

**INSTITUTO DE OBRA SOCIAL DE LAS FUERZAS
ARMADAS Y DE SEGURIDAD
SUBGCIA BS PATR COMP Y CONTRAT**

CIUDAD AUTONOMA DE BUENOS AIRES, 8 de NOVIEMBRE de 2019

Oferta N°

Señor: **A QUIEN CORRESPONDA**
 Dirección:
 Localidad:

CUIT:

Sírvase cotizar precios por el suministro que se indica a continuación, de acuerdo al Procedimiento General de Compras y Contrataciones del IOSFA y las adjuntas cláusulas particulares

VALOR DEL PRESENTE PLIEGO: \$ 0.00

LICITACION PUBLICA N° 00014/2019			
APERTURA DE LAS OFERTAS			
DIA	MES	AÑO	HORA
6	DICIEMBRE	2019	10:00
LUGAR:Según Pliego			

LICITACION PUBLICA N° 00014/2019

Reng	Mínimo	Máximo	Designación del Elemento	U/Med	P.Unitario	Total
1	1	18	CATALOGO EFECTOS IOSFA REACTIVO P/EQUIPO T3 REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UNA PASO MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITEC - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U= EQ. X 100 DETERMINACIONES. Cotiza Marca.....	unidad		
2	1	2	REACTIVO TIPO CALIBRADOR T3 USO LABORATORIO - PRESENTACION 2 FRASCOS X 4 ML PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U= EQ. X 2 FRASCOS X 4 ML Cotiza Marca.....	unidad		
3	1	3	REACTIVO P/EQUIPO TP MULTICHEM IA PLUS (TRI-LEVEL) REF. 5P7610 - PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) TIPO ABBOTT - PRESENTACIÓN U= 3 X 4 X 5 ML Cotiza Marca.....	unidad		
4	1	24	REACTIVO P/EQUIPO T4 - REACTIVO PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - PRESENTACIÓN U= EQ. X 100 DETERMINACIONES. Cotiza Marca.....	unidad		
5	1	3	REACTIVO P/EQUIPO T4 - CONTROL PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - PRESENTACIÓN U= EQ X 3 FRASCOS X 8 ML Cotiza Marca.....	unidad		
6	1	2	REACTIVO P/EQUIPO T4 - CALIBRADOR PARA MÉTODO INMUNOENSAYO	unidad		

Reng	Mínimo	Máximo	Designación del Elemento	U/Med	P.Unitario	Total
			QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - PRESENTACIÓN U= EQ X 2 FRASCOS X 5 ML y 2 FRASCOS X 4 ML Cotiza Marca.....			
7	1	38	REACTIVO P/EQUIPO TSH - PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U= EQ X 100 DETERMINACIONES. CERTIFICADO ANMAT N° 5036. Cotiza Marca.....	unidad		
8	1	2	REACTIVO P/EQUIPO TSH CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U= EQ X 2 FRASCOS X 4 ML. CERTIFICADO ANMAT N° 5036 Cotiza Marca.....	unidad		
9	1	3	REACTIVO P/EQUIPO TSH CONTROL PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U= EQ X 3 FRASCOS X 8 ML Cotiza Marca.....	unidad		
10	1	8	REACTIVO P/EQUIPO ANTI-TG REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U= EQ X 100 DETERMINACIONES. Cotiza Marca.....	unidad		
11	1	2	REACTIVO P/EQUIPO ANTI-TG CALIBRADOR PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U= EQ X 6 FRASCOS X 4 ML. Cotiza Marca.....	unidad		
12	1	3	REACTIVO P/EQUIPO ANTI-TG. CONTROL PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U= EQ X 2 FRASCOS X 4 ML Cotiza Marca.....	unidad		
13	1	3	REACTIVO P/EQUIPO LH REACTIVO. CONTROL PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT.	unidad		

Reng	Mínimo	Máximo	Designación del Elemento	U/Med	P.Unitario	Total
14	1	2	PRESENTACIÓN U= EQ X 100 DETERMINACIONES. Cotiza Marca.....	unidad		
15	1	3	REACTIVO P/EQUIPO LH CALIBRADOR PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTICULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U= EQ X 2 FRASCOS X 4 ML Cotiza Marca.....	unidad		
16	1	2	REACTIVO P/EQUIPO FSH CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTICULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U= EQ X 2 FRASCOS X 4 ML. CERTIFICADO ANMAT N° 39.250. Cotiza Marca.....	unidad		
17	1	2	REACTIVO P/EQUIPO FSH CONTROL PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTICULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 1 FRASCO X 0,1 mUI/ML. 1 FRASCO X 6 mUI/ML y 1 FRASCO x 30 mUI/ML. (POR CAJA) - CERTIFICADO ANMAT N° 39.251. Cotiza Marca.....	unidad		
18	1	3	REACTIVO P/EQUIPO ESTRADIOL REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTICULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 100 DETERMINACIONES. Cotiza Marca.....	unidad		
19	1	2	REACTIVO P/EQUIPO ESTRADIOL CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTICULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 6 FRASCOS X 5 ML. Cotiza Marca.....	unidad		
20	1	3	REACTIVO P/EQUIPO ESTRADIOL CONTROL PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTICULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 3 FRASCOS X 8 ML. CERTIFICADO ANMAT N° 39.224.	unidad		

Reng	Mínimo	Máximo	Designación del Elemento	U/Med	P.Unitario	Total
21	1	30	Cotiza Marca..... REACTIVO P/EQUIPO T4 LIBRE REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTICULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 100 DETERMINACIONES. CERTIFICADO ANMAT N° 39.201. Cotiza Marca.....	unidad		
22	1	2	REACTIVO P/EQUIPO T4 LIBRE CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTICULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 6 FRASCOS X 4 ML. CERTIFICADO ANMAT N° 39.544. Cotiza Marca.....	unidad		
23	1	3	REACTIVO P/EQUIPO T4 LIBRE. CONTROL PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 3 FRASCOS X 8 ML . CERTIFICADO ANMAT N° 39.203. Cotiza Marca.....	unidad		
24	1	4	REACTIVO P/EQUIPO PROLACTINA REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 100 DETERMINACIONES. CERTIFICADO ANMAT N° 39.166. Cotiza Marca.....	unidad		
25	1	2	REACTIVO P/EQUIPO PROLACTINA CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 2 FRASCOS X 4 ML. CERTIFICADO ANMAT N° 39.167. Cotiza Marca.....	unidad		
26	1	3	REACTIVO P/EQUIPO PROLACTINA CONTROL. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 3 FRASCOS X 8 ML. Cotiza Marca.....	unidad		
27	1	6	REACTIVO P/EQUIPO FERRITINA REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 100 DETERMINACIONES. Cotiza Marca.....	unidad		

Reng	Mínimo	Máximo	Designación del Elemento	U/Med	P.Unitario	Total
28	1	3	REACTIVO P/EQUIPO FERRITINA CONTROL. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 3 FRASCOS X 8 ML. Cotiza Marca.....	unidad		
29	1	2	REACTIVO P/EQUIPO FERRITINA CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 2 FRASCOS X 4 ML. Cotiza Marca.....	unidad		
30	1	2	REACTIVO P/EQUIPO PROGESTERONA REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 100 DETERMINACIONES. Cotiza Marca.....	unidad		
31	1	2	REACTIVO P/EQUIPO PROGESTERONA CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 2 FRASCOS X 4 ML. Cotiza Marca.....	unidad		
32	1	2	REACTIVO P/EQUIPO PROGESTERONA CONTROL. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 2 FRASCOS X 8 ML. Cotiza Marca.....	unidad		
33	1	13	REACTIVO P/EQUIPO PSA REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 100 DETERMINACIONES. Cotiza Marca.....	unidad		
34	1	2	REACTIVO P/EQUIPO PSA CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 2 FRASCOS X 4 ML. Cotiza Marca.....	unidad		
35	1	3	REACTIVO P/EQUIPO PSA CONTROL. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO	unidad		

Reng	Mínimo	Máximo	Designación del Elemento	U/Med	P.Unitario	Total
			QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 3 FRASCOS X 8 ML. Cotiza Marca.....			
36	1	14	REACTIVO P/EQUIPO ANTI-TPO REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 100 DETERMINACIONES. Cotiza Marca.....	unidad		
37	1	2	REACTIVO P/EQUIPO ANTI-TPO CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 6 FRASCOS X 4 ML. Cotiza Marca.....	unidad		
38	1	3	REACTIVO P/EQUIPO ANTI-TPO CONTROL. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 2 FRASCOS X 4 ML. Cotiza Marca.....	unidad		
39	1	9	REACTIVO P/EQUIPO INSULINA REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 100 DETERMINACIONES. Cotiza Marca.....	unidad		
40	1	2	REACTIVO P/EQUIPO INSULINA CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 6 FRASCOS X 4 ML. Cotiza Marca.....	unidad		
41	1	3	REACTIVO P/EQUIPO INSULINA CONTROL. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 3 FRASCOS X 8 ML. Cotiza Marca.....	unidad		
42	1	7	REACTIVO P/EQUIPO PSA LIBRE REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 100 DETERMINACIONES. Cotiza Marca.....	unidad		

Reng	Mínimo	Máximo	Designación del Elemento	U/Med	P.Unitario	Total
43	1	2	REACTIVO P/EQUIPO PSA LIBRE CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 2 FRASCOS X 4 ML. Cotiza Marca.....	unidad		
44	1	3	REACTIVO P/EQUIPO PSA LIBRE CONTROL. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 3 FRASCOS X 8 ML. Cotiza Marca.....	unidad		
45	1	2	REACTIVO P/EQUIPO CEA REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 100 DETERMINACIONES. Cotiza Marca.....	unidad		
46	1	2	REACTIVO P/EQUIPO CEA CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 2 FRASCOS X 4 ML. Cotiza Marca.....	unidad		
47	1	2	REACTIVO P/EQUIPO CEA CONTROL. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 3 FRASCOS X 8 ML. Cotiza Marca.....	unidad		
48	1	20	REACTIVO P/EQUIPO VITAMINA D REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 100 DETERMINACIONES. Cotiza Marca.....	unidad		
49	1	3	REACTIVO P/EQUIPO VITAMINA D CONTROL. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 3 FRASCOS X 8 ML. Cotiza Marca.....	unidad		
50	1	2	REACTIVO P/EQUIPO VITAMINA D CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 6 FRASCOS X 4 ML.	unidad		

Reng	Mínimo	Máximo	Designación del Elemento	U/Med	P.Unitario	Total
51	1	10	Cotiza Marca..... REACTIVO P/EQUIPO PTH REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 100 DETERMINACIONES. Cotiza Marca.....	unidad		
52	1	3	REACTIVO P/EQUIPO PTH CONTROL. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 3 FRASCOS X 4 ML. Cotiza Marca.....	unidad		
53	1	2	REACTIVO P/EQUIPO PTH CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 6 FRASCOS X 4 ML. Cotiza Marca.....	unidad		
54	1	2	REACTIVO P/EQUIPO CORSITOL REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 100 DETERMINACIONES. Cotiza Marca.....	unidad		
55	1	2	REACTIVO P/EQUIPO CORTISOL CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 6 FRASCOS X 4 ML. Cotiza Marca.....	unidad		
56	1	8	REACTIVO P/EQUIPO CUBETA DE REACCIÓN. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) REACTION VESSELS TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = 4000 UNIDADES Cotiza Marca.....	unidad		
57	1	1	REACTIVO P/EQUIPO PROBE (AGUJA). PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) PROBE TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = UNIDAD. Cotiza Marca.....	unidad		
58	1	4	REACTIVO P/EQUIPO SOLUCIÓN ACONDICIONADORA DE SONDAS. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) PROBE CONDITIONING SOLUTION TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN CAJA X 4 FRASCOS X 25 ML.	unidad		

Reng	Mínimo	Máximo	Designación del Elemento	U/Med	P.Unitario	Total
			Cotiza Marca.....			
59	1	4	REACTIVO P/EQUIPO COPAS PARA MUESTRAS. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) SAMPLE CUPS TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = CAJA X 1000 UNIDADES. Cotiza Marca.....	unidad		
60	1	4	REACTIVO P/EQUIPO TAPA PARA FRASCO DE REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) REPLACEMENT CAPS TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = CAJA X 100 UNIDADES. Cotiza Marca.....	unidad		
61	1	4	REACTIVO P/EQUIPO TAPÓN DE PROTECCIÓN PARA FRASCO DE REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) SEPTUMS TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U= CAJA X 200 UNIDADES. Cotiza Marca.....	unidad		
62	1	27	REACTIVO P/EQUIPO BUFFER DE LAVADO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) WASH BUFFER SOLUTION TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = CAJA X 4 FRASCOS X 975 ML. Cotiza Marca.....	unidad		
63	1	13	REACTIVO P/EQUIPO SOLUCIÓN ACTIVADORA ALCALINA PARA GENERACIÓN DE LUZ. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) TRIGGER SOLUTION - TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = CAJA X 4 FRASCOS X 975 ML Cotiza Marca.....	unidad		
64	1	8	REACTIVO P/EQUIPO SOLUCIÓN PREACTIVADORA LIBERADORA DE ACRIDINIUM. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) PRE-TRIGGER SOLUTION TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = CAJA X 4 FRASCOS X 975 ML. Cotiza Marca.....	unidad		
65	1	5	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO ÁCIDO ÚRICO. MÉTODO ENZIMÁTICO URICASA PEROXIDASA TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN EQ X 1300 DETERMINACIONES. Cotiza Marca.....	unidad		
66	1	1	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO ALBÚMINA BCG COLORIMETRICO PTO. FINAL PÚRPURA BROMOCRESOL TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN EQ X 2607 DETERMINACIONES. Cotiza Marca.....	unidad		
67	1	5	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO AMILASA MÉTODO SUSTRATO CNPG3 TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN EQ X 500	unidad		

Reng	Mínimo	Máximo	Designación del Elemento	U/Med	P.Unitario	Total
			DETERMINACIONES. Cotiza Marca.....			
68	1	5	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO BILIRRUBINA DIRECTA MÉTODO REACCIÓN DIAZO - TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. EQ. X 2000 TEST. Cotiza Marca.....	unidad		
69	1	3	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO BILIRRUBINA TOTAL MÉTODO SAL DE DIAZONIO -TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. EQ X 2750 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
70	1	3	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO CALCIO MÉTODO ARSENAZO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT . EQ X 1500 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
71	1	5	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO CREATININA MÉTODO JAFFE TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ X 1875 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
72	1	3	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO MÓDULO ICT NA/K/CL METODOLOGÍA POTENCIOMETRIA DIRECTA TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN MÓDULO CON 20000 DETERMINACIONES CONJUNTAS DE NA/K/CL. Cotiza Marca.....	unidad		
73	1	4	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO COLESTEROL MÉTODO ENZIMÁTICO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. EQ. X 3032 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
74	1	2	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO CREATIN KINASA (CK) NAC TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT X 1250 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
75	1	5	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO FOSFATASA ALCALINA METODOLOGÍA PARA NITROPHENYL FOSFATO (IFCC) TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. EQ X 1500 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
76	1	2	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO FÓSFORO MÉTODO FOSFOMOLIBDATO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT EQ. X 2800 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
77	1	6	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO FRUCTOSAMINA MÉTODO COLORIMÉTRICO NBT/FORMAZAN - TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 224 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
78	1	2	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO GGT MÉTODO ENZIMÁTICO L-GAMMAGLUTAMIL-3-CARBOXI-4-NITROANILIDA - TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 1500 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
79	1	11	REACTIVO P/EQUIPO	unidad		

Reng	Mínimo	Máximo	Designación del Elemento	U/Med	P.Unitario	Total
			REACTIVO GLUCOSA MÉTODO GOD-PAP TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 1500 TEST Cotiza Marca.....			
80	1	13	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO HBA1C MÉTODO IFCC TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 300 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
81	1	8	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO HDL ULTRA MÉTODO ENZIMÁTICO DIRECTO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 1440 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
82	1	4	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO IGE MÉTODO INMUNOTURBIDIMETRIA TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 115 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
83	1	3	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO HIERRO SIN DESPROTEINIZACIÓN TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ X 918 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
84	1	2	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO LDH MÉTODO IFCC TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 1300 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
85	1	2	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO LDL MÉTODO DETERGENTE SEL LÍQUIDO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 450 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
86	1	2	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO MAGNESIO MÉTODO CINÉTICO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 1000 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
87	1	1	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO PROTEÍNAS TOTALES MÉTODO BIURET PUNTO FINAL TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 3622 DETERMINACIONES Cotiza Marca.....	unidad		
88	1	3	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO PROTEÍNAS EN ORINA/FCE MÉTODO CLORURO DE BENCETONIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT EQ. X 209 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
89	1	3	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO TRANSAMINASA GLUTAMICO OXALACETICA (TGO-GOT) MÉTODO CINÉTICO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 3621 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
90	1	3	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO TRANSAMINASA GLUTAMICO PIRUVICO (TGP-GPT) MÉTODO CINÉTICO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. 3621 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
91	1	2	REACTIVO P/EQUIPO	unidad		

Reng	Mínimo	Máximo	Designación del Elemento	U/Med	P.Unitario	Total
			REACTIVO TRANSFERRINA POR MÉTODO INMUNOTURBIDIMETIRA TIPO ARCHITECT- TIPO ABBOTT - EQ. X 391 TEST Cotiza Marca.....			
92	1	3	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO TRIGLICÉRIDOS MÉTODO CINÉTICO-ENZIMÁTICO GPO-PAP - TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 3032 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
93	1	7	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO UREA MÉTODO CINÉTICO UREASA - TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 1500 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
94	1	5	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO ANTIESTREPTOLISINA O MÉTODO INMUNOTURBIDIMETRIA A TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 248 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
95	1	5	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO POR MÉTODO INMUNOTURBIDIMETRIA TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 600 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
96	1	3	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO IGA MÉTODO INMUNOTURBIDIMETRIA TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 373 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
97	1	2	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO IGG MÉTODO INMUNOTURBIDIMETRIA TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 388 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
98	1	3	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO IGM MÉTODO INMUNOTURBIDIMETRIA TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 373 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
99	1	5	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO RF MÉTODO INMUNOTURBIDIMETRIA TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 227 TEST Cotiza Marca.....	unidad		
100	1	10	REACTIVO P/EQUIPO ARCHITECT CC ACID WASH SOLUTION Cotiza Marca.....	unidad		
101	1	15	REACTIVO P/EQUIPO ARCHITECT CC ALKALINE WASH Cotiza Marca.....	unidad		
102	1	10	REACTIVO P/EQUIPO ARCHITECT CC DETERGENT A Cotiza Marca.....	unidad		
103	1	10	REACTIVO P/EQUIPO ARCHITECT CC DETERGENT B Cotiza Marca.....	unidad		

Reng	Mínimo	Máximo	Designación del Elemento	U/Med	P.Unitario	Total
104	1	3	REACTIVO P/EQUIPO ARCHITECT CC ICT CLEANING FLUID Cotiza Marca.....	unidad		
105	1	10	REACTIVO P/EQUIPO ARCHITECT CC ICT REFERENCE SOLUTION Cotiza Marca.....	unidad		
106	1	10	REACTIVO P/EQUIPO ARCHITECT CC ICT SAMPLE DILUENT Cotiza Marca.....	unidad		
107	1	5	REACTIVO P/EQUIPO ARCHITECT CC WATER BATH ADDITIVE Cotiza Marca.....	unidad		
108	1	2	REACTIVO P/EQUIPO ARCHITECT CC MULTICHEM P Cotiza Marca.....	unidad		
109	1	3	REACTIVO P/EQUIPO ARCHITECT CC MULTICHEM S PLUS (ASSAYED) L v 1 Cotiza Marca.....	unidad		
110	1	3	REACTIVO P/EQUIPO ARCHITECT CC MULTICHEM S PLUS (ASSAYED) L v 2 Cotiza Marca.....	unidad		
111	1	3	REACTIVO P/EQUIPO ARCHITECT CC MULTICHEM S PLUS (ASSAYED) L v 3 Cotiza Marca.....	unidad		
112	1	3	REACTIVO P/EQUIPO ARCHITECT CC MULTICHEM U Cotiza Marca.....	unidad		
113	1	2	REACTIVO P/EQUIPO ASO CALIBRATOR (QUANTIA) (ARCHITECT CC) Cotiza Marca.....	unidad		
114	1	2	REACTIVO P/EQUIPO BILIRUBIN CALIBRATOR (ARCHITECT CC) Cotiza Marca.....	unidad		
115	1	2	REACTIVO P/EQUIPO CLINICAL CHEMISTRY CALIBRATOR (ARCHITECT CC) Cotiza Marca.....	unidad		
116	1	2	REACTIVO P/EQUIPO CRP CALIBRATOR HS (MULTIGENT) (ARCHITECT CC) Cotiza Marca.....	unidad		
117	1	2	REACTIVO P/EQUIPO CRP CALIBRATOR SET (MULTIGENT) (ARCHITECT CC) Cotiza Marca.....	unidad		
118	1	2	REACTIVO P/EQUIPO CRP CALIBRATOR WR (MULTIGENT) (ARCHITECT CC)	unidad		

Reng	Mínimo	Máximo	Designación del Elemento	U/Med	P.Unitario	Total
119	1	6	Cotiza Marca..... REACTIVO P/EQUIPO GENERAL CHEMISTRY MULTICONSTITUENT CALIBRATOR (ARCHITECT CC) Cotiza Marca.....	unidad		
120	1	2	REACTIVO P/EQUIPO HbA1C CALIBRATOR (ARCHITECT CC) Cotiza Marca.....	unidad		
121	1	2	REACTIVO P/EQUIPO HbA1C CONTROL (ARCHITECT CC) Cotiza Marca.....	unidad		
122	1	6	REACTIVO P/EQUIPO ICT CALIBRATOR (ARCHITECT CC) Cotiza Marca.....	unidad		
123	1	6	REACTIVO P/EQUIPO ICT URINE CALIBRATOR (ARCHITECT CC) Cotiza Marca.....	unidad		
124	1	2	REACTIVO P/EQUIPO LIPASE CALIBRATOR (ARCHITECT CC) Cotiza Marca.....	unidad		
125	1	2	REACTIVO P/EQUIPO LIPID MULTICONSTITUENT CALIBRATOR (ARCHITECT CC) Cotiza Marca.....	unidad		
126	1	2	REACTIVO P/EQUIPO PLASMA PROTEIN CALIBRATOR (ARCHITECT CC) Cotiza Marca.....	unidad		
127	1	2	REACTIVO P/EQUIPO RF CALIBRATOR (ARCHITECT CC) Cotiza Marca.....	unidad		
128	1	4	REACTIVO P/EQUIPO SPECIFIC PROTEINS MULTICONSTITUENT CALIBRATOR (ARCHITECT CC) Cotiza Marca.....	unidad		
129	1	2	REACTIVO P/EQUIPO URINE/CSF PROTEIN CALIBRATOR (ARCHITECT CC) Cotiza Marca.....	unidad		
130	1	3	REACTIVO P/EQUIPO CC CHEM CTL TIPO ARCHITECT Cotiza Marca.....	unidad		
131	1	3	REACTIVO P/EQUIPO CC SENT INMUNO CTL - TIPO ARCHITECT Cotiza Marca.....	unidad		
132	1	3	REACTIVO P/EQUIPO CC SENT INMUNO CTL II - TIPO ARCHITECT Cotiza Marca.....	unidad		
133	1	2	REACTIVO P/EQUIPO QUANTIA PROTEINS CTL TIPO ARCHITECT Cotiza Marca.....	unidad		
134	1	2	REACTIVO P/EQUIPO	unidad		

**PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES PARTICULARES
PARA LA LICITACION PÚBLICA Nro 14/2019**

Nombre del organismo contratante	Instituto Obra de Social de las Fuerzas Armadas y de Seguridad
---	--

PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

Tipo Licitación Pública	Nro: 14	Ejercicio: 2019
Clase: De Etapa Única Nacional		
Modalidad: Orden de Compra Abierta		
Expte: EX-2019-80536226- -APN-SCMP#IOSFA		
Rubro Comercial: Productos Médicos Farmacéuticos		
Objeto de la Contratación: Adquisición de Reactivos para Laboratorio con Equipos Analizadores en Comodato – por el Periodo de Doce (12) meses.		
Costo del Pliego: Sin Costo		

PRESENTACIÓN DE OFERTAS

Lugar / Dirección:	Plazo y Horario:
Paso 551 – Subgerencia de Bienes Patrimoniales, Compras y Contrataciones – Planta Baja (C1031ABK) Ciudad Autónoma de Buenos Aires	Hasta el día y hora de la apertura.

ACTO DE APERTURA

Lugar / Dirección:	Día y Hora:
Paso 551 – IOSFA - (C1031ABK) Ciudad Autónoma de Buenos Aires	06 de diciembre de 2019 – 10:00 horas

DESCRIPCIÓN

Reng	Cant mínima	Cant máxima	Unidad de Medida	Descripción
1	1	18	unidad	REACTIVO P/EQUIPO T3 REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UNA PASO MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITEC - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U= EQ. X 100 DETERMINACIONES.
2	1	2	unidad	REACTIVO TIPO CALIBRADOR T3 USO LABORATORIO - PRESENTACION 2 FRASCOS X 4 ML

				PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U= EQ. X 2 FRASCOS X 4 ML
3	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO TP MULTICHEM IA PLUS (TRI-LEVEL) REF. 5P7610 - PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) TIPO ABBOTT - PRESENTACIÓN U= 3 X 4 X 5 ML
4	1	24	unidad	REACTIVO P/EQUIPO T4 - REACTIVO PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - PRESENTACIÓN U= EQ. X 100 DETERMINACIONES.
5	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO T4 - CONTROL PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - PRESENTACIÓN U= EQ X 3 FRASCOS X 8 ML
6	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO T4 - CALIBRADOR PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - PRESENTACIÓN U= EQ X 2 FRASCOS X 5 ML y 2 FRASCOS X 4 ML
7	1	38	unidad	REACTIVO P/EQUIPO TSH - PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U= EQ X 100 DETERMINACIONES. CERTIFICADO ANMAT N° 5036.
8	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO TSH CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U= EQ X 2 FRASCOS X 4 ML. CERTIFICADO ANMAT N° 5036
9	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO TSH CONTROL PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U= EQ X 3 FRASCOS X 8 ML
10	1	8	unidad	REACTIVO P/EQUIPO ANTI-TG REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO 2CON ACRIDINIO TIPO ARCHITEC - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U= EQ X 100 DETERMINACIONES.
11	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO ANTI-TG CALIBRADOR PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U= EQ X 6 FRASCOS X 4 ML.

12	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO ANTI-TG. CONTROL PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTICULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U= EQ X 2 FRASCOS X 4 ML
13	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO LH REACTIVO. CONTROL PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTICULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U= EQ X 100 DETERMINACIONES
14	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO LH CALIBRADOR PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTICULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U= EQ X 2 FRASCOS X 4 ML
15	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO FSH REACTIVO - CONTROL PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTICULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U= EQ X 100 DETERMINACIONES. (CERTIFICADO ANMAT N° 39.249)
16	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO FSH CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTICULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U= EQ X 2 FRASCOS X 4 ML. CERTIFICADO ANMAT N° 39.250.
17	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO FSH CONTROL PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTICULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 1 FRASCO X 0,1 mUI/ML. 1 FRASCO X 6 mUI/ML y 1 FRASCO x 30 mUI/ML. (POR CAJA) - CERTIFICADO ANMAT N° 39.251.
18	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO ESTRADIOL REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTICULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 100 DETERMINACIONES.
19	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO ESTRADIOL CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTICULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 6 FRASCOS X 5 ML.
20	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO ESTRADIOL CONTROL PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTICULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 3 FRASCOS X 8 ML. CERTIFICADO ANMAT N° 39.224.
21	1	30	unidad	REACTIVO P/EQUIPO T4 LIBRE REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTICULAS

				(CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 100 DETERMINACIONES. CERTIFICADO ANMAT N° 39.201.
22	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO T4 LIBRE CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTICULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 6 FRASCOS X 4 ML. CERTIFICADO ANMAT N° 39.544.
23	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO T4 LIBRE. CONTROL PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 3 FRASCOS X 8 ML . CERTIFICADO ANMAT N° 39.203.
24	1	4	unidad	REACTIVO P/EQUIPO PROLACTINA REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 100 DETERMINACIONES. CERTIFICADO ANMAT N° 39.166
25	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO PROLACTINA CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 2 FRASCOS X 4 ML. CERTIFICADO ANMAT N° 39.167.
26	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO PROLACTINA CONTROL. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 3 FRASCOS X 8 ML.
27	1	6	unidad	REACTIVO P/EQUIPO FERRITINA REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 100 DETERMINACIONES
28	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO FERRITINA CONTROL. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 3 FRASCOS X 8 ML.
29	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO FERRITINA CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 2 FRASCOS X 4 ML.
30	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO PROGESTERONA REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 100 DETERMINACIONES.

31	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO PROGESTERONA CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 2 FRASCOS X 4 ML.
32	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO PROGESTERONA CONTROL. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 2 FRASCOS X 8 ML.
33	1	13	unidad	REACTIVO P/EQUIPO PSA REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 100 DETERMINACIONES.
34	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO PSA CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 2 FRASCOS X 4 ML.
35	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO PSA CONTROL. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 3 FRASCOS X 8 ML.
36	1	14	unidad	REACTIVO P/EQUIPO ANTI-TPO REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 100 DETERMINACIONES
37	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO ANTI-TPO CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 6 FRASCOS X 4 ML.
38	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO ANTI-TPO CONTROL. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 2 FRASCOS X 4 ML.
39	1	9	unidad	REACTIVO P/EQUIPO INSULINA REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 100 DETERMINACIONES.
40	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO INSULINA CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 6 FRASCOS X 4 ML.

41	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO INSULINA CONTROL. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 3 FRASCOS X 8 ML.
42	1	7	unidad	REACTIVO P/EQUIPO PSA LIBRE REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 100 DETERMINACIONES.
43	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO PSA LIBRE CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 2 FRASCOS X 4 ML.
44	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO PSA LIBRE CONTROL. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 3 FRASCOS X 8 ML.
45	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO CEA REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 100 DETERMINACIONES.
46	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO CEA CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 2 FRASCOS X 4 ML.
47	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO CEA CONTROL. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 3 FRASCOS X 8 ML.
48	1	20	unidad	REACTIVO P/EQUIPO VITAMINA D REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 100 DETERMINACIONES.
49	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO VITAMINA D CONTROL. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 3 FRASCOS X 8 ML.
50	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO VITAMINA D CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 6 FRASCOS X 4 ML.

51	1	10	unidad	REACTIVO P/EQUIPO PTH REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 100 DETERMINACIONES.
52	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO PTH CONTROL. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 3 FRASCOS X 4 ML.
53	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO PTH CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 6 FRASCOS X 4 ML.
54	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO CORSITOL REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 100 DETERMINACIONES.
55	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO CORTISOL CALIBRADOR. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) CON PROTOCOLO DE MAS DE UN PASO. MARCADO CON ACRIDINIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = EQ X 6 FRASCOS X 4 ML.
56	1	8	unidad	REACTIVO P/EQUIPO CUBETA DE REACCIÓN. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) REACTION VESSELS TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = 4000 UNIDADES
57	1	1	unidad	REACTIVO P/EQUIPO PROBE (AGUJA). PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) PROBE TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = UNIDAD.
58	1	4	unidad	REACTIVO P/EQUIPO SOLUCIÓN ACONDICIONADORA DE SONDAS. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) PROBE CONDITIONING SOLUTION TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN CAJA X 4 FRASCOS X 25 ML.
59	1	4	unidad	REACTIVO P/EQUIPO COPAS PARA MUESTRAS. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) SAMPLE CUPS TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = CAJA X 1000 UNIDADES.
60	1	4	unidad	REACTIVO P/EQUIPO TAPA PARA FRASCO DE REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) REPLACEMENT CAPS TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = CAJA X 100 UNIDADES.
61	1	4	unidad	REACTIVO P/EQUIPO TAPÓN DE PROTECCIÓN PARA FRASCO DE REACTIVO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) SEPTUMS TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U= CAJA X 200 UNIDADES.

62	1	27	unidad	REACTIVO P/EQUIPO BUFFER DE LAVADO. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) WASH BUFFER SOLUTION TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = CAJA X 4 FRASCOS X 975 ML.
63	1	13	unidad	REACTIVO P/EQUIPO SOLUCIÓN ACTIVADORA ALCALINA PARA GENERACIÓN DE LUZ. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) TRIGGER SOLUTION - TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = CAJA X 4 FRASCOS X 975 ML
64	1	8	unidad	REACTIVO P/EQUIPO SOLUCIÓN PREACTIVADORA LIBERADORA DE ACRIDINIUM. PARA MÉTODO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE FLEXIBLE DE MICROPARTÍCULAS (CMIAF) PRE-TRIGGER SOLUTION TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN U = CAJA X 4 FRASCOS X 975 ML.
65	1	5	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO ÁCIDO ÚRICO. MÉTODO ENZIMÁTICO URICASA PEROXIDASA TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN EQ X 1300 DETERMINACIONES.
66	1	1	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO ALBÚMINA BCG COLORIMETRICO PTO. FINAL PÚRPURA BROMOCRESOL TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN EQ X 2607 DETERMINACIONES.
67	1	5	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO AMILASA MÉTODO SUSTRATO CNPG3 TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN EQ X 500 DETERMINACIONES.
68	1	5	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO BILIRRUBINA DIRECTA MÉTODO REACCIÓN DIAZO - TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. EQ. X 2000 TEST.
69	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO BILIRRUBINA TOTAL MÉTODO SAL DE DIAZONIO -TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. EQ X 2750 TEST
70	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO CALCIO MÉTODO ARSENAZO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT . EQ X 1500 TEST
71	1	5	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO CREATININA MÉTODO JAFFE TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ X 1875 TEST
72	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO MÓDULO ICT NA/K/CL METODOLOGÍA POTENCIOMETRIA DIRECTA TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. PRESENTACIÓN MÓDULO CON 20000 DETERMINACIONES CONJUNTAS DE NA/K/CL.
73	1	4	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO COLESTEROL MÉTODO ENZIMÁTICO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. EQ. X 3032 TEST
74	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO CREATIN KINASA (CK) NAC TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT X 1250 TEST
75	1	5	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO FOSFATASA ALCALINA METODOLOGÍA PARA NITROPHENYL FOSFATO (IFCC) TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT. EQ X 1500 TEST
76	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO FÓSFORO MÉTODO FOSFOMOLIBDATO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT EQ. X 2800 TEST
77	1	6	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO FRUCTOSAMINA MÉTODO COLORIMÉTRICO

				NBT/FORMAZAN - TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 224 TEST
78	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO GGT MÉTODO ENZIMÁTICO L-GAMMAGLUTAMIL-3-CARBOXI-4-NITROANILIDA - TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 1500 TEST
79	1	11	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO GLUCOSA MÉTODO GOD-PAP TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 1500 TEST
80	1	13	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO HBA1C MÉTODO IFCC TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 300 TEST
81	1	8	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO HDL ULTRA MÉTODO ENZIMÁTICO DIRECTO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 1440 TEST
82	1	4	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO IGE MÉTODO INMUNOTURBIDIMETRIA TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 115 TEST
83	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO HIERRO SIN DESPROTEINIZACIÓN TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ X 918 TEST
84	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO LDH MÉTODO IFCC TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 1300 TEST
85	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO LDL MÉTODO DETERGENTE SEL LÍQUIDO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 450 TEST
86	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO MAGNESIO MÉTODO CINÉTICO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 1000 TEST
87	1	1	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO PROTEÍNAS TOTALES MÉTODO BIURET PUNTO FINAL TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 3622 DETERMINACIONES
88	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO PROTEÍNAS EN ORINA/FCE MÉTODO CLORURO DE BENCETONIO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT EQ. X 209 TEST
89	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO TRANSAMINASA GLUTAMICO OXALACETICA (TGO-GOT) MÉTODO CINÉTICO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 3621 TEST
90	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO TRANSAMINASA GLUTAMICO PIRUVICO (TGP-GPT) MÉTODO CINÉTICO TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. 3621 TEST
91	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO TRANSFERRINA POR MÉTODO INMUNOTURBIDIMETIRA TIPO ARCHITECT- TIPO ABBOTT - EQ. X 391 TEST
92	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO TRIGLICÉRIDOS MÉTODO CINÉTICO-ENZIMÁTICO GPO-PAP - TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 3032 TEST
93	1	7	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO UREA MÉTODO CINÉTICO UREASA - TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 1500 TEST
94	1	5	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO ANTIESTREPTOLISINA O MÉTODO INMUNOTURBIDIMETRIA A TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 248 TEST

95	1	5	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO POR MÉTODO INMUNOTURBIDIMETRIA TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 600 TEST
96	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO IGA MÉTODO INMUNOTURBIDIMETRIA TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 373 TEST
97	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO IGG MÉTODO INMUNOTURBIDIMETRIA TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 388 TEST
98	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO IGM MÉTODO INMUNOTURBIDIMETRIA TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 373 TEST
99	1	5	unidad	REACTIVO P/EQUIPO REACTIVO RF MÉTODO INMUNOTURBIDIMETRIA TIPO ARCHITECT - TIPO ABBOTT - EQ. X 227 TEST
100	1	10	unidad	REACTIVO P/EQUIPO ARCHITECT CC ACID WASH SOLUTION
101	1	15	unidad	REACTIVO P/EQUIPO ARCHITECT CC ALKALINE WASH
102	1	10	unidad	REACTIVO P/EQUIPO ARCHITECT CC DETERGENT A
103	1	10	unidad	REACTIVO P/EQUIPO ARCHITECT CC DETERGENT B
104	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO ARCHITECT CC ICT CLEANING FLUID
105	1	10	unidad	REACTIVO P/EQUIPO ARCHITECT CC ICT REFERENCE SOLUTION
106	1	10	unidad	REACTIVO P/EQUIPO ARCHITECT CC ICT SAMPLE DILUENT
107	1	5	unidad	REACTIVO P/EQUIPO ARCHITECT CC WATER BATH ADDITIVE
108	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO ARCHITECT CC MULTICHEM P
109	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO ARCHITECT CC MULTICHEM S PLUS (ASSAYED) L v 1
110	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO ARCHITECT CC MULTICHEM S PLUS (ASSAYED) L v 2
111	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO ARCHITECT CC MULTICHEM S PLUS (ASSAYED) L v 3
112	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO ARCHITECT CC MULTICHEM U
113	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO ASO CALIBRATOR (QUANTIA) (ARCHITECT CC)
114	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO BILIRUBIN CALIBRATOR (ARCHITECT CC)
115	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO CLINICAL CHEMISTRY CALIBRATOR (ARCHITECT CC)
116	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO CRP CALIBRATOR HS (MULTIGENT) (ARCHITECT CC)
117	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO CRP CALIBRATOR SET (MULTIGENT) (ARCHITECT CC)

118	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO CRP CALIBRATOR WR (MULTIGENT) (ARCHITECT CC)
119	1	6	unidad	REACTIVO P/EQUIPO GENERAL CHEMISTRY MULTICONSTITUENT CALIBRATOR (ARCHITECT CC)
120	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO HbA1C CALIBRATOR (ARCHITECT CC)
121	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO HbA1C CONTROL (ARCHITECT CC)
122	1	6	unidad	REACTIVO P/EQUIPO ICT CALIBRATOR (ARCHITECT CC)
123	1	6	unidad	REACTIVO P/EQUIPO ICT URINE CALIBRATOR (ARCHITECT CC)
124	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO LIPASE CALIBRATOR (ARCHITECT CC)
125	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO LIPID MULTICONSTITUENT CALIBRATOR (ARCHITECT CC)
126	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO PLASMA PROTEIN CALIBRATOR (ARCHITECT CC)
127	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO RF CALIBRATOR (ARCHITECT CC)
128	1	4	unidad	REACTIVO P/EQUIPO SPECIFIC PROTEINS MULTICONSTITUENT CALIBRATOR (ARCHITECT CC)
129	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO URINE/CSF PROTEIN CALIBRATOR (ARCHITECT CC)
130	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO CC CHEM CTL TIPO ARCHITECT
131	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO CC SENT INMUNO CTL - TIPO ARCHITECT
132	1	3	unidad	REACTIVO P/EQUIPO CC SENT INMUNO CTL II - TIPO ARCHITECT
133	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO QUANTIA PROTEINS CTL TIPO ARCHITECT
134	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO CC ASO RF CTL I - TIPO ARCHITECT
135	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO CC ASO RF CTL II - TIPO ARCHITECT
136	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO CC MULTI AMMONIA CTL - TIPO ARCHITECT
137	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO CC FRUCTOSAMINE CTL I - TIPO ARCHITECT
138	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO CC FRUCTOSAMINE CTL II - TIPO ARCHITECT
139	1	2	unidad	REACTIVO P/EQUIPO CC FACTOR REUMATOIDEO CAL - TIPO ARCHITECT

PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES PARTICULARES

ARTÍCULO 1: Marco Normativo

La presente Licitación Pública convocada por el Instituto Obra Social de las Fuerzas Armadas (en adelante indistintamente "el organismo contratante") se rige por el Reglamento del Procedimiento General de Compras y Contrataciones del IOSFA, Ley 27.437 de Compra Trabajo Argentino y Desarrollo de Proveedores, Ley 25.300 de Fomento para la Micro, Pequeña y Mediana Empresa, el Pliego Único de Bases y Condiciones Generales, el presente Pliego de Bases y Condiciones Particulares, Anexos, Especificación Técnica, Apéndices y en caso de corresponder las circulares aclaratorias y/o modificatorias que pudieran emitirse.

Por ser de público conocimiento las normativas de IOSFA, no serán entregadas, pudiéndose consultar las mismas en la Subgerencia de Bienes Patrimoniales, Compras y Contrataciones del IOSFA o en la siguiente dirección a través de Internet:

<http://www.iosfa.gob.ar>

ARTÍCULO 2: Retiro u obtención del pliego.

Podrá obtener y/o adquirir los pliegos de lunes a viernes (días Hábiles) en el horario de 08:00 a 12:00 horas, en forma personal en el organismo contratante (Subgerencia de Bienes Patrimoniales, Compras y Contrataciones), Calle Paso 551 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires (C1031ABK), **hasta UNA (1) hora antes de la fecha y hora de apertura.**

En oportunidad de retirar o descargar los pliegos, deberá suministrar obligatoriamente su nombre o razón social, CUIT, domicilio, teléfono y dirección de correo electrónico en los que serán válidas las comunicaciones que deban cursarse hasta el día de apertura de las ofertas, dicha información deberá ser suministrada en forma personal o por correo electrónico a oscar.fritz@iosfa.gob.ar; sergio.mollequer@iosfa.gob.ar.

No será requisito para presentar ofertas, ni para la admisibilidad de las mismas, ni para contratar, haber retirado o comprado pliegos en la Sede de IOSFA o haber descargado del sitio de Internet, no obstante quienes no los hubiesen retirado, comprado o descargado, no podrán alegar desconocimiento de las actuaciones que se hubieren producido hasta el día de la apertura de las ofertas, quedando bajo su responsabilidad llevar adelante las gestiones necesarias para tomar conocimiento de aquellas.

ARTÍCULO 3: Comunicaciones, consultas y aclaraciones previas a la apertura.

1. Los interesados podrán consultar los pliegos en la Subgerencia de Bienes Patrimoniales, Compras y Contrataciones del IOSFA, Paso 551, Planta Baja, Ciudad Autónoma de Buenos Aires y/o a través de la página Web: www.iosfa.gob.ar.
2. Todas las consultas y aclaraciones que se realicen sobre el Pliego de Bases y Condiciones Particulares, Anexos y/o Circulares Modificadorias y/o aclaratorias (si las hubiere) de la presente, deberán ser tramitadas por escrito ante el Instituto de Obra Social de las Fuerzas Armadas y de Seguridad – Paso 551 – Ciudad Autónoma de Buenos Aires, de acuerdo con el siguiente criterio:

a. Consultas administrativas y técnicas:

Subgerencia de Bienes Patrimoniales, Compras y Contrataciones
Email: oscar.fritz@iosfa.gob.ar; sergio.mollequer@iosfa.gob.ar.
Dirección: Paso 551, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.

ARTÍCULO 4: Plazos para realizar consultas, solicitar aclaraciones y/o emitir circulares.

Las consultas al Pliego de Bases y Condiciones Particulares y anexos, podrán efectuarse hasta TRES (3) días hábiles antes de la fecha fijada para la apertura y hasta las 12:00 horas del mismo, de acuerdo a lo previsto en el Artículo 49 del Reglamento de Procedimiento General de Compras y Contrataciones del IOSFA.

No se aceptarán consultas/ aclaraciones telefónicas y no serán contestadas aquéllas que se presenten fuera de término.

Si a criterio del IOSFA la consulta es pertinente y contribuye a una mejor comprensión e interpretación del Pliego en cuestión, el Instituto deberá elaborar una circular aclaratoria y/o modificatoria, y comunicarla en forma fehaciente, con DOS (2) días hábiles como mínimo de anticipación a la fecha fijada para la presentación de las ofertas, de acuerdo a lo establecido en el Artículo 50 del Reglamento del Procedimiento General de Compras y Contrataciones del IOSFA.

ARTÍCULO 5: Requisitos para contratar que debe cumplir los oferentes.

1. Podrá contratar con el IOSFA las personas humanas o jurídicas con capacidad para obligarse que no estén comprendidas en las previsiones del Artículo 21 del pliego de Bases y Condiciones Generales.
2. Estar incorporados al Sistema de Información de Proveedores del IOSFA (RPROV - DEFINITIVO), en oportunidad del comienzo del período de evaluación de las ofertas o a la fecha de adjudicación en los casos que no se emita Dictamen

de Evaluación, según PROCEDIMIENTO DE ADMINISTRACIÓN, GESTIÓN E INSCRIPCIÓN EN EL REGISTRO DE PROVEEDORES DEL IOSFA y en concordancia al memorándum Nro ME-2019-80686647-APN-SGAJ#IOSFA, pudiéndose consultar la documentación necesaria en la página Web: <https://iosfa.gob.ar/licitaciones.html>.

3. La inscripción previa no constituirá requisito exigible para presentar ofertas, debiendo obtener su correspondiente Numero Único de Proveedor (NUP) de acuerdo a lo establecido en el PROCEDIMIENTO DE ADMINISTRACIÓN, GESTIÓN E INSCRIPCIÓN EN EL REGISTRO DE PROVEEDORES DEL IOSFA.

ARTÍCULO 6: Requisitos para la presentación de la oferta.

1. El oferente presentará la oferta **por original** y de acuerdo a la formalidad determinada en el **Artículo 7 del PByCP**.
2. En los formularios provistos por el organismo contratante.
3. El original deberá estar firmado, en todas y cada una de sus hojas, por el oferente o su representante legal.
4. Documentos fotocopiados:
 - a. Todo documento fotocopiado que se presente en la oferta, deberá estar certificado por Escribano Público de C.A.B.A., y en el caso de actuación de Escribano Público de otra jurisdicción, también deberá esta legalizado por el Colegio de Escribanos correspondiente.
 - b. Podrán efectuarse certificaciones por la autoridad administrativa competente antes de la apertura, previo cotejo con el original que será devuelto al oferente (Decreto 1883/91 – Anexo I – Artículo 27).
 - c. No podrá certificarse por la autoridad administrativa la documentación en que se requiera expresamente la certificación por Escribano Público y la Legalización del Colegio de Escribanos o Consejo Profesional correspondiente.
5. El sobre, caja o paquete que la contenga, se deberá presentar perfectamente cerrado y consignará en su cubierta la identificación del Procedimiento de Selección a que corresponden, precisándose el lugar, día y hora límite para la presentación de la oferta y el lugar, día y hora del acto de apertura.
6. Deberá depositarse en una urna preparada para dicho acto contractual, la que estará ubicada en el sector del Servicio de Seguridad o en la Subgerencia de Bienes Patrimoniales, Compras y Contrataciones del IOSFA.
7. Se presentará preferentemente escrita a máquina o manuscrita con tinta, en forma legible, en idioma nacional.

8. Las testaduras, enmiendas, raspaduras o interlineas, si las hubiere, deberán estar debidamente salvadas por el firmante de la oferta. En caso contrario, por cualquiera de esas circunstancias, la oferta será declarada inadmisibile.
9. **La presentación de la oferta implica por parte del oferente el pleno conocimiento y aceptación de las cláusulas y normativa vigente que rigen el llamado, la evaluación de todas las circunstancias, la previsión de sus consecuencias y la aceptación en su totalidad de las bases y condiciones estipuladas, sin que pueda alegar en adelante el oferente su desconocimiento.**
10. Deberá consignar el domicilio especial para el procedimiento, el que podrá constituirse en cualquier parte del territorio nacional o extranjero. En éste último caso, siempre que no cuente con domicilio o representación legal en el país, situación que deberá acreditarse mediante declaración jurada. De no consignarse un domicilio especial en la respectiva oferta se tendrá por domicilio especial el declarado como tal oportunamente.
11. Deberá indicar claramente, en los casos en que se efectúe ofertas alternativas, cual es la oferta base y cual es la alternativa. En todos los casos deberá existir una oferta base.
12. La documentación presentada en idioma extranjero deberá estar traducida al castellano por Traductor Público Nacional y su firma deberá estar debidamente certificada por el Colegio de Traductores correspondiente.

ARTÍCULO 7: Forma de cotizar.

El oferente deberá cotizar en el "Sírbase Cotizar" que se adjunta al presente pliego, teniendo en cuenta los siguientes aspectos:

1. La oferta será hecha renglón por renglón, expresada en Moneda Argentina, debiendo colocar el importe unitario y total por cada uno de los renglones ofertados, con hasta dos decimales y el total de la oferta en números y letras.
 - a. La cotización que no cumpla con este requisito, se considerará "**SOLAMENTE**" los dos primeros dígitos sin redondeo.
 - b. Si el total cotizado para cada renglón no respondiera al precio unitario, se tomará este último como precio cotizado.
2. **La oferta deberá cotizarse considerando incluido todos los impuestos, IVA, gastos y costos vigentes o futuros.**
3. **No se acepta ofertas variantes.**

ARTÍCULO 8: Plazo de mantenimiento de oferta.

Los oferentes deberán mantener las ofertas por el término de SESENTA (60) días corridos contados a partir de la fecha del acto de apertura.

El plazo de SESENTA (60) días corridos antes aludidos, se renovará en forma automática por un lapso igual al inicial y así sucesivamente, **salvo que el oferente manifestara en forma expresa su voluntad de no renovar el plazo de mantenimiento con una antelación mínima de DIEZ (10) días corridos al vencimiento de cada plazo.**

La prórroga automática del plazo de mantenimiento de oferta no podrá exceder de UN (1) año contado a partir de la fecha del acto de apertura.

El oferente podrá manifestar en su oferta que no renueva el plazo de mantenimiento al segundo período o que la mantiene por una determinada cantidad de períodos, y en ese caso, la Subgerencia de Compras y Contrataciones dependiente de la Gerencia de Administración la tendrá por retirada a la finalización del período indicado.

Si el oferente, en la nota por la cual manifestara que no mantendrá su oferta, indicara expresamente desde qué fecha retira la oferta, la citada Subgerencia la tendrá por retirada en la fecha por él expresada. Si no indicara fecha, se considerará que retira la oferta a partir de la fecha de vencimiento del plazo de mantenimiento de la oferta en curso.

El oferente que manifestara que no mantendrá su oferta quedará excluido del procedimiento de selección a partir de la fecha indicada en el párrafo anterior.

Si el oferente manifestara su negativa a prorrogar el mantenimiento de su oferta dentro del plazo fijado a tal efecto, quedará excluido del procedimiento de selección, sin pérdida de la garantía de mantenimiento de la oferta.

Si por el contrario, el oferente manifestara su voluntad de no mantener su oferta fuera del plazo fijado para realizar tal manifestación o retirara su oferta sin cumplir con los plazos de mantenimiento, corresponderá excluirlo del procedimiento y ejecutar la garantía de mantenimiento de la oferta.

Con posterioridad a la notificación del acto de adjudicación, el plazo de mantenimiento de oferta se renovará por DIEZ (10) días hábiles. Vencido éste plazo sin que se hubiese notificado la orden de compra o venta por causas no imputables al adjudicatario, éste podrá desistir de su oferta sin que le sea aplicable ningún tipo de penalidad ni sanción.

ARTÍCULO 9: Documentación a presentar con la oferta.

La totalidad de la oferta deberá estar ordenada y respetando rigurosamente el orden que a continuación se detalla:

1. Formulario "Sírvase cotizar" con la oferta económica.

2. Garantía de mantenimiento de la oferta o la constancia de haberla constituido, salvo en los casos que no correspondiere su presentación, de acuerdo a lo establecido en los Artículos 13, 39 y 40 del Pliego Único de Bases y Condiciones Generales. **La mencionada garantía deberá estar librada a nombre del Instituto de Obra Social de las Fuerzas Armadas y de Seguridad – CUIT: 30-71429214-1 – Paso 551 – C.A.B.A.**
3. Nota con carácter de declaración jurada donde manifieste tener conocimiento y acepte lo estipulado en el Pliego de Bases y Condiciones Particulares, Pliego Único de Bases y Condiciones Generales, Anexos y Normativa Vigente **(Anexo 1 del PByCP).**
4. Nota con carácter de declaración jurada donde constituya domicilio especial, el que podrá constituirse en cualquier parte del territorio nacional o extranjero. En este último caso, siempre que no se cuente con domicilio o representación legal en el país y domicilio electrónico, donde serán válidas las comunicaciones y notificaciones asociadas al procedimiento de la licitación. **(Anexo 2 del PByCP).**
5. Declaración Jurada de Inelegibilidad, donde acredite que no se encuentra incurso en ninguna de las causales de inelegibilidad previstas en el Artículo 68 del Reglamento del Procedimiento General de Compras y Contrataciones del IOSFA **(Anexo 3 del PByCP).**
6. Declaración Jurada de Habilidad para Contratar con el Instituto de Obra Social de las Fuerzas Armadas y de Seguridad **(Anexo 4 del PByCP).**
7. Cumplimiento a lo establecido en el Decreto 202/2017 Declaración Jurada de Intereses **(Anexo 5).**
8. En caso de no estar inscripto en el RPROV del IOSFA, el Organismo Contratante podrá aceptar se presenten postulantes no inscriptos, debiendo regularizar la documentación de acuerdo a lo establecido en el Artículo Nro 5 del presente PByCP.
9. En caso de ser una MIP y MES, deberá acreditar su condición de tal, de acuerdo a la normativa vigente.
10. No contar con deudas ante la ADMINISTRACION FEDERAL DE INGRESOS PUBLICOS a la fecha del acto de apertura, el cual será verificado e incorporado al legajo del presente Acto Contractual, de acuerdo a lo determinado en la Resolución General AFIP N° 4164.E/2017.
11. Copia del DNI y poder otorgado por escritura pública a los representantes, mandatarios o persona designada con alcance suficiente para ejecutar los actos derivados del presente llamado a licitación y a obligar al oferente, en las condiciones previstas en el **Artículo 6. inciso 4 del PByCP.**
12. Declaración jurada de oferta nacional, mediante la cual se acredite el cumplimiento de las condiciones requeridas para ser considerada como tal, de acuerdo a la normativa vigente sobre la materia, en los casos que se oferten bienes de origen nacional. No se deberá presentar si los productos no

cumplen con dicha condición. La misma carece de validez sin la correspondiente documentación que lo acredite. (ANEXO 6 del PByCP).

13. Documentación solicitada en la Especificación Técnica y Apéndices del presente Pliego.
14. ***En el caso de estar inscripto en el RPROV del IOSFA, deberá acompañar una copia de la constancia respectiva adjuntando, de corresponder, la documentación que deba actualizarse en el citado registro; o, en caso contrario, una declaración jurada de que no existe actualización de datos a realizar.***

ARTÍCULO 10: Causales de inadmisibilidad y Desestimación de las ofertas.

Será desestimada la oferta, sin posibilidad de subsanación, en los siguientes supuestos:

- a. Si fuera formulada por personas humanas y/o jurídicas que no estuvieran incorporadas en el RPROV a la fecha de comienzo del período de evaluación de las ofertas, o a la fecha de adjudicación en los casos que no se emita el dictamen de evaluación.
- b. Si fuere formulada por personas humanas o jurídicas no habilitadas para contratar de acuerdo a lo prescripto en el Artículo 28 del **PGCCIOSFA**, al momento de la apertura de las ofertas o en la etapa de evaluación de aquellas o en la adjudicación.
- c. Si el oferente fuera inelegible de conformidad con lo establecido en el Artículo 11 del presente Pliego.
- d. Si las muestras no fueran acompañadas en el plazo fijado. (No se aplica en este procedimiento.).
- e. Si el precio cotizado mereciera la calificación de vil o no serio.
- f. Si tuviere tachaduras, raspaduras, enmiendas o interlíneas sin salvar en las hojas que contengan la propuesta económica, la descripción del bien o servicio ofrecido, plazo de entrega, o alguna otra parte que hiciere a la esencia del contrato.
- g. Si estuviera escrita con lápiz o con un medio que permita el borrado y reescritura sin dejar rastros.
- h. Si contuviera condicionamientos.
- i. Si contuviera cláusulas en contraposición con las normas que rigen la contratación o que impidieran la exacta comparación con las demás ofertas.
- j. Cuando contuviera errores u omisiones esenciales.
- k. Si no se acompañare la garantía de mantenimiento de oferta o la constancia de haberla constituido.

1. El cumplimiento de los términos y condiciones establecidas en la Resolución General AFIP N° 4164.E/2017, en concordancia al memorándum Nro ME-2018-64993555-APN-SGAJ#IOSFA y Artículo 9 Punto 10 del presente Pliego.

ARTÍCULO 11: Causales de Desestimación Subsanables.

1. Cuando proceda la posibilidad de subsanar errores u omisiones se interpretará en todos los casos en el sentido de brindar al IOSFA la posibilidad de contar con la mayor cantidad de ofertas válidas posibles y de evitar que, por cuestiones formales intrascendentes, se vea privada de optar por ofertas serias y convenientes desde el punto de vista del precio y la calidad.
2. Cuando la documentación respaldatoria presentada por el oferente tuviera defectos formales, el interesado será intimado a subsanar dentro del término de CINCO (5) días hábiles improrrogables contados a partir de la fecha de recibida la notificación, el incumplimiento a la intimación dará lugar a desestimar la oferta sin más trámite.
3. La corrección de errores u omisiones no podrá ser utilizada por el oferente para alterar la sustancia de la oferta o para mejorarla o para tomar ventaja respecto de los demás oferentes.

ARTÍCULO 12: Pautas para la Inelegibilidad

Deberá desestimarse la oferta, cuando de la información a la que se refiere el Artículo 16 del PGCCIOSFA, o de otras fuentes, se configure, entre otros, alguno de los supuestos establecidos en el Artículo 68 del RGPCCIOSFA y Artículo 27 del PUByCG.

ARTÍCULO 13: Montos de las Garantías.

1. **De mantenimiento de oferta:** CINCO POR CIENTO (5 %) del valor total de la oferta. En el caso de cotizar con alternativas la garantía se calculará sobre el mayor valor propuesto.
2. **De cumplimiento del contrato:** DIEZ POR CIENTO (10 %) del valor total de la adjudicación.
3. **De Impugnación al Dictamen:** TRES POR CIENTO (3 %) monto de la oferta del renglón o los renglones que se impugnen. (Artículo 32 del PUBCG).

ARTÍCULO 14: Forma de constitución de las garantías.

Según lo determinado en el Artículo 39 del Pliego Único de Bases y Condiciones Generales:

1. **En Efectivo**, mediante deposito bancario a cuenta del IOSFA, o giro postal bancario

2. **Cheque Certificado**, contra entidad bancaria, del domicilio del IOSFA
3. **Con Títulos Públicos**, emitidos por el ESTADO NACIONAL
4. **Con Aval Bancario**.
5. **Con Seguro de Caución**, mediante pólizas autorizadas por la Superintendencia de Seguros de la Nación, certificada por Escribano Público de CABA, y en el caso de actuación de Escribano Público de otra jurisdicción, también deberán estar legalizadas por el Colegio de Escribanos correspondiente.

ARTÍCULO 15: Eximición de presentar garantías.

No será necesario constituir garantía en los casos referidos en el Artículo 40, del PUBCG.

ARTÍCULO 16: Pérdida de la garantía de oferta

Si el oferente manifestara su voluntad de no mantener su oferta fuera del plazo fijado para realizar tal manifestación o retirara su oferta sin cumplir con los plazos de mantenimiento, corresponderá excluirlo del procedimiento y ejecutar la garantía de mantenimiento de oferta.

ARTÍCULO 17: Renuncia Tácita

Si el oferente, adjudicatario no retirase la garantía dentro del plazo de SESENTA (60) días corridos a contar desde la fecha de la notificación, implicará la renuncia tácita a favor del IOSFA de lo que constituya la garantía

ARTÍCULO 18: Criterio de Evaluación y Adjudicación.

1. Para la evaluación de las ofertas se analizará la información aportada por los oferentes conforme a lo determinado en el Pliego Único de Bases y Condiciones Generales, el Pliego de Bases y Condiciones Particulares, Anexos y Especificación Técnica a fin de determinar la admisibilidad de la misma.
 - a. Se controlará que no posea causales de inadmisibilidad y/o desestimación del Pliego Único de Bases y Condiciones Generales y las determinadas en el presente pliego.
 - b. Se controlará si los oferentes son hábiles para contratar con el Estado Nacional y si se encuentran inscriptos en el rubro comercial relacionado con el objeto de la presente licitación.
 - c. Se controlará si los oferentes son hábiles para contratar con el IOSFA de acuerdo a la establecido en los Artículos 20 y 21 del PUBCG.

- d. En el caso de ofertas alternativas EL IOSFA podrá elegir cualquiera de las dos o más ofertas presentadas ya que todas compiten con la de los demás oferentes.
 - e. En caso de existir igualdad de precios y de calidad de dos o más oferentes, se aplicarán en primer término las normas sobre preferencias que establezca la normativa vigente. De mantenerse la igualdad se intimará a los respectivos oferentes para que formulen la mejora de precios, de acuerdo a lo establecido en el Artículo 70 del Reglamento del Procedimiento General de Compras y Contrataciones del IOSFA.
2. Para la adjudicación se tendrá especialmente en cuenta la evaluación, análisis, recomendaciones y propuestas efectuadas por la Comisión Evaluadora, el precio y demás condiciones de la oferta.
 3. La Adjudicación será global y recaerá en un único equipo autoanalizador para procesamiento de los renglones indicados, de acuerdo a lo establecido en la Especificación Técnica.

ARTICULO 19: Lugar y Plazo de entrega.

El adjudicatario deberá realizar la entrega de los reactivos de acuerdo a los requerimientos y plazos establecidos por el laboratorio de la Policlínica Grl Actis, sito en Av Rivadavia 4283, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.

ARTICULO 20: Vigencia del Contrato.

El contrato será por un período de DOCE (12) meses a partir del perfeccionamiento del contrato, durante el lapso de vigencia del contrato, el organismo no podrá contratar con terceros la provisión de los reactivos que fueren objetos de aquel, salvo decisión debidamente fundada de la autoridad que lo hubiere adjudicado.

ARTICULO 21: Modalidad Orden de Compra Abierta.

1. Las cantidades y unidades de reactivos a adquirir podrán requerirse durante el lapso de vigencia del contrato, especificando la cantidad mínima y máxima de unidades que el oferente deberá proporcionar en oportunidad de la recepción de la orden de provisión.
2. El Organismo contratante determinará para cada renglón el número máximo de unidades que podrán requerirse durante el lapso de vigencia del contrato.
3. La Oferta deberá especificar, para cada renglón la cantidad máxima de unidades que el oferente está dispuesto a proporcionar en oportunidad de la recepción de cada solicitud de requerimiento.

4. La suma de las cantidades solicitadas no deberá ser inferior al mínimo que fije el organismo, de acuerdo a lo previsto con la Oferta.

ARTÍCULO 22: Facturación.

1. A los efectos de la facturación el Organismo Contratante está exento del I.V.A. Las facturas se confeccionarán de acuerdo a los formatos y contenidos que indique y deberán cumplimentar los requisitos sobre Registración y Facturación establecidos por la Administración Federal de Ingresos Públicos (AFIP) y las formalidades establecidas para los proveedores de los entes integrantes del Sector Público Nacional.
2. Las facturas se presentarán conformadas en la Subgerencia de Bienes Patrimoniales, Compras y Contrataciones (Paso 551 – C.A.B.A.), de lunes a viernes en el horario de 08:00 a 12:00 Hs, previa recepción definitiva.

ARTÍCULO 23: Forma de pago

- a. El pago se efectuará mediante transferencia bancaria; en moneda Nacional de curso legal a favor de la firma adjudicataria, debiendo ser acreditado el mismo dentro de los TREINTA (30) días hábiles administrativos posteriores a la fecha de conformidad definitiva de la factura.
- b. En el caso que el adjudicatario presente la factura con antelación a la conformidad de la recepción del servicio, el plazo de pago comenzará, a transcurrir desde el día hábil siguiente de ser presentado la conformidad de la recepción.
- c. Si la factura es presentada con posterioridad a la fecha de conformidad de la recepción, el plazo de pago será contado desde día hábil posterior al de la presentación de la factura.

ARTÍCULO 24: Penalidades.

1. Si el cocontratante desistiere en forma expresa del contrato antes del plazo fijado para su cumplimiento o no constituyera la Garantía de Cumplimiento de Contrato dentro del plazo establecido, se rescindirá el contrato con aplicación de las penalidades respectivas, siendo de aplicación lo establecido en el Artículo 102 del Reglamento del Procedimiento General de Compras y contrataciones del IOSFA.
2. En caso de que la empresa adjudicada incurra en un incumplimiento, se procederá a labrar un Acta de Incumplimiento, este incumplimiento representa una falta, la cual será pasible de una multa, bajo la siguiente escala:

Primera Falta: El equivalente al DOS PORCIENTO (2 %) del valor correspondiente a la facturación total mensual de los renglones que le hayan sido adjudicados y entregados.

Segunda Falta: El equivalente al DIEZ PORCIENTO (10 %) del valor correspondiente a la facturación total mensual de los renglones que le hayan sido adjudicados y entregados.

Tercera Falta: El equivalente al CINCUENTA PORCIENTO (50 %) del valor correspondiente a la facturación total mensual de los renglones que le hayan sido adjudicados y entregados.

Cuarta Falta: Habilitará al Instituto a rescindir el contrato por culpa del adjudicatario, sin que medie otra acción que la simple comunicación por escrito, lo cual no dará derecho alguno al adjudicatario a reclamos de ninguna índole. Quedará a criterio del IOSFA si la rescisión del contrato se efectuará sobre el renglón donde se produjeron los incumplimientos o sobre la totalidad de los renglones adjudicados.

3. Las multas de los casos establecidos serán afectadas automáticamente con descuento sobre la facturación del mes en que se hubiere notificado la falta, debiendo entregar el proveedor una Nota de Crédito por su importe, no pudiendo el adjudicatario realizar reclamos aduciendo falta de pago.

ARTÍCULO 25: Competencia judicial.

Ante cualquier divergencia que pudiera suscitarse, ambas partes quedan sometidas a la jurisdicción de los Tribunales Federales con asiento en la Ciudad Autónoma de Buenos Aires, con exclusión de cualquier otro fuero o jurisdicción que les pudiera corresponder.

ARTÍCULO 26: Orden de prelación.

Todos los documentos que integran el contrato serán considerados como recíprocamente explicativos. En caso de existir discrepancias entre los referidos documentos, regirá el siguiente orden de prelación:

- a. Procedimiento General de Compras y Contrataciones del IOSFA.
- b. Reglamento del Procedimiento General de Compras y Contrataciones del IOSFA.
- c. Pliego Único de Bases y Condiciones Generales del IOSFA.
- d. El Pliego de Bases y Condiciones Particulares.
- e. Especificación Técnica.
- f. La oferta.

g. La adjudicación.

h. Orden de Compra.

ARTÍCULO 27: Terminología.

IOSFA: Instituto de Obra Social de la Fuerzas Armadas y de Seguridad.

PGCCIOSFA: Procedimiento General de Compras y Contrataciones del IOSFA

RPGCCIOSFA: Reglamento de Procedimiento General de Compras y Contrataciones del IOSFA

PUBCG: Pliego Único de Bases y Condiciones Generales.

PByCP: Pliego de Bases y Condiciones Particulares.

ET: Especificación Técnica.

Oferente o Proponente: se refiere a la persona (física o jurídica) o grupo de personas (físicas y/o jurídicas) que presenta por sí o mediante representante debidamente autorizado propuesta para cumplir con el presente servicios.

Propuesta u oferta: significa el conjunto de la documentación que un Oferente presenta a efectos de participar en el presente acto contractual.

Oferta Alternativa: Se entiende por oferta alternativa a aquella que cumpliendo en un todo las especificaciones técnicas de la prestación previstas en el pliego de bases y condiciones particulares, ofrece distintas soluciones técnicas que hace que pueda haber distintos precios para el mismo producto o servicio.

Oferta Variante: Se entiende por oferta variante a aquella que modificando las especificaciones técnicas de la prestación previstas en el pliego de bases y condiciones particulares, ofrece una solución con una mejora que no sería posible en caso de cumplimiento estricto del mismo.

Adjudicatario: se refiere al Oferente notificado que su propuesta ha sido seleccionada de acuerdo al procedimiento establecido en el presente Pliego de Bases y Condiciones.

AGREGADOS:

1. Anexo 1 al PByCP - Declaración Jurada Aceptación de Cláusulas y Normativas vigentes.
2. Anexo 2 al PByCP – Planilla de datos del oferente que declara bajo juramento.
3. Anexo 3 al PByCP – Declaración Jurada de Inelegibilidad.

4. Anexo 4 al PByCP – Declaración Jurada de Habilidad para Contratar con el IOSFA.
5. Anexo 5 al PByCP – Declaración Jurada de Intereses.
6. Anexo 6 al PByCP – DJ Oferta Nacional.
7. Anexo 7 al PByCP – Ley de Compra Argentino y Desarrollo de Proveedores.
8. Especificación Técnica.

DECLARACIÓN JURADA

Declaro bajo juramento que la presentación de la Oferta Implica el Pleno Conocimiento y Aceptación de las Cláusulas y Normativas Vigentes (PROCEDIMIENTO GENERAL DE COMPRAS Y CONTRATACIONES DEL IOSFA - REGLAMENTO DEL PROCEDIMIENTO GENERAL DE COMPRAS Y CONTRATACIONES DEL IOSFA), Artículo 52.- EFECTOS DE LA PRESENTACION DE LA OFERTA cuyo texto dice: “ La presentación de la oferta significará de parte del oferente el pleno conocimiento y aceptación de las normas y cláusulas que rijan el procedimiento de selección” – La evaluación de todas las circunstancias, la previsión de sus consecuencias y la aceptación en su totalidad de las bases y condiciones estipuladas; (PLIEGO DE BASES Y CODICIONES GENERALES), Art 10. La presentación de la oferta significará, de parte del oferente, el pleno conocimiento y aceptación de las normas y cláusulas que rijan el procedimiento de selección al que se presente, por lo que no será necesaria la presentación de los pliegos firmados junto con la oferta. (PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES PARTICULARES) Art 6. Inc 9 - La presentación de la oferta implica por parte del oferente el pleno conocimiento y aceptación de las cláusulas y normativa vigente que rigen el llamado, la evaluación de todas las circunstancias, la previsión de sus consecuencias y la aceptación en su totalidad de las bases y condiciones estipuladas,. Sin que pueda alegar en adelante su desconocimiento.

Firma:.....

Aclaración:

D.N.I./L.E./L.C:.....

Cargo Empresarial:

**PLANILLA DE DATOS DEL OFERENTE QUE DECLARA BAJO
 JURAMENTO**

Los datos consignados en la presente planilla, que adjunto a esta oferta declaro que revisten la categoría de declaración jurada.

NUP: _____
 (Numero Único de Proveedor)

RAZÓN SOCIAL		
CUIT		
DOMICILIO LEGAL		CP:
DOMICILIO COMERCIAL		CP:
TEL TELEFAX		
CORREO ELECTRONICO (1)		
HORARIO COMERCIAL DE ATENCIÓN	MAÑANA: Desde: __ : __ Hasta: __ : __ TARDE: Desde: __ : __ Hasta: __ : __	
APODERADO		
PERSONAS AUTORIZADAS (2)		
PERSONAS AUTORIZADAS (2)		

NOTA:

(1) El correo electrónico es de carácter indispensable donde se realizará las notificaciones entre el IOSFA y los interesados, oferentes, adjudicatarios o cocontratante.

(2) Las personas consignadas están legalmente facultadas a obligarse en nombre de la firma ante cualquier requerimiento de este INSTITUTO DE OBRA DE LAS FUERZAS ARMADAS Y DE SEGURIDAD (Recibir consultas, efectuarlas, hacer vistas de ofertas, dictámenes, recibir órdenes de compra, etc.)

A partir de la comunicación de haber resultado ser adjudicatario, asumo la obligación de comunicar mediante carta documento – telegrama, y dentro de un plazo improrrogable de veinticuatro horas sobre cualquier modificación a los datos mencionados precedentemente. La misma se realizará ante el INSTITUTO DE OBRA DE LAS FUERZAS ARMADAS Y DE SEGURIDAD (Subgerencia de Bienes Patrimoniales, Compras y Contrataciones).

DECLARACION JURADA DE INELEGIBILIDAD**Cuit: Nro:****Razon Social o Nombre Completo:**

El que suscribe, con poder suficiente para este acto, DECLARA BAJO JURAMENTO que la persona cuyo datos se detallan al comienzo, no se encuentra incurso en ninguna de las causales de inelegibilidad previstas en el artículo 68 del Reglamento del Procedimiento General de Compras y CONTRATACIONES del IOSFA

REGLAMENTO DEL PROCEDIMIENTO GENERAL DE COMPRAS Y CONTRATACIONES DEL IOSFA

ARTÍCULO 68.- PAUTAS PARA LA INELEGIBILIDAD. Deberá desestimarse la oferta, cuando de la información a la que se refiere el artículo 16 del PROCEDIMIENTO GENERAL DE COMPRAS Y CONTRATACIONES DEL IOSFA, o de otras fuentes, se configure, entre otros, alguno de los siguientes supuestos:

- a) Pueda presumirse que el oferente es una continuación, transformación, fusión o escisión de otras empresas no habilitadas para contratar de acuerdo a lo prescripto por el artículo 28 del PROCEDIMIENTO GENERAL DE COMPRAS Y CONTRATACIONES DEL IOSFA, y de las controladas o controlantes de aquellas.
- b) Se trate de integrantes de empresas no habilitadas para contratar de acuerdo a lo prescripto por el artículo 28 del PROCEDIMIENTO GENERAL DE COMPRAS Y CONTRATACIONES DEL IOSFA.
- c) Cuando existan indicios que por su precisión y concordancia hicieran presumir que los oferentes han concertado o coordinado posturas en el procedimiento de selección. Se entenderá configurada esta causal de inelegibilidad, entre otros supuestos, en ofertas presentadas por cónyuges, convivientes o parientes de primer grado en línea recta ya sea por naturaleza, por técnicas de reproducción humana asistida o adopción, salvo que se pruebe lo contrario.
- d) Cuando existan indicios que por su precisión y concordancia hicieran presumir que media simulación de competencia o concurrencia. Se entenderá configurada esta causal, entre otros supuestos, cuando un oferente participe en más de una oferta como integrante de un grupo, asociación o persona jurídica, o bien cuando se presente en nombre propio y como integrante de un grupo, asociación o persona jurídica.
- e) Cuando existan indicios que por su precisión y concordancia hicieran presumir que media en el caso una simulación tendiente a eludir los efectos de las causales de inhabilidad para contratar de acuerdo a lo prescripto por el artículo 28 del PROCEDIMIENTO GENERAL DE COMPRAS Y CONTRATACIONES DEL IOSFA.
- f) Cuando se haya dictado, dentro de los TRES (3) años calendario anteriores a su presentación, alguna sanción judicial o administrativa contra el oferente, por abuso de posición dominante o dumping, cualquier forma de competencia desleal o por concertar o coordinar posturas en los procedimientos de selección.
- g) Cuando exhiban incumplimientos en anteriores contratos, de acuerdo a lo que se disponga en los respectivos pliegos de bases y condiciones particulares.
- h) Cuando se trate de personas jurídicas condenadas, con sentencia firme recaída en el extranjero, por prácticas de soborno o cohecho transnacional en los términos de la Convención de la ORGANIZACIÓN DE COOPERACIÓN Y DE DESARROLLO ECONÓMICOS (OCDE) para Combatir el Cohecho a Funcionarios Públicos Extranjeros en Transacciones Comerciales Internacionales, serán inelegibles por un lapso igual al doble de la condena.
- i) Las personas humanas o jurídicas incluidas en las listas de inhabilitados del Banco Mundial y/o del Banco Interamericano de Desarrollo, a raíz de conductas o prácticas de corrupción contempladas en la Convención de la ORGANIZACIÓN DE COOPERACIÓN Y DE DESARROLLO ECONÓMICOS (OCDE) para Combatir el Cohecho a Funcionarios Públicos Extranjeros en Transacciones Comerciales Internacionales serán inelegibles mientras subsista dicha condición.

Lugar y fecha:**Firma y Aclaración:**

DECLARACION JURADA DE HABILIDAD PARA CONTRATAR CON EL IOSFA

Cuit: Nro:

Razon Social o Nombre Completo:

El que suscribe, con poder suficiente para este acto, **DECLARA BAJO JURAMENTO** que la persona cuyo datos se detallan al comienzo, esta **HABILITADA PARA CONTRATAR CON EL INSTITUTO DE OBRA SOCIAL DE LAS FUERZAS ARMADAS**

REGLAMENTO DEL PROCEDIMIENTO GENERAL DE COMPRAS y CONTRATACIONES DEL IOSFA

Art. 27 — PERSONAS HABILITADAS PARA CONTRATAR. Podrán contratar con el IOSFA las personas físicas o jurídicas con capacidad para obligarse que no se encuentren comprendidas en las previsiones del artículo 28 y que se encuentren incorporadas a la base de datos que diseñará, implementará y administrará el Órgano Rector, en oportunidad del comienzo del período de evaluación de las ofertas, en las condiciones que fija el **REGLAMENTO**.

La inscripción previa no constituirá requisito exigible para presentar ofertas.

Art. 28 — PERSONAS NO HABILITADAS. No podrán contratar con el IOSFA:

- a) Las personas físicas o jurídicas que se encontraren sancionadas en virtud de las disposiciones previstas en los apartados 2. y 3. del inciso b) del artículo 29 del presente.
- b) Los agentes y funcionarios del Sector Público Nacional, -entre ellos se aclara en forma expresa los agentes y funcionarios del IOSFA, fuerzas armadas y de seguridad y agentes y funcionarios del Ministerio de Defensa, y las empresas en las cuales aquéllos tuvieron una participación suficiente para formar la voluntad social, de conformidad con lo establecido en la Ley de Ética Pública, N° 25.188.
- c) Los condenados por delitos dolosos, por un lapso igual al doble de la condena.
- d) Las personas que se encontraren procesadas por delitos contra la propiedad, o contra la Administración Pública Nacional, o contra la fe pública o por delitos comprendidos en la Convención Interamericana contra la Corrupción.
- e) Las personas físicas o jurídicas que no hubieran cumplido con sus obligaciones tributarias y previsionales, de acuerdo con lo que establece el **REGLAMENTO**.
- f) Las personas físicas o jurídicas que no hubieran cumplido en tiempo oportuno con las exigencias establecidas por el último párrafo del artículo 8° de la Ley N° 24.156.

Lugar y fecha:

Firma y Aclaración:

DECLARACIÓN JURADA DE INTERESES - DECRETO 202/2017 – ANEXO 5 - PByCP

Tipo de declarante: Persona humana

Nombres	
Apellidos	
CUIT	

Vínculos a declarar

¿La persona física declarante tiene vinculación con los funcionarios enunciados en los artículos 1 y 2 del Decreto N° 202/17?
(Marque con una X donde corresponda)

SI	NO
En caso de existir vinculaciones con más de un funcionario se deberá repetir la información que a continuación se solicita por cada una de las vinculaciones a declarar.	La opción elegida en cuanto a la no declaración de vinculaciones implica la declaración expresa de la inexistencia de los mismos, en los términos del Decreto n° 202/17.

Vínculo

¿Con cuál de los siguientes funcionarios?
(Marque con una X donde corresponda)

Presidente	
Vicepresidente	
Jefe de Gabinete de Ministros	
Ministro	
Autoridad con rango de ministro en el Poder Ejecutivo Nacional	
Autoridad con rango inferior a Ministro con capacidad para decidir	

(En caso de haber marcado Ministro, Autoridad con rango de ministro en el Poder Ejecutivo Nacional o Autoridad con rango inferior a Ministro con capacidad para decidir complete los siguientes campos)

Nombres	
Apellidos	
CUIT	
Cargo	
Jurisdicción	

Tipo de vínculo

(Marque con una X donde corresponda y brinde la información adicional requerida para el tipo de vínculo elegido)

Sociedad o comunidad	Detalle Razón Social y CUIT
Parentesco por consanguinidad dentro del cuarto grado y segundo de afinidad	Detalle qué parentesco existe concretamente.
Pleito pendiente	Proporcione carátula, n° de expediente, fuero, jurisdicción, juzgado y secretaría intervinientes.
Ser deudor	Indicar motivo de deuda y monto
Ser acreedor	Indicar motivo de acreencia y monto
Haber recibido beneficios de importancia de parte del funcionario	Indicar tipo de beneficio y monto estimado.
Amistad pública que se manifieste por gran familiaridad y frecuencia en el trato	No se exige información adicional

Información adicional

La no declaración de vinculaciones implica la declaración expresa de la inexistencia de los mismos, en los términos del Decreto N° 202/17.

Firma

Aclaración

Fecha y lugar

DECLARACIÓN JURADA DE INTERESES - DECRETO 202/2017 – ANEXO 5 - PByCP

Tipo de declarante: Persona jurídica

Razón Social	
CUIT/NIT	

Vínculos a declarar

¿Existen vinculaciones con los funcionarios enunciados en los artículos 1 y 2 del Decreto N° 202/17?

(Marque con una X donde corresponda)

SI	NO
En caso de existir vinculaciones con más de un funcionario, o por más de un socio o accionista, se deberá repetir la información que a continuación se solicita por cada una de las vinculaciones a declarar.	La opción elegida en cuanto a la no declaración de vinculaciones implica la declaración expresa de la inexistencia de los mismos, en los términos del Decreto n° 202/17.

Vínculo

Persona con el vínculo

(Marque con una X donde corresponda y brinde la información adicional requerida para el tipo de vínculo elegido)

Persona jurídica (si el vínculo a declarar es directo de la persona jurídica declarante)	No se exige información adicional
Representante legal	Detalle nombres apellidos y CUIT
Sociedad controlante	Detalle Razón Social y CUIT
Sociedades controladas	Detalle Razón Social y CUIT
Sociedades con interés directo en los resultados económicos o financieros de la declarante	Detalle Razón Social y CUIT
Director	Detalle nombres apellidos y CUIT
Socio o accionista con participación en la formación de la voluntad social	Detalle nombres apellidos y CUIT
Accionista o socio con más del 5% del capital social de las sociedades sujetas a oferta pública	Detalle nombres apellidos y CUIT

Información adicional

--

¿Con cuál de los siguientes funcionarios?

(Marque con una X donde corresponda)

Presidente	
Vicepresidente	
Jefe de Gabinete de Ministros	
Ministro	
Autoridad con rango de ministro en el Poder Ejecutivo Nacional	
Autoridad con rango inferior a Ministro con capacidad para decidir	

(En caso de haber marcado Ministro, Autoridad con rango de ministro en el Poder Ejecutivo Nacional o Autoridad con rango inferior a Ministro con capacidad para decidir complete los siguientes campos)

Nombres	
Apellidos	
CUIT	
Cargo	
Jurisdicción	

Tipo de vínculo

(Marque con una X donde corresponda y brinde la información adicional requerida para el tipo de vínculo elegido)

Sociedad o comunidad	Detalle Razón Social y CUIT
Parentesco por consanguinidad dentro del cuarto grado y segundo de afinidad	Detalle qué parentesco existe concretamente.
Pleito pendiente	Proporcione carátula, n° de expediente, fuero, jurisdicción, juzgado y secretaría intervinientes.
Ser deudor	Indicar motivo de deuda y monto
Ser acreedor	Indicar motivo de acreencia y monto
Haber recibido beneficios de importancia de parte del funcionario	Indicar tipo de beneficio y monto estimado.

Información adicional

--

La no declaración de vinculaciones implica la declaración expresa de la inexistencia de los mismos, en los términos del Decreto N° 202/17.

Firma y aclaración del declarante

Carácter en el que firma

Fecha

DECLARACIÓN JURADA DE OFERTA NACIONAL			
CUIT:			
Razón Social o Nombre Completo:			
DOMICILIO:		Nº:	
PISO:	DPTO:	TELEFONO:	
LOCALIDAD:	PROVINCIA:	CÓDIGO POSTAL:	
<p>El que suscribe, con poder suficiente para este acto, DECLARA BAJO JURAMENTO, que la oferta presentada para la presente licitación debe ser considerada nacional de acuerdo a la normativa vigente sobre la materia y en cumplimiento a lo establecido en el artículo 13 inciso h) apartado 3.- del Pliego Único de Bases y Condiciones Generales del IOSFA.</p>			
FIRMA			
ACLARACIÓN			
TIPO Y Nº DE DOCUMENTO			
LUGAR Y FECHA			

LEY DE COMPRE ARGENTINO Y DESARROLLO DE PROVEEDORES

Ley 27437

Alcances.

El Senado y Cámara de Diputados de la Nación Argentina reunidos en Congreso, etc. sancionan con fuerza de

Ley:

LEY DE COMPRE ARGENTINO Y DESARROLLO DE PROVEEDORES

CAPÍTULO I

Sujetos alcanzados

ARTÍCULO 1°.- Los siguientes sujetos deberán otorgar preferencia a la adquisición, locación o leasing de bienes de origen nacional, en los términos dispuestos por esta ley y en las formas y condiciones que establezca la reglamentación:

- a) Las entidades comprendidas en el artículo 8° de la ley 24.156 y sus modificatorias;
- b) Las personas humanas o jurídicas a quienes el Estado nacional hubiere otorgado licencias, concesiones, permisos o autorizaciones para la prestación de obras y servicios públicos;
- c) Los contratistas directos de los sujetos del inciso b) precedente, entendiéndose por tales a los que son contratados en forma inmediata en ocasión del contrato en cuestión;
- d) El Poder Legislativo de la Nación, el Poder Judicial de la Nación y el Ministerio Público de la Nación;
- e) La Compañía Administradora del Mercado Mayorista Eléctrico S.A. (CAMMESA);
- f) La Compañía Administradora del Mercado Mayorista Eléctrico S.A. (CAMMESA), exceptuando los beneficios del régimen establecido en la ley 26.190 y sus modificatorias.

En función de lo dispuesto por el artículo 15 de la ley 26.741, quedan excluidos del alcance de la presente ley los sujetos comprendidos en dicha norma. Tales sujetos deberán implementar un programa de Desarrollo de Proveedores Nacionales, en los términos establecidos en el artículo 25 de la presente ley.

Para el caso de los sujetos mencionados en el inciso c) del presente artículo, la preferencia sólo deberá otorgarse en el marco de las licencias, concesiones, permisos o autorizaciones para la prestación de obras y servicios públicos en las que participen como contratistas directos.

CAPÍTULO II

Preferencias para bienes de origen nacional

ARTÍCULO 2°.- Se otorgará preferencia a las ofertas de bienes de origen nacional cuando el monto estimado del procedimiento de selección sujeto a la presente ley sea igual o superior al monto establecido por la reglamentación vigente del apartado 1 del inciso d) del artículo 25 del decreto delegado 1.023/01 y sus modificatorios y complementarios.

La preferencia a las ofertas de bienes de origen nacional se otorgará de acuerdo a las siguientes pautas:

- a) Cuando para idénticas o similares prestaciones, en condiciones de pago contado, el precio de las ofertas de bienes de origen nacional sea igual o inferior al de los bienes ofrecidos que no sean de origen nacional, incrementados en un quince por ciento (15%), cuando dichas ofertas sean realizadas por Micro, Pequeñas y Medianas Empresas (MiPyMEs), de acuerdo a la ley 27.264 y sus modificatorias, y en un ocho por ciento (8%) para el resto de las empresas;

b) Cuando en el marco de lo establecido por la presente ley resulte una comparación de precios entre ofertas que no sean de origen nacional, se otorgará un margen de preferencia del uno por ciento (1%) cada cinco (5) puntos porcentuales de integración local sobre el valor bruto de producción de los bienes alcanzados, hasta un margen de preferencia máximo de ocho por ciento (8%), conforme los criterios de cálculo que defina la autoridad de aplicación a tal efecto.

En todos los casos, a los efectos de la comparación, el precio de los bienes de origen no nacional deberá incluir, entre otros, los derechos de importación vigentes y todos los impuestos y gastos que le demande su nacionalización a un importador particular no privilegiado, en las formas y condiciones que establezca la reglamentación.

Las cooperativas que se encuentren inscriptas en el Registro del Instituto Nacional de Asociativismo y Economía Social (INAES) del Ministerio de Desarrollo Social y cumplan con lo establecido en la presente ley, tendrán los mismos beneficios y se les otorgarán las mismas preferencias que las previstas para las pequeñas y medianas empresas.

En las contrataciones de las entidades contratantes referidas en el inciso a) del artículo 8° de la ley 24.156 y sus modificatorias, para la provisión, locación o leasing de bienes por hasta la suma de módulos veinte mil (M 20.000), las empresas oferentes de bienes de origen nacional que califiquen como MiPyMEs de acuerdo a la ley 27.264 y sus modificatorias que, aplicando la preferencia prevista en el inciso a) del presente artículo, no hayan podido alcanzar el mejor precio ofertado, podrán mejorar su oferta, siempre y cuando su precio original, en condiciones de contado, no haya superado en más de un veinte por ciento (20%) a la mejor cotización.

ARTÍCULO 3°.- En los procedimientos de selección cuyo monto estimado resulte inferior al establecido por la reglamentación vigente del apartado 1 del inciso d) del artículo 25 del decreto delegado 1.023/01 y sus modificatorios y complementarios, resultará optativa la aplicación de la preferencia prevista en el artículo 2°. La decisión de aplicar el margen de preferencia deberá constar en los respectivos pliegos de bases y condiciones particulares aplicables a los procedimientos de selección.

En caso de no preverse su aplicación, la preferencia al bien de origen nacional estará limitada al caso de igualdad de precio.

ARTÍCULO 4°.- Las entidades contratantes referidas en el inciso a) del artículo 8° de la ley 24.156 y sus modificatorias y en el inciso d) del artículo 1° de la presente ley, deberán adjudicar sus contrataciones a empresas locales, según la ley 18.875, que ofrezcan bienes u obras de origen nacional, según lo dispuesto en el artículo 5° de la presente ley, y que califiquen como Micro, Pequeñas y Medianas Empresas, conforme lo dispuesto por la ley 27.264, sus modificatorias y complementarias, en los siguientes casos:

a) Contrataciones para la adquisición locación o leasing de bienes por montos menores a un mil trescientos módulos (M 1.300), cuando el precio de la oferta adjudicada no supere en un veinte por ciento (20%) al monto estimado de la contratación, en los términos del artículo 27 del decreto 1.030/2016;

b) Obra Pública destinada exclusivamente a construcción de viviendas y edificios públicos, en los términos de la ley 13.064, por montos menores a cien mil módulos (M 100.000), cuando el precio de la oferta adjudicada no supere en un veinte por ciento (20%) al monto estimado de la contratación, en los términos del artículo 27 del decreto 1.030/2016.

CAPÍTULO III

Definición de bien y obra pública de origen nacional

ARTÍCULO 5°.- Se entiende que un bien es de origen nacional cuando ha sido producido o extraído en el territorio de la República Argentina, siempre que el costo de las materias primas, insumos o materiales importados nacionalizados no supere el cuarenta por ciento (40%) de su valor bruto de producción.

Se entiende que la provisión de obra pública es de origen nacional cuando al menos el cincuenta por ciento (50%) de los materiales utilizados en la obra cumplan con el requisito de bienes de origen nacional y la empresa además cumpla con los requisitos para ser considerada como empresa local de capital interno, según lo establecido en la ley 18.875.

ARTÍCULO 6°.- En las contrataciones alcanzadas por el presente régimen, los bienes que no sean de origen nacional se entregarán en las mismas condiciones y en el mismo lugar que correspondan a los bienes de origen nacional, y deberán cumplir con todas las normas aplicables a los bienes originarios del mercado nacional, como así también encontrarse nacionalizados con todos los impuestos y gastos correspondientes incluidos. La autoridad de aplicación entregará, dentro de los quince (15) días hábiles de solicitado, un certificado donde se verifique el valor de los bienes no nacionales a adquirir.

CAPÍTULO IV

Publicidad de las contrataciones e intervención de la autoridad de aplicación en proyectos de pliego

ARTÍCULO 7°.- La publicidad de las contrataciones que lleven a cabo los sujetos mencionados en el artículo 1°, inciso a) de la presente ley se ajustará a las normas generales de cada régimen de contrataciones en particular.

Los demás sujetos alcanzados por la presente ley publicarán sus procedimientos de contratación según lo establezca la reglamentación, de modo de facilitar a todos los posibles oferentes el acceso oportuno a la información que permita su participación.

ARTÍCULO 8°.- Los proyectos de pliegos de bases y condiciones particulares necesarios para realizar cualquiera de las contrataciones alcanzadas por la presente ley se elaborarán adoptando las alternativas técnicamente viables que permitan la participación de la oferta de bienes de origen nacional. Se considera alternativa técnicamente viable aquella que cumpla la función deseada en un nivel tecnológico adecuado y en condiciones satisfactorias en cuanto a su prestación.

Las entidades contratantes referidas en los incisos a) y b) del artículo 8° de la ley 24.156 y sus modificatorias deberán remitir a la autoridad de aplicación para su aprobación, los proyectos de pliegos de bases y condiciones particulares de los procedimientos de selección que tengan por objeto la adquisición, locación o leasing de bienes por un monto estimado igual o superior a ochenta mil módulos (M 80.000), acompañados por un informe de factibilidad de participación de la producción nacional, a fin de garantizar que los mismos contemplen las pautas establecidas en el párrafo anterior.

La autoridad de aplicación deberá expedirse en un plazo no superior a los quince (15) días hábiles administrativos desde que fuera recibido el proyecto de pliego de bases y condiciones particulares. En caso de no expedirse en el plazo fijado, se considerará que no hay objeción en lo referente a las pautas establecidas en los párrafos anteriores.

CAPÍTULO V

Exigencia de acuerdos de cooperación productiva

ARTÍCULO 9°.- En las formas y condiciones que establezca la reglamentación, los acuerdos de cooperación productiva consistirán en el compromiso cierto por parte del adjudicatario de realizar contrataciones de bienes y servicios locales vinculados al contrato objeto de la licitación.

La compra de acciones de empresas locales, los gastos asociados a actividades de mercadeo, promoción publicitaria o similares no serán considerados cooperación productiva a los fines del presente artículo.

En todos los casos, los acuerdos deberán promover la participación de empresas consideradas MiPyMEs según ley 27.264 y sus modificatorias.

ARTÍCULO 10.- Cuando las entidades alcanzadas por el presente régimen comprendidas en los incisos a) y b) del artículo 8° de la ley 24.156 y sus modificatorias procedan a la adquisición, locación o leasing de bienes no producidos en el país que representen un valor igual o superior a doscientos cuarenta mil módulos (M 240.000), deberá incluirse expresamente en el respectivo pliego de bases y condiciones particulares de la contratación la obligación a cargo del adjudicatario de suscribir acuerdos de cooperación productiva por un porcentaje no inferior al veinte por ciento (20%) del valor total de la oferta. Para los suministros que se efectúen en el marco de estos acuerdos de cooperación, deberán promoverse el mayor componente de valor agregado de los mismos. En los casos que no resulte factible alcanzar el monto exigido mediante la contratación mencionada, la autoridad de aplicación podrá autorizar que dicho monto pueda completarse mediante la radicación de inversiones en el territorio nacional, transferencia tecnológica, inversiones en investigación o desarrollo e innovación tecnológica.

Para el caso de que el monto de dichos acuerdos resultara superior al mínimo exigido en el párrafo anterior, el valor correspondiente a dicho excedente podrá ser utilizado por el mismo adjudicatario en futuras contrataciones para integrar dicho valor mínimo, siempre y cuando el porcentaje de la cooperación productiva de tales contrataciones sea de un mínimo de veinte por ciento (20%), en las formas y condiciones que establezca la reglamentación. El excedente no podrá computarse cuando el porcentaje del Acuerdo de Cooperación Productiva sea disminuido según lo establecido en el artículo 15 de la presente ley.

ARTÍCULO 11.- La aprobación de los pliegos de bases y condiciones particulares de las contrataciones alcanzadas por el artículo 10 de la presente ley, también deberán contar con la previa conformidad de la autoridad de aplicación en lo referido al acuerdo de cooperación productiva.

La autoridad de aplicación deberá expedirse en oportunidad de la intervención establecida en el artículo 8° de la presente ley. Previamente a la adjudicación, la propuesta de acuerdo de cooperación productiva deberá ser aprobada por la autoridad de aplicación.

ARTÍCULO 12.- En las formas y condiciones que establezca la reglamentación, la autoridad de aplicación deberá requerir al adjudicatario la constitución de garantías sobre el monto total de los compromisos asumidos en los acuerdos de cooperación productiva.

CAPÍTULO VI

Valor del módulo

ARTÍCULO 13.- A los efectos de lo dispuesto por la presente ley, el valor del módulo (M) será de pesos un mil (\$1.000), el cual podrá ser modificado por la autoridad de aplicación, con la aprobación de la Jefatura de Gabinete de Ministros.

CAPÍTULO VII

Autoridad de aplicación

ARTÍCULO 14.- La autoridad de aplicación de la presente ley será designada por el Poder Ejecutivo nacional y tendrá las siguientes facultades y atribuciones:

- a) Emitir los certificados de verificación previstos en el artículo 6° de la presente ley;
- b) Aprobar los proyectos de pliegos de bases y condiciones particulares, de conformidad con el artículo 8° de la presente ley;
- c) Verificar la inclusión de los acuerdos de cooperación productiva aludidos en el artículo 10 de la presente ley en el proyecto de pliego de bases y condiciones particulares, proponiendo modificaciones cuando lo considere pertinente, así como el efectivo cumplimiento de dichos acuerdos;
- d) Colaborar con el organismo contratante para el diseño y la implementación de los acuerdos de cooperación productiva referidos en el artículo 10 de la presente ley;
- e) Requerir a los sujetos alcanzados en el artículo 1° de la presente ley información relativa a la adquisición, locación o leasing de bienes, así como toda otra información que considere pertinente, en el marco de lo dispuesto por la presente ley.

ARTÍCULO 15.- Cuando en las previsiones de adquisición de bienes referidas en el segundo párrafo del artículo 8° de la presente ley se incluyan bienes de alto contenido científico-tecnológico, según lo establezca la reglamentación, a instancias de la autoridad de aplicación, y con la intervención del organismo contratante y la Jefatura de Gabinete de Ministros, se podrán modificar, a través de los mecanismos que establezca la reglamentación, las siguientes condiciones:

- a) Elevar o disminuir el porcentaje referido en el artículo 5° de la presente ley hasta un total del setenta por ciento (70%) y del treinta por ciento (30%), respectivamente, del valor bruto de producción;
- b) Disminuir el margen de preferencia referido en el artículo 2° de la presente ley hasta un mínimo de cinco por ciento (5%);
- c) Elevar o disminuir el porcentaje referido en el artículo 10 de la presente ley hasta un total del treinta por ciento (30%) y del diez por ciento (10%) respectivamente del valor total del contrato.

En todos los casos, la autoridad de aplicación deberá elaborar un informe técnico que sustente las modificaciones propuestas en los términos del presente artículo. En los casos previstos en los incisos a) y c), la autoridad de aplicación deberá justificar que la modificación propuesta resulta favorable a la mayor posibilidad de participación de la producción nacional. En el caso previsto en el inciso b), la autoridad de aplicación deberá verificar que las condiciones de competitividad de la producción de

bienes de origen nacional justifican la modificación propuesta. Dicho informe deberá ser enviado a la Comisión Bicameral referida en el artículo 16 de la presente y dado a publicidad, conforme lo establezca la reglamentación.

La autoridad de aplicación no podrá reducir los márgenes de preferencia aplicados a MiPyMEs, según ley 27.264 y sus modificatorias, por el término de tres (3) años desde la vigencia de la presente ley.

CAPÍTULO VIII

Comisión Bicameral de Seguimiento Legislativo

ARTÍCULO 16.- Incorpórese a la Comisión Bicameral de Seguimiento de Contratos de Participación Público-Privada, creada por el artículo 30 de la ley 27.328 la función de verificar el cumplimiento de las obligaciones y requisitos de la presente ley por parte de los sujetos obligados, en particular la efectiva participación de la producción nacional.

A los efectos de cumplimentar su cometido, la Comisión Bicameral:

- a) Recibirá por parte de la autoridad de aplicación toda información y documentación que estime pertinente;
- b) Convocará al titular de la autoridad de aplicación, con periodicidad semestral, a los efectos de brindar un informe fundado sobre el cumplimiento de los preceptos de la presente ley;
- c) Solicitará el asesoramiento técnico que crea conveniente por parte de las asociaciones de empresarios industriales;
- d) Pondrá en conocimiento a la autoridad de aplicación y a sus respectivos cuerpos las observaciones, propuestas y recomendaciones que estime pertinentes.

CAPÍTULO IX

Sanciones y recursos

ARTÍCULO 17.- En caso de configurarse el incumplimiento de las obligaciones establecidas en la presente ley y su reglamentación por parte de las entidades comprendidas en el artículo 1º, incisos a), d) y e) de la presente, se notificará a las autoridades de dichas entidades, a la Sindicatura General de la Nación y a la Auditoría General de la Nación.

ARTÍCULO 18.- En caso de configurarse el incumplimiento de las obligaciones establecidas en la presente ley y su reglamentación por parte de las personas comprendidas en el artículo 1º, incisos b) y c) de la presente podrán aplicarse las siguientes sanciones:

- a) Apercibimiento;
- b) Multa de entre el cinco por ciento (5%) y el cincuenta por ciento (50%) del monto del contrato, en cuyo marco se verificare el incumplimiento. Dicha multa podrá reducirse hasta en un cincuenta por ciento (50%) si la sancionada rectificare su falta dando cumplimiento inmediato al presente régimen;
- c) Suspensión para resultar adjudicatario de futuros contratos, concesiones, permisos o licencias, por un plazo de tres (3) a diez (10) años. El acto administrativo que aplique dicha sanción será comunicado al Sistema de Información de Proveedores (SIPRO) que administra la Oficina Nacional de Contrataciones de la Secretaría de Modernización Administrativa del Ministerio de Modernización.

ARTÍCULO 19.- La sanción que se imponga ante la verificación de una infracción se graduará teniendo en cuenta la gravedad de la misma, la capacidad económica del infractor y el grado de afectación al interés público.

ARTÍCULO 20.- Cuando el oferente que hubiere resultado adjudicatario en un procedimiento de selección por la aplicación de la preferencia establecida en la presente ley no cumpla con las condiciones de la contratación o con los porcentajes de integración nacional declarados en los bienes ofrecidos, deberá reintegrar la suma equivalente a la preferencia obtenida, consistente en la diferencia del porcentual mediante el cual obtuviera la adjudicación del contrato, sin perjuicio de las demás sanciones que le pudieran corresponder.

ARTÍCULO 21.- Cualquier persona, humana o jurídica, que alegue un derecho subjetivo, un interés legítimo, un interés difuso o un derecho colectivo, podrá recurrir contra los actos que reputen violatorios de lo establecido en la presente ley, dentro de los diez (10) días hábiles contados desde que tomaron o hubiesen podido tomar conocimiento del acto presuntamente lesivo.

El recurso se presentará ante el mismo comitente que formuló la requisitoria de contratación, el que podrá hacer lugar a lo peticionado o, en su defecto, deberá remitirlo juntamente con todas las actuaciones correspondientes dentro de los cinco (5) días hábiles contados desde su interposición, cualquiera fuere su jerarquía dentro de la administración pública o su naturaleza jurídica, a la autoridad de aplicación que será el órgano competente para su sustanciación y resolución y que deberá expedirse dentro de los treinta (30) días hábiles administrativos desde su recepción.

La resolución de la autoridad de aplicación establecerá la ratificación, el rechazo del recurso interpuesto, o la procedencia del mismo y, en su caso, de corresponder, la anulación del procedimiento o acto impugnado o de la contratación de que se trate y agotará la vía administrativa.

ARTÍCULO 22.- Se considerarán incursos en el artículo 249 del Código Penal, si no concurriere otro delito reprimido con una pena mayor, los funcionarios públicos y los administradores y empleados, cualquiera sea su jerarquía y función, de las entidades mencionadas en el artículo 1° sujetas a la presente ley o a las leyes similares que dicten las provincias, en cuanto omitieren o hicieren omitir, rehusaren cumplir, no cumplieran debidamente las normas declaradas obligatorias por la presente ley, su reglamentación o las normas concordantes dictadas en el ámbito provincial.

ARTÍCULO 23.- El que por informes falsos o reticentes, declaraciones incorrectas, documentación fraguada, maquinaciones de toda clase o cualquier otra forma de engaño, obtuviere indebidamente o hiciere obtener a otro, o de cualquier modo, aún sin ánimo de lucro, facilitare a alguien la obtención indebida de los beneficios establecidos en la presente ley o en las normas concordantes que dicten las provincias y/o el Gobierno Autónomo de la Ciudad de Buenos Aires incurrirá en la sanción establecida en el artículo 172 del Código Penal.

CAPÍTULO X

Desarrollo de proveedores

ARTÍCULO 24.- Créase el Programa Nacional de Desarrollo de Proveedores, cuyo objetivo principal será desarrollar proveedores nacionales en sectores estratégicos, a fin de contribuir al impulso de la industria, la diversificación de la matriz productiva nacional y la promoción de la competitividad y la transformación productiva.

Para la consecución de sus objetivos, el Programa Nacional de Desarrollo de Proveedores favorecerá la articulación entre la oferta de productos y servicios, existentes y potenciales, con la demanda del Sector Público Nacional y personas jurídicas operadoras de sectores estratégicos demandantes de dichos bienes, con el propósito de canalizar demandas y desarrollar proveedores capaces de aprovisionarlas.

El Programa Nacional de Desarrollo de Proveedores identificará las oportunidades para los proveedores locales a través del relevamiento de la oferta existente o de la factibilidad técnica de abastecimiento local de esos productos y/o servicios con la asistencia de herramientas técnica y financieras para favorecer la mejora de los proveedores nacionales.

ARTÍCULO 25.- Los sujetos comprendidos en la ley 26.741 deberán implementar un programa de Desarrollo de Proveedores Nacionales cuyo objetivo será la ampliación del impacto de los proveedores locales en la cadena de suministros a efectos de una mejora de la productividad, competitividad y calidad de los mismos (competitividad de la oferta), identificando y articulando oportunidades para mejorar la competitividad, eficiencia y productividad de las actividades productivas de los sujetos comprendidos en la ley 26.741 (competitividad de la demanda).

La autoridad de aplicación, con la participación de los organismos que la reglamentación establezca, aprobará los programas de Desarrollo de Proveedores Nacionales a los fines de que el Ministerio de Producción desarrolle las políticas públicas y planes de competitividad correspondientes. Los programas de desarrollo de proveedores nacionales deberán tener una duración mínima de tres (3) años, sin perjuicio del seguimiento anual en la forma que se determine por vía reglamentaria.

CAPÍTULO XI

Disposiciones generales

ARTÍCULO 26.- El Poder Ejecutivo nacional invitará a las provincias y a la Ciudad Autónoma de Buenos Aires a adherir al régimen de la presente ley.

Los bienes producidos en las provincias que adhieran al régimen en todos sus términos tendrán, en los primeros tres (3) años desde su entrada en vigencia, una preferencia adicional del uno por ciento (1%) con respecto a la preferencia establecida en el artículo 2° de la presente ley.

ARTÍCULO 27.- Derógase el decreto-ley 5.340 de fecha 1° de julio de 1963 y la ley 25.551. En todas aquellas normas en que se haga referencia a la aplicación de la ley 25.551, así como al Régimen de Compras del Estado Nacional y Concesionarios de Servicios Públicos “Compre Trabajo Argentino” y a los regímenes de “Compre Argentino, Compre Nacional y Contrate Nacional”, se aplicará en lo sucesivo la presente ley.

Mantiénesse la vigencia de la ley 18.875, en todo aquello que no se oponga a la presente ley.

CAPÍTULO XII

Reglamentación y vigencia

ARTÍCULO 28.- El Poder Ejecutivo nacional reglamentará la presente ley dentro del término de noventa (90) días de su promulgación.

ARTÍCULO 29.- La presente ley comenzará a regir a los noventa (90) días de su publicación.

ARTÍCULO 30.- Comuníquese al Poder Ejecutivo nacional.

DADA EN LA SALA DE SESIONES DEL CONGRESO ARGENTINO, EN BUENOS AIRES, A LOS DIECIOCHO DIAS DEL MES DE ABRIL DEL AÑO DOS MIL DIECIOCHO.

— REGISTRADA BAJO EL N° 27437 —

MARTA G. MICHETTI. — EMILIO MONZO. — Eugenio Inchausti. — Juan P. Tunessi.

e. 10/05/2018 N° 32318/18 v. 10/05/2018

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

EQUIPOS DE LABORATORIO

ANALIZADOR INTEGRADO DE INMUNOANÁLISIS Y QUÍMICA CLÍNICA

El analizador deberá contar con un módulo de química clínica (CC) y un módulo de inmunoensayo (IA) integrados por un sistema gestor de muestras que permita la realización de los ensayos de química clínica e inmunoanálisis (serología, virología y endocrinología) a partir de una única muestra de suero. El objetivo es lograr una real consolidación de ensayos que incremente la eficiencia del laboratorio clínico y permita el mejor aprovechamiento de las muestras (muestras pediátricas, de neonatología y de adultos).

El sistema deberá tener una única interfase de uso y si hubiera otros analizadores de inmunología en el laboratorio, deben compartir dicha interfase, así como usar idénticos reactivos y consumibles.

CARACTERÍSTICAS:

Deberá permitir el acceso continuo de muestras y reactivos sin pausar el instrumento, poseer un área para carga de muestras de urgencias configurables por el usuario y un área de muestras de rutina; repetición y dilución automática, técnicas con pre tratamiento automático y test réflex.

Deberá utilizar un único tipo de gradilla para todo tipo de muestras (suero, plasma, orina LCR), controles y calibradores, que permita el uso de tubos primario, alícuotas y copas.

El proceso de lavado deberá garantizar un arrastre menor a 0.1 ppm entre muestras asegurando la integridad de las mismas, sin incompatibilidad entre técnicas.

Lector de código de barra para identificación de muestras y reactivos.

El sistema deberá tener opciones de ayuda y manuales de operación "on-line", registro automatizado del mantenimiento y guía de entrenamiento disponible en el propio ordenador, además de contar con la capacidad de diagnóstico remoto mediante software de diagnóstico instalado.

Deberá permitir el seguimiento del Control de Calidad por gráficos de Levey-Jennings y reglas de Westgard configurables y permitir la trazabilidad de los resultados obtenidos con gráficos de evolución de la reacción.

MÓDULO QUÍMICA CLÍNICA:

Deberá permitir métodos de ensayo colorimétricos, cinéticos, turbidimétricos y potenciométricos. Velocidad de trabajo no menor a 800 test/hora con ISE incluido. Dos rotores de reactivos refrigerados y dos puntas de reactivo (R1 y R2).

El analizador deberá poder monitorear la estabilidad de los reactivos a bordo en horas para su mejor aprovechamiento.

Reactivos líquidos listos para trabajar, con una estabilidad a bordo mayor a 30 días.

Los volúmenes de dispensado deben ser de 2 a 35 ul por test (en incrementos de 0.1 ul) y 15 ul para muestras ISE.

Deberá tener sensado de fluido y detección de coágulos; detector multilongitudinal de onda, medición mono y bicromática, 16 longitudes de onda diferentes (340 – 804 nm)

Deberá contar con 99 Cubetas de reacción de cuarzo lavables y asegurar el chequeo óptico de las mismas para garantizar su funcionalidad en todo momento.

El sistema permitirá además poder medir semicuantitativamente los índices de interferencia por Hemólisis, Ictericia ó Lipemia por muestra. Además deberá permitir realizar ensayos enzimáticos con muy alta linealidad (ALP 8254 U/L, ALT 4113 U/L, AST 4202 U/L, CK 4267 U/L, GGT 8500 U/L, LDH 4732 U/L, AMY 6554 U/L).

El módulo de química clínica deberá ser abierto y permitir la adaptación de ensayos de diferentes metodologías.

Se adjunta al presente como ANEXO II características particulares del Equipo Analizador de QUIMICA CLÍNICA – Tipo Architect C4000

MÓDULO INMUNOENSAYO:

El módulo de inmunología deberá ofrecer un rendimiento de 100 determinaciones por hora. Metodología de ensayos por Chemiflex, que combina la quimioluminiscencia con protocolos flexibles, que permita la selección del protocolo de ensayo que proporcione la mejor exactitud clínica y el mejor desempeño (1 paso, 2 pasos, pretratamiento y protocolos de urgencia).

Deberá poseer carrusel de reactivos refrigerados. Los mismos deberán mantenerse estables a bordo por 30 días. La estabilidad de las calibraciones deberá ser de 30 días.

Se adjunta al presente como ANEXO I características particulares del Equipo de INMUNOANALISIS - Tipo Architect i1000sr

SE ADJUDICARÁ UN ÚNICO AUTOANALIZADOR PARA EL PROCESAMIENTO DE LOS RENGLONES INDICADOS POR RAZONES DE COSTO, PRACTICIDAD Y CALIDAD TÉCNICA.

- ❖ **DEBERÁ PRESENTAR LOS PROSPECTOS CORRESPONDIENTES A LOS REACTIVOS PARA LAS DETERMINACIONES SOLICITADAS.**
- ❖ **VENCIMIENTO DE LOS REACTIVOS: PROMEDIO DE 6 MESES.**
- ❖ **PREFERENTEMENTE: INSUMOS QUE NO UTILICEN EL FORMATO DE ENSAYO DE ESTREPTAVIDINA/BIOTINA DE CAPTURA LIBRE, POR RAZONES TÉCNICAS PARA LOS INSUMOS DE INMUNO.**
- ❖ **DEBERÁN SER COMPATIBLE CON EL SISTEMA SOFTWARE NEXTLAB**

LA ADJUDICACIÓN SERÁ GLOBAL DEL RENGLÓN 1 AL 140 INCLUSIVE.

La empresa adjudicataria deberá:

- ❖ Hacerse cargo del Mantenimiento Preventivo y Correctivo del equipo solicitado con repuestos y accesorios incluidos.
- ❖ Prestar Servicio Técnico dentro de las 24HS. de su llamado.
- ❖ Hacerse cargo del flete, carga, descarga e instalación del equipo, como así también del seguro del equipamiento en préstamo.
- ❖ Entregar manuales de Operación Técnica en castellano y dispondrá de personal idóneo para la capacitación del personal del Laboratorio.
- ❖ El convenio de préstamo y mantenimiento estará vigente por el término de la Licitación ó hasta que se agote el stock de reactivos.


J. FRANCISCO GOMEZ
JEFE APOYO LOGÍSTICO POLICLINICA IOSE

CD-2019-80868765-APN-SCMP#IOSFA

ANEXO I

ANEXO SISTEMA DE INMUNOANÁLISIS

Renglón 1 al 64 inclusive

El adjudicatario deberá proveer conjuntamente con la entrega de los reactivos de los renglones **Nº 1 al 64 inclusive**, un Sistema automatizado de inmunoanálisis por micropartículas magnéticas quimioluminiscentes (tipo Architect), de acceso continuo para muestras y reactivos, sin necesidad de detener el equipo, con manejo robótico de muestras, debiendo aceptar tubos primarios y copas de muestra de diferentes tamaños simultáneamente, de acuerdo a las siguientes características:

Tecnología: Quimioluminiscencia Flexible, con protocolos de trabajo de 1 ó 2 pasos flexibles y uniformes para el procesamiento de urgencias y rutina. Sistema de detección basado en acridinium modificado con sulfopropilo.

Velocidad de trabajo: mayor a 70 resultados/hora.

Volúmen de muestra por determinación no mayor a 200 ul.

Una misma gradilla común de 5 posiciones para las muestras, calibradores y controles.

Sonda de muestra y reactivo única con un valor declarado de arrastre tubo a tubo menor a 0,10 ppm.

Capacidad de proceso de prueba sin ningún compromiso en las urgencias, en el "Turn Around Time" (TAT) ó en la performance de los ensayos.

Debe contar con los siguientes componentes:

- Gestor de Muestras Automático;
- Centro de Procesamiento;
- Centro de Suministros; y
- Centro de Control de Sistema, que controle el módulo;

Gestor de Muestras Automático que permita al operador un acceso continuo a la carga y descarga de reactivos, permitiendo el cambio de suministros sin tener que pausa el sistema, lo que mejora la productividad.

Bahías universales para colocar muestras y reactivos. Capacidad para cargar hasta 65 muestras a la vez.

test/hora con ISE incluido. Dos rotores de reactivos refrigerados y dos puntas de reactivo (R1 y R2).

El analizador deberá poder monitorear la estabilidad de los reactivos a bordo en horas para su mejor aprovechamiento. Reactivos líquidos listos para trabajar, con una estabilidad a bordo mayor a 30 días.

Los volúmenes de dispensado deben ser de 2 a 35 ul por test (en incrementos de 0.1 ul) y 15 ul para muestras ISE.

Deberá tener sensado de fluido y detección de coágulos; detector multilongitudinal de onda, medición mono y bicromática, 16 longitudes de onda diferentes (340-804 nm).

Deberá contar con 99 Cubetas de reacción de cuarzo lavables y asegurar el chequeo óptico de las mismas para garantizar su funcionalidad en todo momento.

El sistema permitirá además poder medir semicuantitativamente los índices de interferencia por Hemólisis, Ictericia ó Lipemia por muestra. Además deberá permitir realizar ensayos enzimáticos con muy alta linealidad (ALP 8254 U/L, ALT 4113 U/L, AST 4202 U/L, CK 4267 U/L, GGT 8500 U/L, LDH 4732 U/L, AMY 6554 U/L).

El módulo de química clínica deberá ser abierto y permitir la adaptación de ensayos de diferentes metodologías.

SE ADJUDICARÁ UN ÚNICO AUTOANALIZADOR (GLOBAL) PARA EL PROCESAMIENTO DE LOS RENGLONES INDICADOS POR RAZONES DE COSTO, PRACTICIDAD Y CALIDAD TÉCNICA.

- **PRÉSTAMO POR: 12 MESES.**
- **OTRAS PARTICULARIDADES:**
- **LA ADJUDICACIÓN SERÁ GLOBAL.**
- **DEBERÁ PRESENTAR LOS PROSPECTOS CORRESPONDIENTES A LOS REACTIVOS PARA LAS DETERMINACIONES SOLICITADAS.**
- **VENCIMIENTO DE LOS REACTIVOS: PROMEDIO DE 6 MESES.**

La empresa adjudicataria deberá:

- Hacerse cargo del Mantenimiento Preventivo y Correctivo del equipo solicitado con repuestos y accesorios incluidos.

- Prestar Servicio Técnico dentro de las 24 horas de su llamado.
- Hacerse cargo del flete, carga, descarga e instalación del equipo, como así también del seguro del equipamiento en préstamo.
- Entregar manuales de Operación Técnica en castellano.
- El convenio de préstamo y mantenimiento estará vigente por el término de la Licitación ó hasta que se agote el stock de reactivos.


JORGE FRANCISCO GOMEZ
JEFE APOYO LOGÍSTICO - POLICLÍNICA IOSE

ANEXO II

EQUIPO ANALIZADOR DE QUÍMICA CLÍNICA

Renglón 65 al 140

El analizador deberá contar con un módulo de química clínica (CC) por un sistema gestor de muestras que permita la realización de los ensayos de química clínica, a partir de una única muestra de suero.

El sistema deberá tener una única interfase de uso.

CARACTERÍSTICAS:

Deberá permitir el acceso continuo de muestras, poseer un área para carga de muestras de urgencias configurables por el usuario y un área de muestras de rutina; repetición y dilución automática, técnicas con pre tratamiento automático.

Deberá utilizar un único tipo de gradilla para todo tipo de muestras (suero, plasma, orina, LCR), controles y calibradores, que permita el uso de tubos primario, alícuotas y copas.

El proceso de lavado deberá garantizar un arrastre menor a 0.1 ppm entre muestras asegurando la integridad de las mismas, sin incompatibilidad entre técnicas.

Lector de código de barra para identificación de muestras y reactivos.

El sistema deberá tener opciones de ayuda y manuales de operación "on-line", registro automatizado del mantenimiento y guía de entrenamiento disponible en el propio ordenador, además de contar con la capacidad de diagnóstico remoto mediante software de diagnóstico instalado.

Deberá permitir el seguimiento del Control de Calidad por gráficos de Levey Jennings y reglas de Westgard configurables y permitir la trazabilidad de los resultados obtenidos con gráficos de evolución de la reacción.

MODULO QUÍMICA CLÍNICA:

Deberá permitir métodos de ensayo colorimétricos, cinéticos, turbidimétricos y potenciométricos. Velocidad de trabajo no menor a 800

Rutina: de 30 a 65 muestras. Área de Prioridad (STAT): hasta 35 muestras.

Que acepte tubos primarios (de 10-16 mm. de diámetro y 75-100 mm. de altura), y copas de muestra para alícuotas, pacientes ó procesar calibradores y/o controles.

Identificación de cada gradilla y cada posición con códigos de barras que asegure la trazabilidad de la muestra. El instrumento debe constar de una sola punta tanto para muestras como reactivos y detectar coágulos, burbujas y/o espuma.

Minimizar efecto de interferentes ó fenómenos de prozona. El carrusel de reactivos debe poseer un refrigerador termoeléctrico que mantenga la temperatura entre 2-10 grados C y alojar un máximo de 25 reactivos de 100 determinaciones cada uno.

- Poseer el manual del instrumento en línea, lo que permite ingresar al mismo desde cualquier pantalla.
- Gradillas de Levy – Jennings, con estadísticas actualizables.
- Reglas de Westgard configurables.
- Programa de mantenimiento diario, semanal y mensual con sus registros correspondientes.
- Comunicación Host bidireccional con identificación positiva de muestras.

La empresa adjudicataria deberá:

- Hacerse cargo del mantenimiento Preventivo y Correctivo del equipo solicitado con repuestos y accesorios incluidos.
- Prestar Servicio Técnico dentro de las 24 horas de su llamado.
- Hacerse cargo del flete, carga, descarga e instalación del equipo, como así también del seguro del equipamiento en préstamo.
- Entregar manuales de Operación Técnica en castellano.
- El convenio de préstamo y mantenimiento estará vigente por el término de la Licitación ó hasta que se agote el stock de reactivos.

TIEMPO DE PRÉSTAMO: 12 MESES.

- ❖ **PREFERENTEMENTE: INSUMOS QUE NO UTILICEN EL FORMATO DE ENSAYO DE ESTREPTAVIDINA/BIOTINA DE CAPTURA LIBRE, POR RAZONES TÉCNICAS.**
- ❖ **INSUMOS PARA SER UTILIZADOS EN UN SOLO EQUIPO AUTOANALIZADOR. SE ADJUDICARÁ UN ÚNICO AUTOANALIZADOR PARA EL PROCESAMIENTO DE TODOS LOS RENGLONES SOLICITADOS POR RAZONES DE COSTO, PRACTICIDAD Y CALIDAD TÉCNICA.**
- ❖ **SE SOLICITA CONTROLES Y CALIBRADORES LISTOS PARA SU USO, SIN DILUCIÓN PREVIA.**
- ❖ **VENCIMIENTO DE LOS REACTIVOS: PROMEDIO DE 6 MESES.**
- ❖ **LA ADJUDICACIÓN SERÁ EN FORMA GLOBAL.**