

AVISO DE CONTRATACIÓN PÚBLICA PREVISTA

El Hospital General Monte Sinaí en cumplimiento de lo establecido en el "Acuerdo Comercial entre la Unión Europea y sus Estados miembros, por una parte, y Colombia, el Perú y Ecuador, por otra en las Contrataciones de Bienes y Servicios y Obras", expide el siguiente aviso de contratación pública previsto:

DATOS DE LA ENTIDAD CONTRATANTE:

Nombre de la Entidad Contratante:	Hospital General Monte Sinaí
RUC:	0968607570001
Dirección:	Av. Casuarina Km 7, sector Monte Sinaí
Contacto:	Ing. Geovanna Franco Zambrano (Líder de Contratación Pública) geovanna.franco@hgms.gob.ec Telef: 593-4-3810400

DESCRIPCIÓN DE LA CONTRATACIÓN:

Código del Proceso:	SIE-HGMS-015-2022				
Objeto:	ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA LABORATORIO CLINICO: DETERMINACIONES DE HEMOSTASIA, HEMATOLOGIA, PRUEBAS RAPIDAS, SEROLOGIA Y DISPOSITIVOS MEDICOS CON APOYO TECNOLÓGICO PARA EL HOSPITAL GENERAL MONTE SINAI				
Presupuesto Referencial:	USD \$491.571,41				
CPC:	35290.10.736				
Cantidad de los bienes y/o servicios objeto de la contratación:	No.	CPC	INSUMOS	ESPECIFICACIONES TÉCNICAS	REQUERIMIENTO
	1	3529010736	Kit para determinación de biometría hemática automatizada	Método citometría de flujo. El kit contiene: diluyente, lisante, soluciones limpiadoras, entre otros reactivos que requiera cada equipo para su correcto funcionamiento. Determinación cuantitativa. Incluye controles y calibradores. Reactivos listos para usar. Características analíticas ha ser definidas por la unidad requirente. Compatible con el equipo existente en el establecimiento de salud o proporcionado por el proveedor. Debe incluir inserto**. Los establecimientos de salud a nivel nacional deberán realizar las adquisiciones de acuerdo a los lineamientos vigentes. **Inserto o Manual de Uso, para aquellos dispositivos médicos de uso humano que requieran de instrucciones detalladas para su buen uso o funcionamiento, mismo que incluya los aspectos descritos en la normativa legal vigente	91500
	2	3529010736	Aguja para extracción de sangre al vacío, 22G x 25 mm (1")	De acero inoxidable, doble punta, empaque individual plastificado, posee sello de seguridad, calibre 22 G y tamaño 25 mm (1"), estéril y descartable	7500
	3	3529010736	Aguja para extracción de sangre al vacío, 21G x 25 mm (1")	De acero inoxidable, doble punta, empaque individual plastificado, posee sello de seguridad, calibre 21 G y tamaño 25 mm (1"), estéril y descartable	150000
	4	3529010736	Caja monopetri, plástico, 90 mm de diámetro	De plástico, base circular, paredes de altura baja (aproximadamente 15 mm de alto), recubierta de similar forma pero de diámetro más grande para que encaje como una tapa, un compartimento, estéril y descartable	30000
	5	3529010736	Capilares con heparina	Tubos de vidrio de pequeña sección circular (microtubos), de 75 mm de longitud y 1.15 mm de diámetro aproximadamente, contiene heparina adherida a las paredes del tubo	75
	6	3529010736	Criovial de 2.0 ml	De polipropileno, pared gruesa, posee tapa rosca desmontable y sellos de silicón que asegura el cierre hermético, libre de RNasa, DNasa, pirógenos, DNA. Capacidad: 2.0 ml. Estéril y descartable	45000

7	3529010736	Hisopo estéril para toma de muestras, punta de rayón	Consta de un mango o palo plástico rígido, resistente y ergonómico para el paciente; punta de fibra inerte de rayón. Estéril y descartable	6000
8	3529010736	Hisopo estéril para toma de muestras, punta de dacrón	Consta de un mango o palo plástico rígido, resistente y ergonómico para el paciente; punta de fibra inerte de dacrón. Estéril y descartable	6000
9	3529010736	Tubo de ensayo, 5 ml	De vidrio borosilicato, transparente, incoloro, un extremo abierto y otro cerrado y redondeado. Con o sin borde. Resistente a químicos y altas temperaturas (Pyrex). Dimensiones aproximadas: 75 x 10 mm. Capacidad: 5 ml	30000
10	3529010736	Tubo de ensayo, 7 ml	De vidrio borosilicato, transparente, incoloro, un extremo abierto y otro cerrado y redondeado. Con o sin borde. Resistente a químicos y altas temperaturas (Pyrex). Dimensiones aproximadas: 100 mm x 13 mm. Capacidad: 7 ml	45000
11	3529010736	Tubo para extracción de sangre al vacío, plástico, tapa amarilla, gel separador, 5 ml	De plástico, sellado al vacío, cierre hermético, tapón de color amarillo, contiene gel separador y un activador de la coagulación adherido a las paredes del tubo. Posee etiquetado de identificación del paciente. Estéril y descartable	150000
12	3529010736	Tubo para extracción de sangre al vacío, plástico, tapa lila, 4 ml	De plástico, sellado al vacío, cierre hermético, tapón de color lila, contiene K2EDTA o K3EDTA adherido a las paredes del tubo. Posee etiquetado de identificación del paciente. Estéril y descartable	90000
13	3529010736	Tubo para extracción de sangre al vacío, plástico, tapa lila, 2 ml	De plástico, sellado al vacío, cierre hermético, tapón de color lila, contiene K2EDTA o K3EDTA adherido a las paredes del tubo. Posee etiquetado de identificación del paciente. Estéril y descartable	22500
14	3529010736	Tubo para extracción de sangre al vacío, plástico, tapa celeste, 2.7 ml	De plástico, sellado al vacío, cierre hermético, tapón de color celeste, contiene citrato de sodio al 3.8% o 3.2% en forma líquida. Posee etiquetado de identificación del paciente. Estéril y descartable	45000
15	3529010736	Tubo para micro recolección de sangre, tapa celeste, 1 ml	De plástico, cierre hermético, tapón de color celeste, contiene citrato de sodio al 3.8% o 3.2% adherido a las paredes del tubo. Posee etiquetado de identificación del paciente. Estéril y descartable	1500
16	3529010736	Tubo para micro recolección de sangre, tapa lila, 1 ml	De plástico, cierre hermético, tapón de color lila, contiene K2EDTA o K3EDTA adherido a las paredes del tubo. Posee etiquetado de identificación del paciente. Estéril y descartable	3000
17	3529010736	Kit para determinación de reagentes plasmáticos (sífilis), VDRL	El kit incluye: • Reactivo: suspensión acuosa de antígeno de cardioplipina, lecitina, cloruro de colina, buffer fosfatos, entre otros componentes • Controles • Inserto** Sensibilidad: ≥96% Especificidad: ≥96% Reactivos listos para usar **Inserto o Manual de Uso, para aquellos dispositivos médicos de uso humano que requieran de instrucciones detalladas para su buen uso o funcionamiento, mismo que incluya los aspectos descritos en la normativa legal vigente	7500
18	3529010736	Kit para determinación de reagentes plasmáticos (sífilis), RPR	El kit incluye: • Reactivo: partículas de carbón con una mezcla de lípidos, cardioplipina, lecitina, buffer, entre otros componentes • Controles • Inserto** Sensibilidad: ≥96% Especificidad: ≥96% Reactivos listos para usar **Inserto o Manual de Uso, para aquellos dispositivos médicos de uso humano que requieran de instrucciones detalladas para su buen uso o funcionamiento, mismo que incluya los aspectos descritos en la normativa legal vigente	960
19	3529010736	Prueba rápida para determinación de dengue, anticuerpos	Inmunoanálisis cromatográfico. El kit contiene: • Dispositivos de prueba: cassettes conformados por una zona para la muestra y una membrana de nitrocelulosa que posee una banda de control (C) y dos bandas de prueba que corresponden a anticuerpos humanos IgG e IgM. Dispositivos almacenados de forma individual en bolsas de aluminio selladas que en su interior contienen un desecante • Dispensador de muestra, plástico y desechable que permitan la recolección de la cantidad correcta de muestra, según lo descrito en el inserto. El número de dispensadores de muestra proporcionados debe estar acorde con el número de dispositivos de prueba que conforman el kit • Frasco de solución tampón o diluyente, en cantidad suficiente para el número de pruebas del kit • Inserto** Sensibilidad: ≥95% Especificidad: ≥95% D27**Inserto o Manual de Uso, para aquellos dispositivos médicos de uso humano que requieran de instrucciones detalladas para su buen uso o funcionamiento, mismo que incluya los aspectos descritos en la normativa legal vigente	3000

	20	3529010736	Prueba rápida para determinación de Dengue, antígeno NS1	Inmunoanálisis cromatográfico. El kit contiene: • Dispositivos de prueba: cassettes conformados por una zona para la muestra y una membrana de nitrocelulosa que posee una banda de control (C) y una banda de prueba para la detección del antígeno NS1. Dispositivos almacenados de forma individual en bolsas de aluminio selladas que en su interior contienen un desecante • Dispensador de muestra, plástico y desechable que permitan la recolección de la cantidad correcta de muestra, según lo descrito en el inserto. El número de dispensadores de muestra proporcionados debe estar acorde con el número de dispositivos de prueba que conforman el kit • Frasco de solución tampón o diluyente, en cantidad suficiente para el número de pruebas del kit • Inserto** Sensibilidad: ≥95% Especificidad: ≥95% **Inserto o Manual de Uso, para aquellos dispositivos médicos de uso humano que requieran de instrucciones detalladas para su buen uso o funcionamiento, mismo que incluya los aspectos descritos en la normativa legal vigente	3000
	21	3529010736	Prueba rápida de embarazo, cassette	Inmunoanálisis cromatográfico. El kit contiene: • Dispositivos de prueba: cassette conformado por una zona para la muestra y una membrana de nitrocelulosa que posee una banda de control (C) y una banda de prueba (T) recubierta con anticuerpos anti-HCG. Dispositivos almacenados de forma individual en bolsas de aluminio selladas que en su interior contienen un desecante • Dispensador de muestra, plástico y desechable que permitan la recolección de la cantidad correcta de muestra, según lo descrito en el inserto. El número de dispensadores de muestra proporcionados debe estar acorde con el número de dispositivos de prueba que conforman el kit • Inserto** Sensibilidad: ≥98% Especificidad: ≥98% **Inserto o Manual de Uso, para aquellos dispositivos médicos de uso humano que requieran de instrucciones detalladas para su buen uso o funcionamiento, mismo que incluya los aspectos descritos en la normativa legal vigente	4650
	22	3529010736	Prueba rápida para determinación de Helicobacter pylori en sangre	Inmunoanálisis cromatográfico. El kit contiene: • Dispositivo de prueba: cassette conformado por una zona para la muestra y una membrana de nitrocelulosa que posee una banda de control (C) y una banda de prueba (T) recubierta con antígenos de H. pylori. Dispositivos almacenados de forma individual en bolsas de aluminio selladas que en su interior contienen un desecante • Dispensador de muestra, plástico y desechable que permitan la recolección de la cantidad correcta de muestra, según lo descrito en el inserto. El número de dispensadores de muestra proporcionados debe estar acorde con el número de dispositivos de prueba que conforman el kit • Frasco de solución tampón o diluyente, en cantidad suficiente para el número de pruebas del kit • Inserto** Sensibilidad: ≥85% Especificidad: ≥90% **Inserto o Manual de Uso, para aquellos dispositivos médicos de uso humano que requieran de instrucciones detalladas para su buen uso o funcionamiento, mismo que incluya los aspectos descritos en la normativa legal vigente	750
	23	3529010736	Prueba rápida para determinación de antígeno de Helicobacter pylori en heces	Inmunoanálisis cromatográfico. El kit contiene: • Dispositivo de prueba: cassette conformado por una zona para la muestra y una membrana de nitrocelulosa que posee una banda de control (C) y una banda de prueba (T) recubierta de anticuerpos de H. pylori. Dispositivos almacenados de forma individual en bolsas de aluminio selladas que en su interior contienen un desecante • Frasco con aplicador y solución tampón. El número de frasco será en cantidad acorde con el número de dispositivos de prueba que conforman el kit • Inserto** Sensibilidad: ≥85% Especificidad: ≥90% **Inserto o Manual de Uso, para aquellos dispositivos médicos de uso humano que requieran de instrucciones detalladas para su buen uso o funcionamiento, mismo que incluya los aspectos descritos en la normativa legal vigente	1500

	24	3529010736	Prueba rápida para multidrogas, 6 parámetros	Inmunoanálisis cromatográfico. El kit contiene: • Dispositivos de prueba: cassettes conformados por una zona para la muestra y una membrana de nitrocelulosa que posee una banda de control (C) y varias bandas de prueba (T) recubiertas de anticuerpos monoclonales unidos a partículas y conjugados de las diferentes pruebas (6 parámetros). Parámetros ha ser definidos por la unidad requirente. Dispositivos almacenado de forma individual en bolsas de aluminio selladas que en su interior contienen un desecante • Dispensador de muestra, plástico y desechable que permitan la recolección de la cantidad correcta de muestra, según lo descrito en el inserto. El número de dispensadores de muestra proporcionados debe estar acorde con el número de dispositivos de prueba que conforman el kit • Inserto** Sensibilidad: $\geq 95\%$ Especificidad: $\geq 95\%$ **Inserto o Manual de Uso, para aquellos dispositivos médicos de uso humano que requieran de instrucciones detalladas para su buen uso o funcionamiento, mismo que incluya los aspectos descritos en la normativa legal vigente	750
	25	3529010736	Prueba rápida para determinación de Plasmodium falciparum y Plasmodium vivax (paludismo)	Inmunoanálisis cromatográfico. El kit contiene: • Dispositivo de prueba: cassettes conformados por una zona para la muestra y una membrana de nitrocelulosa que posee una banda de control (C) y tres bandas de prueba que corresponden a 1: HPR-II (proteína-II rica en histidina) de Plasmodium falciparum, 2: pLDH (deshidrogenasa láctica) de Plasmodium falciparum y 3: pLDH de Plasmodium vivax. Dispositivos almacenados de forma individual en bolsas de aluminio selladas que en su interior contienen un desecante • Dispensador de muestra, plástico y desechable que permitan la recolección de la cantidad correcta de muestra, según lo descrito en el inserto. El número de dispensadores de muestra proporcionados debe estar acorde con el número de dispositivos de prueba que conforman el kit • Frasco de solución tampón o diluyente, en cantidad suficiente para el número de pruebas del kit • Inserto** Sensibilidad: $\geq 85\%$ Especificidad: $\geq 85\%$ **Inserto o Manual de Uso, para aquellos dispositivos médicos de uso humano que requieran de instrucciones detalladas para su buen uso o funcionamiento, mismo que incluya los aspectos descritos en la normativa legal vigente	60
	26	3529010736	Prueba rápida para determinación de Rotavirus y Adenovirus	Inmunoanálisis cromatográfico. El kit contiene: • Dispositivos de prueba: cassettes conformados por una zona para la muestra y una membrana de nitrocelulosa que posee una banda de control (C) y dos bandas de prueba, una recubierta con anticuerpos anti-rotavirus y otra con anticuerpos anti-adenovirus. Dispositivos almacenados de forma individual en bolsas de aluminio selladas que en su interior contienen un desecante • Frascos con aplicador y solución tampón. En cantidad acorde con el número de dispositivos de prueba que conforman el kit • Inserto** Sensibilidad: $\geq 95\%$ Especificidad: $\geq 95\%$ **Inserto o Manual de Uso, para aquellos dispositivos médicos de uso humano que requieran de instrucciones detalladas para su buen uso o funcionamiento, mismo que incluya los aspectos descritos en la normativa legal vigente	900
	27	3529010736	Prueba rápida para determinación de sangre oculta en heces, método guayaco	Método guayaco. El kit contiene: • Dispositivos de prueba: tarjetas conformadas por papel cromatográfico impregnado con resina de guayaco. Contiene controles negativo y positivo • Frasco de solución reveladora en cantidad suficiente para el número de pruebas del kit • Frasco de solución activadora en cantidad suficiente para el número de pruebas del kit (en caso de que el kit lo requiera, de acuerdo a la técnica descrita en el inserto) • Aplicadores desechables, en cantidad acorde con el número de dispositivos de prueba que conforman el kit • Inserto** **Inserto o Manual de Uso, para aquellos dispositivos médicos de uso humano que requieran de instrucciones detalladas para su buen uso o funcionamiento, mismo que incluya los aspectos descritos en la normativa legal vigente	1260

	28	3529010736	Kit para determinación de fibrinógeno	Método de Clauss. Determinación cuantitativa. El kit contiene: • Trombina • Solución tampón Incluye controles y calibradores. Reactivos listos para usar. Características analíticas ha ser definidas por la unidad requirente. Compatible con el equipo existente en el establecimiento de salud o proporcionado por el proveedor. Debe incluir inserto**. Los establecimientos de salud a nivel nacional deberán realizar las adquisiciones de acuerdo a los lineamientos vigentes. **Inserto o Manual de Uso, para aquellos dispositivos médicos de uso humano que requieran de instrucciones detalladas para su buen uso o funcionamiento, mismo que incluya los aspectos descritos en la normativa legal vigente	1110
	29	3529010736	Reactivo para determinación de tiempo de protrombina	Liofilizado, contiene tromboplastina de cerebro de conejo, cloruro, buffer, conservantes y/o demás componentes que varían dependiendo del fabricante. Incluye controles y calibradores. Características analíticas ha ser definidas por la unidad requirente. Compatible con el equipo existente en el establecimiento de salud o proporcionado por el proveedor. Debe incluir inserto**. Los establecimientos de salud a nivel nacional deberán realizar las adquisiciones de acuerdo a los lineamientos vigentes. **Inserto o Manual de Uso, para aquellos dispositivos médicos de uso humano que requieran de instrucciones detalladas para su buen uso o funcionamiento, mismo que incluya los aspectos descritos en la normativa legal vigente	54000
	30	3529010736	Kit para determinación de tiempo de tromboplastina parcial	El kit contiene dos reactivos: • Reactivo 1: ácido elálgico, tampón y conservantes • Reactivo 2: cloruro cálcico Debe incluir inserto**Para procedimientos automatizados incluye controles y calibradores. Características analíticas ha ser definidas por la unidad requirente. Compatible con el equipo existente en el establecimiento de salud o proporcionado por el proveedor. Los establecimientos de salud a nivel nacional deberán realizar las adquisiciones de acuerdo a los lineamientos vigentes. **Inserto o Manual de Uso, para aquellos dispositivos médicos de uso humano que requieran de instrucciones detalladas para su buen uso o funcionamiento, mismo que incluya los aspectos descritos en la normativa legal vigente	54000

Condiciones de pago:	<i>No se realizará anticipo. El pago se realizará contra entrega total de los bienes solicitados, previo a la presentación de la factura original y acta de entrega-recepción suscrita por el administrador del contrato en los términos del artículo 124 del Reglamento General de la LOSNCP; así como demás documentación que para el efecto sea solicitada por el Hospital.</i>
Plazo o periodo para la entrega de bienes y/o servicios:	30 días
Tipo de proceso:	Subasta Inversa Electrónica
Presentación de la oferta:	<p><i>El oferente deberá presentar su oferta por medios electrónicos, es decir que deberá subir su oferta a través del Portal de Compras Públicas con el Módulo Facilitador de Contrataciones y, de ser el caso, remitirlo por medio electrónico, conforme el siguiente detalle:</i></p> <p><i>Los oferentes interesados en participar en el presente proceso de contratación, deberán presentar sus ofertas según los siguientes lineamientos establecidos en la Circular No. SERCOP-SERCOP-2020-022-C, los mismos que se detallan a continuación:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ <i>Una vez ingresada toda la información y documentación de la oferta, presionar el botón "Vista previa de la oferta", mismo que se encuentra en la parte superior derecha de la pantalla, para generar la vista previa de la oferta en formato PDF.</i> ▪ <i>Descargar el archivo de la vista previa de la oferta y firmar electrónicamente en cada uno de los formularios. Cada formulario de la oferta, o sus particiones debido a que su tamaño supera los 10 Mb, deben ser firmados electrónicamente de manera individual; para así cumplir con el mandato de integridad de estos mensajes de datos;</i>

	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Cargar el archivo firmado electrónicamente en la sección "Anexos" de la oferta en el Módulo Facilitador de la Contratación Pública. ▪ De conformidad con el artículo 3 de la Ley de Comercio Electrónico, Firmas Electrónicas y Mensajes de Datos, se reconoce validez jurídica a la información no contenida directamente en una oferta firmada electrónicamente, siempre que figure en la misma, en forma de remisión o de anexo, y cumpla con los parámetros establecidos en los artículos 1 y 2 del Reglamento General a la Ley antes mencionada. ▪ Generar Oferta en el Módulo Facilitador de la Contratación Pública y descargar el archivo en .ushay ▪ Cargar oferta generada en .ushay al procedimiento de contratación en el SOCE tanto en formato ushay como en PDF, que se haya firmado electrónicamente. <p>Las ofertas podrán ser remitidas mediante dos vías:</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ Al correo institucional del funcionario encargado del proceso, que se encuentra registrado en la pestaña "Descripción" del proceso de contratación, desde el correo registrado por el oferente dentro del RUP. ▪ Remitir al correo del funcionario a través del aplicativo "WeTransfer", tomando en cuenta que las ofertas constituyen una cantidad grande de archivos y por lo cual, el peso del archivo de la oferta puede superar el permitido para ser remitido por correo electrónico. ▪ En caso de que la oferta no sea remitida al correo electrónico, se tomará en consideración solo los archivos que se encuentran subidos al Portal Institucional del SERCOP a través de su documento .ushay, por lo que la información contenida en el mismo será la documentación participante.
<p>Descripción de las condiciones:</p>	<p>El lugar de entrega - recepción de los ítems adquiridos se realizará en la bodega de medicamentos y dispositivos médicos del Hospital General Monte Sinaí, ubicado en la Avenida Casuarina, Cooperativa "Las Marías", Parroquia Tarqui, Cantón Guayaquil, Provincia del Guayas, en horario de lunes a viernes de 08:00 a 14:00, con previa comunicación con el Responsable de Bodega, y se procederá de la siguiente manera: Entrega de equipos tecnológicos hasta en 15 días laborables contados a partir del día siguiente a la firma del contrato</p>
<p>Idioma para la presentación de ofertas:</p>	<p>Las ofertas deberán presentarse en idioma Español</p>
<p>Fecha límite para presentación de ofertas:</p>	<p>De conformidad con lo establecido en el cronograma del proceso (pliego)</p>

Por lo antes expuesto, solicito se proceda con la publicación del presente aviso con el fin de poner en conocimiento a todos los oferentes interesados en participar de la Unión Europea y sus Estados Miembros.

Dado y firmado en la ciudad de Guayaquil, a los 15 días del mes de marzo de 2022.

Mgs. Guillermo Salas Von Buchwald
GERENTE HOSPITALARIO
HOSPITAL GENERAL MONTE SINAI