la celebración del contrato se obliga a garantizar el cumplimiento de las obligaciones surgidas a favor del Hospital de Sarare, con ocasión de la ejecución del contrato y de su liquidación a través de cualquiera de los mecanismos de cobertura del riesgo señalados en el artículo anteriormente mencionado.

Para tal efecto, la garantía debe cubrir los siguientes amparos:

AMPARO	SUFICIENCIA	VIGENCIA
Cumplimiento del Contrato.	20% del valor del contrato	vigencia igual al plazo del contrato y seis (06) meses más.
Calidad del servicio	20% del valor del contrato.	Vigencia igual a la del contrato y un (01) año más.
Calidad de los bienes suministrados	10% del valor del contrato.	Vigencia igual a la del contrato y un (01) año más.

En todo caso, el contratista se compromete a ajustar la vigencia de los amparos de la garantía a partir de la suscripción del acta de inicio, así como a ampliar el valor de la misma o su vigencia, en el evento en

que se aumente o adicione el valor del contrato o se prorrogue su término, se suspenda o reinicie el término.

14. REQUISITOS HABILITANTES PARA PARTICIPAR

El Hospital de Sarare exige los siguientes requisitos habilitantes y documentos de verificación que el oferente deberá presentar con su propuesta:

14.1 REQUISITOS JURÍDICOS

Podrán participar en el presente proceso, todas las personas naturales, jurídicas nacionales o extranjeras, en consorcio o unión temporal, legalmente constituidas y domiciliadas en Colombia. Las personas jurídicas deberán acreditar que su duración no será inferior al plazo del contrato y un año más, contado a partir de la fecha de cierre del proceso.

En el evento de presentarse una sola propuesta, que sea hábil y pueda ser considerada como favorable para el Hospital de Sarare, el proceso de selección podrá ser adjudicado de conformidad con los criterios legales de selección objetiva, según lo previsto en el artículo 11 del Acuerdo Nro. 022 del 28 de diciembre de 2020 expedido por la Junta Directa de la E.S.E y el artículo 12 de la Resolución Nro. 258 del 28 de diciembre de 2022 expedido por la gerencia de la E.S.E

14.1.1. CARTA DE PRESENTACIÓN DE LA PROPUESTA.

Este documento se realizará de acuerdo con el formato suministrado por el Hospital anexo a la invitación pública, el cual debe estar firmado en original por el proponente, persona natural o por el representante legal de la persona jurídica, o por el representante del proponente plural, indicando su nombre, documento de identidad y demás datos allí requeridos.

El contenido de dicho documento no podrá ser variado, sin embargo, debe diligenciarse los espacios en blanco y los necesarios para suscribirlo. No podrán señalarse condiciones diferentes a las establecidas en el mismo, no se aceptarán propuestas condicionadas.

Cuando se trate de proponentes que sean personas jurídicas privadas extranjeras que no tengan establecida sucursal en Colombia deberán, además, adjuntar a la propuesta los documentos con los cuales acreditan un apoderado domiciliado en Colombia, debidamente facultado para presentar la propuesta, para la celebración del contrato y para representarla judicial y extrajudicialmente.

14.1.2 CERTIFICADO VIGENTE DE CONSTITUCIÓN, EXISTENCIA Y REPRESENTACIÓN LEGAL.

Para efectos de la verificación de la capacidad jurídica, la persona jurídica oferente deberá presentar con su oferta el Certificado de existencia y representación Legal, el cual deberá tener una fecha de expedición no mayor a treinta (30) días calendarios anteriores a la fecha de presentación de la propuesta, en donde acredite que su objeto social corresponde al objeto de la presente contratación, o que contemple actividades afines al mismo, de manera que le permita a la persona jurídica celebrar y ejecutar el contrato ofrecido, teniendo en cuenta para estos efectos el alcance y la naturaleza de las diferentes obligaciones que adquiere.

De conformidad con lo establecido en la ley 1258 de 2008, en el documento de constitución de las sociedades por acciones simplificadas, artículo 5°, su objeto social se puede comprender una enunciación clara y completa de las actividades principales o puede expresar que la sociedad realizara



cualquier actividad comercial o civil lícita. Si nada se expresa en el acto de constitución, se entenderá que la sociedad por acciones simplificadas podrá realizar cualquier actividad lícita.

En el evento en que el objeto social de una sociedad por acciones simplificadas no especifica las actividades iguales o similares al objeto a contratar, se entenderá que estas se encuentran dentro de las actividades lícitas de la persona jurídica.

Si el oferente es persona natural, acreditará su inscripción en el Registro Mercantil, mediante la presentación del certificado de matrícula mercantil, el cual deberá tener una fecha de expedición no mayor a treinta (30) días calendarios anteriores a la fecha de presentación de la propuesta. Así mismo deberá acreditar que la actividad mercantil corresponde al objeto de la presente contratación, o que contemple actividades afines al mismo, de manera que le permita celebrar y ejecutar el contrato ofrecido, teniendo en cuenta para estos efectos el alcance y la naturaleza de las diferentes obligaciones que adquiere.

Para las personas jurídicas extranjeras, se aplicarán las mismas reglas establecidas para las personas jurídicas nacionales, así mismo los proponentes extranjeros individuales, en consorcio, en unión temporal, o promesa de sociedad futura, deberán cumplir con las condiciones generales establecidas en la invitación pública y además, deberán tener en cuenta lo siguiente: Las personas jurídicas extranjeras sin sucursal, ni domicilio en Colombia deberán cumplir los siguientes requisitos:

- ✦ Acreditar su existencia y representación legal, con el documento idóneo expedido por la autoridad competente en el país de su domicilio, expedido a más tardar dentro de los tres (3) meses anteriores a la fecha de cierre de la convocatoria, en el que conste su existencia, su fecha de constitución, objeto, vigencia, nombre del representante legal, o de la(s) persona(s) que tengan la capacidad para comprometerla jurídicamente y sus facultades, señalando expresamente que el representante no tiene limitaciones para contraer obligaciones en nombre de la misma, o aportando la autorización o documento correspondiente del órgano directivo que le faculte expresamente.
- ✦ Acreditar que su objeto social incluya actividades iguales o similares con el objeto del contrato del presente proceso.
- ✦ Acreditar la suficiencia de la capacidad de su apoderado o Representante Legal en Colombia, lo cual deberá quedar evidenciado en el documento de constitución de apoderado.
- ✦ Si una parte de la información solicitada no se encuentra incorporada en el certificado que acredita la existencia y representación, o si este tipo de certificados no existen de acuerdo con las leyes que rijan estos aspectos en el país de origen de la persona jurídica, la información deberá presentarse adjuntado documento bajo gravedad de juramento, donde se exprese la información antes mencionada y autenticado por una autoridad competente del país de origen.
- ✦ Todos los proponentes personas jurídicas o integrantes de proponentes plurales nacionales o extranjeros, deben acreditar autorización suficiente del órgano social respectivo para contraer obligaciones en nombre de la sociedad. Dicha autorización debe haber sido otorgada previamente al cierre del proceso de selección. La ausencia definitiva de autorización suficiente determinará la falta de capacidad jurídica para presentar la oferta.

Cuando se prorrogue la fecha de presentación de la propuesta, el certificado de existencia y representación legal tendrá validez con la inicialmente prevista.

Todos los documentos (públicos y privados) otorgados en países no miembros del Convenio de La Haya de 1961, y los privados otorgados en países miembros de este Convenio tendientes a acreditar la existencia y representación legal, deberán presentarse legalizados en la forma prevista en las normas que regulen la materia y en especial el artículo 480 del Código de Comercio, 251 de la ley 1564 de 2011 y la resolución 7144 de 2014 del Ministerio de Relaciones Exteriores.

14.1.3 REGISTRO UNICO DE PROPONENTES.

De conformidad con lo preceptuado en el artículo 10 artículo 28.1.2.2 del Acuerdo Nro. 022 del 28 de diciembre de 2020 expedido por la Junta Directa de la E.S.E *“las condiciones del proponente podrán acreditarse mediante la presentación del certificado de Inscripción en el Registro único de Proponentes a que se refiere el artículo 6 de la ley 1150 de 2007”*

En el presente procedimiento el Hospital ha determinado que será requisito exigible para cualquier proponente, el estar inscrito en el Registro Único de Proponentes de la respectiva cámara de comercio y como objeto social uno que dentro su alcance le permita prestar u ofrecer el servicio, suministro u obra requeridos por el Hospital

Por lo expuesto, se exigirá para cada proponente persona jurídica o integrante de consorcio o unión temporal, el certificado de inscripción en el registro único de proponentes (RUP) de la cámara de comercio en donde se encuentre inscrito, con fecha de expedición NO superior a treinta (30) días antes de la fecha de cierre, y deberá estar renovado para la fecha de cierre del presente proceso de selección.

El RUP que debe estar renovado, de conformidad con los párrafos transitorios del artículo 2.2.1.1.1.5.2., 2.2.1.1.1.5.6. y 2.2.1.1.1.6.2. modificados por el Decreto 579 de 2021, los oferentes deben allegar para efectuar la evaluación, la información que se encuentre vigente y renovada al momento del acto cierre y se tomará el mejor año fiscal de entre los tres años anteriores para este efecto. El RUP deberá quedar en firme hasta antes del momento de la celebración de la subasta inversa.

Del certificado del RUP se tomará la información para acreditar la experiencia, la capacidad financiera y organizacional como requisito habilitante de acuerdo al artículo 6 de la ley 1150 de 2007 y la Circular No. 12 del 05 de mayo de 2014 expedida por la Agencia Nacional Colombia Compra Eficiente.

Se entiende por inscrito en el registro único de proponentes, que la calificación y clasificación publicada por la cámara de comercio se encuentre en firme, bien porque no se interpuso recurso o instaurado haya sido resuelto, situación que debe colegirse del certificado de inscripción en el registro único de proponentes o de certificación expedida por la cámara respectiva. Lo anterior, de conformidad con lo dispuesto en el artículo 6 de la ley 1150 de 2007, con la modificación introducida por el artículo 221 del decreto 019 de 2012.

La no inscripción en el registro único de proponentes (R.U.P.) antes de la fecha límite para la presentación de la propuesta, no será subsanables en ningún caso.

14.1.4 AUTORIZACIÓN PARA PRESENTAR PROPUESTA.

Si el representante legal del oferente o de algunos de los integrantes de un consorcio o unión temporal requiere autorización de sus órganos de dirección para presentar oferta y para suscribir el contrato, anexaran los documentos que acrediten dicha autorización, la cual será previa a la presentación de la oferta.

Cuando el valor de la propuesta supere el monto de la autorización prevista en los estatutos para que el representante legal pueda presentar propuesta o contratar, anexara el respectivo documento donde previamente a la presentación de la propuesta se le faculte contratar, mínimo por el valor del presupuesto oficial del proceso de selección.

En el caso de consorcios, cada uno de los representantes legales de sus miembros deberá estar facultado para contratar mínimo por la proporción en relación con la cantidad de sus integrantes frente al presupuesto oficial. Para las uniones temporales los representantes legales deberán estar facultados para contratar mínimo en proporción a su participación en dicha unión frente al valor de la propuesta.

En el evento en que no se aporte con la oferta la autorización prevista anteriormente, el Hospital solicitará al proponente allegue el documento dentro del plazo que le señale para el efecto, dicha autorización deberá ser expedida con anterioridad a la presentación de la oferta

14.1.5 IDENTIFICACIÓN TRIBUTARIA - REGISTRO ÚNICO TRIBUTARIO (RUT)

El oferente nacional y el extranjero con domicilio o sucursal en Colombia indicaran su identificación tributaria e información sobre el régimen de impuestos al que pertenece, para lo cual aportara con la oferta copia del Registro Único Tributario RUT.

Las personas jurídicas y/o naturales integrantes de un consorcio o unión temporal acreditaran individualmente este requisito, cuando intervengan como responsables del impuesto sobre las ventas, por realizar directamente la prestación de servicios gravados con dicho impuesto.

14.1.6 DOCUMENTO DE IDENTIDAD

Todo proponente Persona Natural, Representante legal de la persona jurídica o representante del proponente plural y cada uno de los integrantes de proponentes plurales deberán anexar fotocopia del documento de identificación vigente.

Así mismo todas las personas de origen extranjero que sean integrantes de proponentes plurales y/o representantes legales de estos o proponente como persona natural deberán anexar fotocopia del pasaporte actual y vigente.

14.1.7 CONSTANCIA DE CUMPLIMIENTO DE APORTES AL SISTEMA DE SEGURIDAD SOCIAL INTEGRAL Y PARAFISCALES.

Para cumplir lo previsto en el artículo 23 de la Ley 1150 de 2007, que modifico el inciso segundo y el párrafo 1° del artículo 41 de la Ley 80 de 1993, en el artículo 50 de la Ley 789 de 2002, la Ley 1562 de 2012 y el Decreto 0723 de 2013, el oferente probara el cumplimiento de sus obligaciones frente al Sistema de Seguridad Social Integral (Salud, Pensión y Riesgos Laborales) y las de carácter parafiscal (Cajas de Compensación Familiar, Sena e ICBF), así:

- a. Las personas jurídicas lo harán mediante certificación expedida por el revisor fiscal o representante legal, según corresponda. Dicho documento deberá certificar que se ha realizado el pago de los aportes correspondientes a los últimos seis (6) meses anterior a la fecha cierre del proceso de selección.
- b. Las personas naturales empleadores deberán acreditar a través del pago de los aportes a la Seguridad Social Integral; esto es, la planilla de pago a los aportes para la seguridad social en salud y pensiones únicamente como cotizante independiente, adicionalmente si tienen trabajadores a su servicio deberán acreditar, el pago de los aportes al sistema integral de seguridad social y los parafiscales de ellos, en los casos que se requiera de conformidad con la normatividad vigente.

- c. Cuando se trate de Consorcios o Uniones temporales cada una de sus integrales deberá aportar la certificación aquí exigida.
- d. Cuando se trate de persona natural no empleadora deberá acreditar deberán acreditar a través de los certificados de afiliación a salud y pensión o el pago de los aportes a la Seguridad Social Integral

14.1.8 CONSULTA EN EL BOLETÍN DE RESPONSABLES FISCALES DE LA CONTRALORÍA GENERAL DE LA REPUBLICA

Para dar cumplimiento a lo previsto en el artículo 60 de la Ley 610 de 2000, las Resoluciones Orgánicas No. 5149 de 2000 y No. 5677 de 2005, y la Circular No. 005 del 25 de febrero de 2008, el Hospital hará directamente la consulta y verificación sobre la inclusión o no del proponente o de cada uno de los miembros del consorcio o unión temporal, según el caso, en el Boletín de Responsables Fiscales de la Contraloría General de la Republica.

De conformidad con lo señalado en el citado artículo 60 de la Ley 610 de 2000:

"Los representantes legales, así como los nominadores y demás funcionarios competentes, deberán abstenerse de nombrar, dar posesión o celebrar cualquier tipo de contrato con quienes aparezcan en el boletín de responsables, so pena de incurrir en causal de mala conducta, en concordancia con lo dispuesto en el artículo 6° de la ley 190 de 1995.

Para cumplir con esta obligación, en el evento de no contar con esta publicación, los servidores públicos consultaran a la Contraloría General de la Republica sobre la inclusión de los futuros funcionarios o contratistas en el boletín"

14.1.9 CONSULTA DE ANTECEDENTES DE LA PROCURADURÍA GENERAL DE LA NACIÓN.

Para dar cumplimiento a lo previsto en el capítulo cuarto de la ley 734 de 2002 y la ley 1238 de 2008, el Hospital hará directamente la consulta y verificación sobre los antecedentes disciplinarios, penales, contractuales, fiscales de los proponentes o de cada uno de los miembros del consorcio o unión temporal, según el caso.

14.1.10. VERIFICACIÓN ANTECEDENTES JUDICIALES DEL OFERENTE

De conformidad con lo previsto en el artículo 94 del Decreto-Ley 0019 de 2012 y con el fin de verificar los antecedentes judiciales del oferente (persona natural o representante legal de persona jurídica), el Hospital realizará e imprimirá la consulta de los antecedentes judiciales a través del mecanismo en línea creado por el Gobierno Nacional para el efecto. La consulta deberá ser realizada por el Comité Evaluador y en caso de que la proponente persona natural o representante legal de la persona jurídica o del consorcio o unión temporal, según el caso registre antecedentes judiciales consistentes en sentencia judicial condenatoria con pena accesoria de interdicción de derechos y funciones públicas, el proponente será rechazado.

14.1.11 VERIFICACIÓN REGISTRO NACIONAL DE MEDIDAS CORRECTIVAS.

De conformidad con lo previsto en el artículo 184 de la Ley 1801 de 2016 y con el fin de verificar los antecedentes del Sistema Registro Nacional de Medidas Correctivas del oferente (persona natural o representante legal de persona jurídica), el Hospital realizará e imprimirá la consulta de los antecedentes a través del mecanismo en línea creado por el Gobierno Nacional para el efecto. La consulta deberá ser realizada por el Comité Evaluador y en caso de que la proponente persona natural o representante legal

de la persona jurídica o del consorcio o unión temporal, según el caso registre no pago de multas transcurridos seis meses desde la fecha de imposición de la multa, el proponente será rechazado.

14.1.12 MANIFESTACIÓN DE NO ENCONTRARSE INCURSO EN CAUSAL DE INHABILIDAD O INCOMPATIBILIDAD.

Con el fin de verificar que el proponente, su representante legal y/o apoderado y/o suplentes, y/o sus socios, no presenten inhabilidad y/o incompatibilidad para contratar con la entidad, este deberá presentar con su propuesta diligenciado por la persona natural oferente, o el representante legal, o apoderado, el Anexo No.2, en donde manifieste bajo la gravedad del juramento de forma clara e inequívoca, que ninguno de los anteriores se encuentran incurso por sí o por interpuesta persona, en las causales de inhabilidad e incompatibilidad previstas en la Constitución y en la Ley, en especial las contempladas en el artículo 8 de la Ley 80 de 1993, en la Ley 1150 de 2007, en la Ley 1474 del 12 de Julio de 2011.

14.1.13 DOCUMENTO DE COMPROMISO DE TRANSPARENCIA Y ANTICORRUPCIÓN

El proponente deberá anexar con la propuesta, el formato de compromiso anticorrupción, debidamente diligenciado y firmado.

14.1.14 DOCUMENTO DE CONSTITUCIÓN DEL PROPONENTE PLURAL.

Además de los documentos requeridos para las personas naturales o jurídicas, los miembros del consorcio o unión temporal (según el caso), deberán aportar el documento de constitución firmado por los integrantes en original, el cual deberá tener en cuenta lo dispuesto en el Artículo 7° de la Ley 80 de 1.993.

Cuando la constitución se efectúe bajo la figura de la Unión Temporal se deben señalar los términos y extensión de la participación de cada integrante en la propuesta y en la ejecución del contrato.

Este documento deberá cumplir con los siguientes requisitos:

- a) Si los proponentes desean participar como Consorcio o Unión Temporal, en este último caso deberán señalar las condiciones y extensión de la participación en la propuesta y en la ejecución del contrato, los cuales no podrán ser modificados sin el consentimiento previo de la Entidad.
- b) La persona que para todos los efectos legales representará al Consorcio o Unión Temporal, deberá tener facultades amplias y suficientes para obligar y responsabilizar a todos los integrantes del Consorcio o la Unión Temporal. En el documento se deben señalar además, las reglas básicas que regulen las relaciones entre los miembros del Consorcio o Unión Temporal y su responsabilidad.
- c) Los integrantes del Consorcio o Unión Temporal deben cumplir los requisitos legales y acompañar los documentos requeridos la invitación pública, para efectos legales, como si fueran a participar en forma independiente.
- d) El objeto social de todos los integrantes del consorcio o unión temporal debe comprender la realización de actividades similares al objeto de este proceso de selección.
- e) La propuesta debe estar firmada por el Representante Legal que hayan designado los integrantes del consorcio o unión temporal o por intermedio de su agente comercial y/o mandatario con poder debidamente conferido para el efecto, de acuerdo con la ley, casos en los cuales deberán adjuntarse el (los) documento(s) que lo acredite(n) como tal.



- f) En caso de resultar adjudicatarios del proceso de la Invitación Pública, para la suscripción del contrato deberán presentar el respectivo Número de Identificación Tributaria – NIT, como consorcio o unión temporal.
- g) Los integrantes del consorcio o unión temporal no pueden ceder sus derechos a terceros, sin obtener la autorización previa y expresa del Hospital. En ningún caso podrá haber cesión del contrato entre quienes integran el consorcio o unión temporal.
- h) Los Consorcios o Uniones Temporales deberán presentar los documentos de existencia y representación legal que, para cada uno de los integrantes, expida la Cámara de Comercio ó la autoridad competente, ya sean personas Naturales o Jurídicas, así como el certificado de inscripción, clasificación y calificación en el Registro Único de Proponentes.
- i) Los representantes legales de las personas jurídicas que conformen o hagan parte de un Consorcio o Unión Temporal, aportarán con la propuesta la autorización o poder de la Junta de Socios, que los faculte para ofrecer, contratar y conformar Consorcios o Uniones Temporales. Este requisito se exigirá en los casos en que esta facultad se encuentre restringida. En caso que el representante legal del Consorcio o Unión Temporal o de cualquiera de los integrantes de estos exceda las limitaciones que le otorga el órgano competente, o el acuerdo de integración, se rechazará la propuesta.
- j) El documento en el que se exprese la voluntad de presentar la propuesta en consorcio o unión temporal, deberá ir acompañado de los documentos (certificados de Cámara de Comercio, actas de junta directiva, poderes, etc.) que acrediten que quienes lo suscribieron tenían la representación y capacidad necesarias para adquirir las obligaciones solidarias derivadas de la propuesta y del contrato resultante.
- k) Los Consorcios o Uniones Temporales deberán tener en cuenta que, de conformidad con el Artículo 7° de la Ley 80 de 1.993, la adjudicación del contrato conlleva la responsabilidad solidaria por su celebración y ejecución.
- l) No se aceptan propuestas bajo la modalidad de promesa de conformación de Consorcios o Uniones Temporales.
- m) Las Uniones Temporales, deberán registrar las actividades a ejecutar, junto con el porcentaje de participación de cada uno de sus miembros o de lo contrario se entenderá que se presentan a título de Consorcio.

15. GARANTIA DE SERIEDAD DE LA OFERTA

El proponente deberá allegar Garantía de Seriedad del Ofrecimiento por un valor del **diez por ciento (10%) del valor de la oferta**, (el artículo 2.2.1.2.3.1.9 del Decreto 1082 de 2015 establece que el valor de esta garantía debe ser de por lo menos el diez (10%) del valor de la oferta), y su vigencia será desde la presentación de la oferta y hasta la aprobación de la garantía de cumplimiento del contrato.

Así mismo, el artículo 2.2.1.2.3.1.6, establece que la garantía de seriedad de la oferta debe cubrir la sanción derivada del incumplimiento de la oferta, en los siguientes eventos:

- a.) La no ampliación de la vigencia de la garantía de seriedad de la oferta cuando el plazo para la Adjudicación o para suscribir el contrato es prorrogado, siempre que tal prórroga sea inferior a tres (3) meses.



- b.) El retiro de la oferta después de vencido el plazo fijado para la presentación de las ofertas.
- c.) La no suscripción del contrato sin justa causa por parte del adjudicatario.
- d.) La falta de otorgamiento por parte del proponente seleccionado de la garantía de cumplimiento del contrato.

La Garantía deberá tener los siguientes datos:

- a) Beneficiario: HOSPITAL DEL SARARE E.S.E, con
- b) NIT. Nit. 800.231.215-1
- c) Valor de la garantía: Por un equivalente no inferior al diez por ciento (10%) del valor del Presupuesto Oficial del Hospital para este proceso de selección.
- d) Vigencia: mínimo noventa (90) días calendario contados desde el momento de la presentación de la oferta. en todo caso la vigencia de la garantía será hasta la aprobación de la garantía que ampara los riesgos propios de la etapa contractual
- e) Tomador en caso de consorcio o unión temporal: La garantía de seriedad debe ser constituida a nombre del Consorcio o Unión Temporal indicando el nombre de todos y cada uno de sus integrantes, así como el porcentaje de participación de cada uno. Por tanto, en caso de consorcio o unión temporal la garantía no podrá ser a nombre del representante del consorcio o Unión Temporal, ni de uno de sus integrantes.
- f) La garantía deberá estar firmada en **ORIGINAL** por el tomador, esto es, por proponente persona natural, el representante legal de la persona jurídica o el representante del consorcio o unión temporal.

NOTA UNO - RIESGOS DERIVADOS DEL INCLUMPLIMIENTO DEL OFRECIMIENTO: En la portada o carátula de la garantía de seriedad de la oferta, se deberá incluir los perjuicios que se cubren por el incumplimiento del ofrecimiento que se realiza.

El adjudicatario favorecido, podrá solicitar la devolución de la póliza de seriedad de la propuesta cuando le sea aprobada la garantía única de cumplimiento que ampara la ejecución del contrato. transcurridos dos (2) meses de la fecha de expedición de la resolución por medio de la cual se adjudica el contrato, los proponentes no favorecidos con la adjudicación podrán solicitar el original de la garantía de seriedad, en la oficina gestora.

16. ASPECTOS TECNICOS

16.1 EXPERIENCIA MINIMA EXIGIDA: El proponente debe acreditar la siguiente experiencia: Los proponentes deberán acreditar experiencia específica mínima, mediante la presentación de mínimo tres (03) certificaciones o contratos con su respectiva acta de liquidación, celebrados y ejecutados cuyo objeto o alcance sea similar o igual a: **"SUMINISTRO, y/o ADQUISICIÓN, y/o COMPRA DE INSUMOS PARA LABORATORIO CLÍNICO"**, para entidades del sector salud, y cuyo presupuesto sumado, sea igual o mayor al valor del presente proceso. Si la oferta es presentada por un consorcio o unión temporal, este requisito podrá ser acreditado por uno de los integrantes de la unión temporal o consorcio.

El valor de los contratos acreditados y actualizados a valor presente deben sumar como mínimo el 100% del valor del presupuesto oficial del presente proceso expresado en salarios mínimos mensuales legales vigentes. No se aceptan obras en ejecución.

Los contratos deben estar debidamente ejecutados y terminados. Para acreditar la experiencia, los contratos deben estar registrados en el RUP como contrato ejecutado y finalizado y clasificado en alguno de los siguientes códigos:

CODIGO UNSPSC	PRODUCTO
41115800	ANALIZADORES, ACCESORIOS Y SUMINISTROS CLÍNICOS Y DIAGNÓSTICOS
41104900	EQUIPO Y SUMINISTROS DE FILTRADO PARA LABORATORIO
41116100	KITS DE ENSAYOS MANUALES, CONTROLES DE CALIDAD, CALIBRADORES Y NORMATIVAS
41116000	REACTIVOS DE ANALIZADORES CLÍNICOS Y DIAGNÓSTICOS

LA INSTITUCIÓN TENDRÁ EN CUENTA LOS CONTRATOS RELACIONADOS EN EL ANEXO. En caso que el Proponente certifique más de tres (03) contratos, para efectos de la verificación de este requisito habilitante, se tendrá en cuenta únicamente los primeros tres (3) contratos relacionados en dicho anexo.

16.2 FORMALIDADES PARA ACREDITAR EXPERIENCIA

Si el objeto del contrato consignado en la certificación no es igual o similar al solicitado, dicha experiencia no será tomada en cuenta para efectos de evaluación y calificación. Cuando el valor de las certificaciones no supere el porcentaje establecido, respecto del presupuesto asignado para este proceso, no serán tomadas en cuenta.

En caso de que la certificación sea expedida por una entidad estatal y no contenga la totalidad de la información solicitada, se deberá adjuntar copia del acta de liquidación, recibo final a satisfacción del contrato o cualquier otro documento que haga parte de la ejecución del contrato debidamente suscrito. No se tendrán en cuenta para evaluación de la experiencia del proponente las copias de contratos, actas de iniciación o cualquier otro documento, cuando estos no estén acompañados de su respectiva certificación.

En caso de que el proponente sea consorcio o unión temporal, serán válidas las certificaciones de contratos donde el Contratista sea cualquiera de los integrantes del consorcio o unión temporal constituida para esta contratación, cada integrante deberá informar su experiencia por separado.

Cuando los integrantes del consorcio o unión temporal presenten la misma certificación por separado, de contratos realizados en consorcios o uniones temporales anteriores en las cuales hayan participado juntos, sólo se tendrá en cuenta la experiencia acreditada para uno solo de los integrantes.

Para las certificaciones de los contratos ejecutados o en ejecución realizados en Consorcios o Uniones temporales, estas deberán relacionar a cada uno de los integrantes del Consorcio o Unión Temporal, si la Certificación no contiene esta información el proponente podrá complementarla mediante la presentación del acta de constitución del Consorcio o Unión Temporal, contrato de obra o cualquier otro documento que lo indique.

Las certificaciones de experiencia son documentos de estricto cumplimiento necesarios para el estudio de las propuestas, por lo cual no se permitirá adicionar nuevas certificaciones a las adjuntas a la propuesta, sin embargo, el comité técnico evaluador puede solicitar las aclaraciones que estime conveniente sobre las certificaciones aportadas.

16.3 REQUISITOS TÉCNICOS:

1. Registro sanitario Vigente expedido por el INVIMA para cada uno de los productos ofertados.
2. El certificado de buenas prácticas de manufactura del laboratorio fabricante emitido por las autoridades competentes, para cada producto, en idioma español.
3. Certificado de Buenas Prácticas de Manufacturas del laboratorio que produce los elementos a nivel nacional e internacional con el fin de verificar el cumplimiento de los requisitos exigidos por el ente estatal que regula la fabricación y distribución de dispositivos médicos INVIMA. El certificado debe corresponder al fabricante que aparece como titular del Registro Sanitario.
4. Ficha técnica de cada producto, expedida por el laboratorio fabricante.
5. Hoja de seguridad de cada producto.
6. Fecha de vencimiento igual o superior a 12 meses, a la fecha de adquisición. Los proponentes deben presentar un documento en el cual se comprometen a suministrar los productos con fecha de vencimiento igual o superior a 12 meses, siempre y cuando las características técnicas del producto lo permitan.
7. Certificación suscrita por el oferente donde se comprometa a recibir por vencimiento los productos hasta tres meses anteriores a su fecha de expiración.
8. Certificación suscrita por el oferente donde se comprometa a realizar la entrega de los insumos según el requerimiento de la ESE HOSPITAL DEL SARARE.
9. Certificación suscrita por el proponente donde se comprometa a entregar los productos de en un máximo de cinco (5) días hábiles posteriores al requerimiento.
10. Certificación suscrita por el oferente donde se comprometa a reemplazar los productos defectuosos o no cumplan con las especificaciones técnicas requeridas dentro del día hábil siguiente a la fecha que lo requiera el Hospital sin que genere ningún costo adicional.
11. Carta de compromiso para cambio de los productos que se encuentre con fecha de vencimiento fuera del rango solicitado en el contrato.

El oferente colocará el precio unitario a cada uno de los productos que se enumeran en la tabla, incluyendo desglosando el IVA, algunos de los productos tienen la respectiva marca de acuerdo a las necesidades del servicio.

17. OBLIGACIONES DEL CONTRATISTA:

Además de las obligaciones específicas y de las estipuladas por la Ley el CONTRATISTA se obliga para con el Hospital a cumplir con las siguientes actividades:

El Contratista se obliga para con el **HOSPITAL** a:

A. OBLIGACIONES GENERALES DEL CONTRATISTA

1. Los productos deben cumplir con las especificaciones técnicas que son ofrecidas dentro de las fichas técnicas.
2. Enviar las fichas técnicas de los productos, ficha de seguridad y registro INVIMA vigente.
3. En el evento en que el Hospital requiera un producto el cual no se encuentre en el listado contratado, este será cotizado y solicitado por parte del supervisor o interventor del contrato, previa cotización solicitada al contratista el cual debe garantizar y ofertar precios los cuales no podrán superar los establecidos en el mercado.
4. Los productos deben cumplir con la integridad necesaria que garantice la calidad de los mismos.
5. La entrega de los Insumos estará supeditada a las necesidades de la institución y debe ser realizada en un plazo máximo de 5 días hábiles a partir del requerimiento que realice el Servicio de laboratorio.
6. Las entregas de los productos deben hacerse en su totalidad de acuerdo a la solicitud, no se aceptarán entregas parciales.
7. En el momento de hacer la entrega del producto debe allegar la factura electrónica de venta, con los datos exactos del producto y todos los requisitos de ley; incluyendo número de contrato, número de lote, fecha de vencimiento, laboratorio fabricante, registro sanitario, nombre del producto, presentación, concentración y cantidad facturada.
8. Los productos deberán tener una vida útil mayor al 70% a partir de su fabricación, de acuerdo a la naturaleza del producto.
9. Cualquier producto que no cuente con las especificaciones técnicas de calidad se someterá a devolución y el proveedor deberá realizar el cambio inmediato (máximo 5 días hábiles).
10. El contratista realizara el cambio de los productos próximos a vencer una vez sea informado por el servicio de laboratorio clínico durante la vigencia del contrato o posterior, en un tiempo no mayor a 1 mes.
11. El contratista debe entregar y respetar las marcas de los productos que sean ofertadas en el contrato.
12. En caso de existir reportes de reactivovigilancia durante la duración del contrato y posterior, relacionados con los productos y/o insumos, el contratista se verá obligado a recibir los productos despachados, a acompañar la investigación por parte del Comité de Seguridad del paciente y reactivovigilancia y si se concluye fallas del producto, el hospital está facultado para retirarlos del contrato.
13. Atender y solucionar las objeciones presentadas por la supervisión del contrato, relacionadas con la calidad, cantidad y oportunidad de los productos solicitados.
14. Informar de manera inmediata la novedad sobre los productos en desabastecimiento y soportarlos con cartas o documentos del fabricante que así lo indiquen. (debidamente soportados).
15. Los productos deben cumplir con la integridad, garantizando el transporte adecuado según la naturaleza del producto, necesaria que garantice la calidad de los mismos.
16. Garantizar y cumplir las condiciones de almacenamiento de acuerdo a las condiciones dadas por el fabricante y transporte, hasta tanto se ingrese a la oficina de almacén y verificación y aprobación por parte del supervisor.
17. Acreditar el pago oportuno de las estampillas Departamentales, e impuestos, previa liquidación por parte de la Institución.
18. Mantener vigente durante la ejecución del contrato, la cobertura y amparos establecidos en las garantías debidamente constituidas.

19. El contratista debe radicar la factura electrónica de venta y/o cuenta de cobro en la unidad de correspondencia el Hospital del Sarare E.S.E. y/o al correo electrónico correspondenciaesesarare@gmail.com.
20. El incumplimiento por parte del contratista de cualquiera de las anteriores obligaciones será causal para la terminación y liquidación unilateral del presente contrato.
21. El contratista designará a su cargo, a un asesor comercial, el cual realizará el debido acompañamiento, para el adecuado desarrollo y cumplimiento del objeto contractual.

B. OBLIGACIONES ESPECÍFICAS DEL CONTRATISTA

1. Los productos deben cumplir con las especificaciones técnicas que son ofrecidas dentro de las fichas técnicas.
2. Enviar las fichas técnicas de los productos, ficha de seguridad y registro INVIMA vigente.
3. En el evento en que el Hospital requiera un producto el cual no se encuentre en el listado contratado, este será cotizado y solicitado por parte del supervisor o interventor del contrato, previa cotización solicitada al contratista el cual debe garantizar y ofertar precios los cuales no podrán superar los establecidos en el mercado.
4. Los productos deben cumplir con la integridad necesaria que garantice la calidad de los mismos.
5. La entrega de los Insumos estará supeditada a las necesidades de la institución y debe ser realizada en un plazo máximo de 5 días hábiles a partir del requerimiento que realice el Servicio de laboratorio.
6. Las entregas de los productos deben hacerse en su totalidad de acuerdo a la solicitud, no se aceptarán entregas parciales.
7. En el momento de hacer la entrega del producto debe allegar la factura electrónica de venta, con los datos exactos del producto y todos los requisitos de ley; incluyendo número de contrato, número de lote, fecha de vencimiento, laboratorio fabricante, registro sanitario, nombre del producto, presentación, concentración y cantidad facturada.
8. Los productos deberán tener una vida útil mayor al 70% a partir de su fabricación, de acuerdo a la naturaleza del producto.
9. Cualquier producto que no cuente con las especificaciones técnicas de calidad se someterá a devolución y el proveedor deberá realizar el cambio inmediato (máximo 5 días hábiles).
10. El contratista realizara el cambio de los productos próximos a vencer una vez sea informado por el servicio de laboratorio clínico durante la vigencia del contrato o posterior, en un tiempo no mayor a 1 mes.
11. El contratista debe entregar y respetar las marcas de los productos que sean ofertadas en el contrato.
12. En caso de existir reportes de reactivovigilancia durante la duración del contrato y posterior, relacionados con los productos y/o insumos, el contratista se verá obligado a recibir los productos despachados, a acompañar la investigación por parte del Comité de Seguridad del paciente y reactivovigilancia y si se concluye fallas del producto, el hospital está facultado para retirarlos del contrato.
13. Atender y solucionar las objeciones presentadas por la supervisión del contrato, relacionadas con la calidad, cantidad y oportunidad de los productos solicitados.
14. Informar de manera inmediata la novedad sobre los productos en desabastecimiento y soportarlos con cartas o documentos del fabricante que así lo indiquen. (debidamente soportados).



15. Los productos deben cumplir con la integridad, garantizando el transporte adecuado según la naturaleza del producto, necesaria que garantice la calidad de los mismos.
16. Garantizar y cumplir las condiciones de almacenamiento de acuerdo a las condiciones dadas por el fabricante y transporte, hasta tanto se ingrese a la oficina de almacén y verificación y aprobación por parte del supervisor.
17. Acreditar el pago oportuno de las estampillas Departamentales, e impuestos, previa liquidación por parte de la Institución.
18. Mantener vigente durante la ejecución del contrato, la cobertura y amparos establecidos en las garantías debidamente constituidas.
19. El contratista debe radicar la factura electrónica de venta y/o cuenta de cobro en la unidad de correspondencia el Hospital del Sarare E.S.E. y/o al correo electrónico correspondenciaesesarare@gmail.com.
20. El incumplimiento por parte del contratista de cualquiera de las anteriores obligaciones será causal para la terminación y liquidación unilateral del presente contrato.
21. El contratista designará a su cargo, a un asesor comercial, el cual realizará el debido acompañamiento, para el adecuado desarrollo y cumplimiento del objeto contractual.

18. OBLIGACIONES DEL HOSPITAL:

Además de las obligaciones y derechos contemplados en el artículo 23 de la Resolución Nro. 258 del 28 de diciembre de 2020 expedido por la gerencia de la E.S.E y demás normas concordantes y los convenidos en el contrato, el contratante se obliga especialmente a:

1. Tramitar diligentemente las apropiaciones presupuestales que requiera para solventar las obligaciones que hayan surgido como consecuencia de la suscripción del presente contrato.
2. Cancelar al contratista el valor del contrato en la forma y plazos estipulados, según las actividades ejecutadas totalmente por el CONTRATISTA.
3. Cancelar al contratista el valor del contrato en la forma y plazos estipulados, según las actividades ejecutadas parcialmente por el CONTRATISTA.
4. Ejercer el control de la ejecución del contrato por intermedio del supervisor.
5. Verificar las funciones ejercidas por el supervisor del presente contrato.
6. Verificar la afiliación y pago oportuno y completo de los aportes al Sistema General de Seguridad Social.
7. Verificar, que para la suscripción del contrato se hayan aportado por el contratista los documentos requeridos.
8. Y las demás actividades que sean necesarias, para el cabal cumplimiento del objeto contractual.

19. CRITERIOS DE ASIGNACIÓN DE LOS RIESGOS

Para los efectos del presente proceso, se entenderán las siguientes categorías de riesgo:

- **RIESGO PREVISIBLE:** Son los posibles hechos o circunstancias que por la naturaleza del contrato y de la actividad a ejecutar es factible su ocurrencia a la estimación y asignación de los riesgos previsible, así como su tipificación.

- **RIESGO IMPREVISIBLE:** Son aquellos hechos o circunstancias donde no es factible su previsión; es decir, el acontecimiento de su ocurrencia desastres naturales, actos terroristas, guerra o eventos que alteren el orden público.
- **TIPIFICACIÓN DEL RIESGO:** Es la enunciación que la entidad hace aquellos hechos previsibles constitutivos de riesgo que en su criterio pueden presentarse durante y con ocasión de la ejecución del contrato.
- **ESTIMACIÓN DEL RIESGO:** Es la valoración, en términos monetarios o porcentuales respecto del valor del contrato, que hace la entidad de ellos, de acuerdo con la tipificación que ha establecido.
- **ASIGNACIÓN DEL RIESGO:** Es el señalamiento que hace la entidad de la parte contractual que deberá soportar total o parcialmente la ocurrencia de la circunstancia tipificada, asumiendo su costo.

Para el presente proceso de selección el Hospital del Sarare E.S.E ha tipificado, evaluado y asignado los riesgos indicados en el anexo 1 **MATRIZ DE RIESGOS**.

20. SUPERVISION DEL CONTRATO

La supervisión del presente contrato será ejercida por quien designe el Director del Hospital del Sarare E.S.E.

SE CONCLUYE QUE:

Se considera viable la ejecución de un contrato cuyo objeto sea: **"SUMINISTRO DE INSUMOS PARA LABORATORIO CLÍNICO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA, INMUNOQUIMICA, MICROBIOLOGÍA, EXAMENES ESPECIALIZADOS Y AFINES, GASES ARTERIALES Y ELECTROLITOS DEL HOSPITAL DEL SARARE E.S.E."** para lo cual se deberá proceder a realizar el correspondiente proceso de contratación con una persona jurídica, y/o natural idónea y con experiencia en el objeto a ejecutar, sin desconocer en lo posible las recomendaciones aquí consignadas.

Dado en Saravena, 15 de noviembre de 2024


YENNY YAZMIN CONTERAS
COORDINADOR DE LABORATORIO