

Agosto 03 del 2021

A QUIEN PUEDA INTERESAR.

CERTIFICADO DE REPRESENTACIÓN DE FÁBRICA

Nosotros, **B Medical Systems S.à.r.l.** con domicilio y fábrica en 17, Op der Hei, L-9809 Hosingen, Luxemburgo, certificamos que **Scalpel S.A.S.**, domiciliada en Carrera 52, N° 144 - 35 Bogotá, D.C - Colombia, es nuestro distribuidor en Colombia.

El acuerdo de distribución faculta a Scalpel a la comercialización de los productos marca B Medical Systems en forma exclusiva para el sector público y/o gubernamental de Colombia.

Todos los productos fabricados y comercializados por B Medical Systems para despachos al territorio de Colombia pueden ser comprados y recibir el servicio técnico respectivo a través de Scalpel S.A.S.

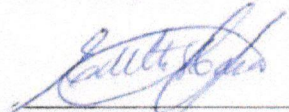
Servicios de instalación y mantenimiento para todos los productos B Medical Systems pueden ser desarrollados por Scalpel S.A.S.

Scalpel S.A.S está autorizado a ofertar nuestros productos en las licitaciones convocadas por instituciones públicas dentro del territorio de Colombia.

Se expide el presente para los fines pertinentes.

Atentamente,

B Medical Systems S.à.r.l.



Edith Casas

Gerente Regional Sudamérica

E-mail: Edith.Casas@bmedicalsistemas.com

BOGOTÁ D.C, septiembre 8 de 2021

COTS202109-08-1

Señor

REPRESENTANTE LEGAL

Hospital Universitario de la Samaritana Empresa Social del Estado
Carrera 8 No. 0-29 Sur
Bogotá, D.C,

ASUNTO: CARTA DE ACLARACIÓN DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y ALCANCE DE LA PROPUESTA.

Por medio de la presente se declara que en la oferta a la **CONVOCATORIA PUBLICA No. 14 DE 2021** cuyo objeto es: **ADQUISICIÓN, INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO DE 27 EQUIPOS PARA LA CADENA DE FRIO DEL HOSPITAL DE LA E.S.E HOSPITAL UNIVERSITARIO DE LA SAMARITANA BOGOTÁ.**

La cotización No. COTS202109-08-1 corresponde a la adquisición, instalación y puesta en funcionamiento de 27 equipos para la cadena de frio del hospital de la E.S.E Hospital Universitario De La Samaritana Bogotá., con un alcance del objeto a contratar de:

Contratación para la adquisición, instalación y puesta en funcionamiento de 27 equipos para cadena de frio distribuido de la siguiente manera: NEVERA O REFRIGERADOR MIXTO Cantidad 4 (para lactario (1), laboratorio clínico microbiología (1), reactivos (1) y patología (1)), NEVERA O REFRIGERADOR PARA MEDICAMENTOS Cantidad 11 (Para sala de partos (1), hospitalización 4B (1), hospitalización 4 norte (1), hospitalización 4 sur (1), hospitalización 2 norte (1), hospitalización 2 sur (1), hospitalización 3 norte (1), hospitalización 3 sur (1), hospitalización 5 norte (1), hospitalización 5 sur (1), UCI 4 piso(1)), NEVERA O REFRIGERADOR PARA MEDICAMENTOS Y MUESTRAS Cantidad 5 (Para farmacia (1), banco de sangre (infecciosas (1)-transfusional (1)), laboratorio clínico (biología molecular (1)-muestras diarias de laboratorio (1)), NEVERA O REFRIGERADOR PARA REACTIVOS Cantidad 1 (para laboratorio clínico microbiología (1)). ULTRACONGELADOR -80° Cantidad 2 (Para banco de sangre para almacenamiento de plasma y cito precipitados (2), laboratorio clínico seroteca (1)), CONGELADOR -30 0 Cantidad 3 (Para banco de sangre seroteca(1), (farmacia salas de cirugía (1), farmacia bodega (1)) para la E.S.E HOSPITAL UNIVERSITARIO DE LA SAMARITANA BOGOTÁ.

CODIGO INSTITUCIONAL	CODIGO UNSPSC	DESCRIPCION	CANTIDAD
166002042	24131501	NEVERA O REFRIGERADOR MIXTO Cantidad 4 (para lactario (1), laboratorio clínico microbiología (1), reactivos (1) y patología (1))	4
166005027	41103011	NEVERA O REFRIGERADOR PARA MEDICAMENTOS Cantidad 11 (Para sala de partos (1), hospitalización 4B (1), hospitalización 4 norte (1), hospitalización 4 sur (1), hospitalización 2 norte (1), hospitalización 2 sur (1), hospitalización 3 norte (1), hospitalización 3 sur (1), hospitalización 5 norte (1), hospitalización 5 sur (1), UCI 4 piso 1	11
166007053	41403010 41103011	NEVERA O REFRIGERADOR PARA MEDICAMENTOS Y MUESTRAS Cantidad 5 (Para farmacia (1), banco de sangre (infecciosas (1)-transfusional (1)), laboratorio clínico (biología molecular (1)-muestras diarias de laboratorio (1))	5

166005038	41103011	NEVERA O REFRIGERADOR PARA REACTIVOS Cantidad 1 (para laboratorio clínico microbiología (1))	1
166002034	41103011 24131603	ULTRACONGELADOR -80 °C Cantidad 3 (Para banco de sangre para almacenamiento de plasma y crio precipitados (2), laboratorio clínico seroteca (1))	3
166002010	24131602 24131603 41103015 41103019	CONGELADOR -30 °C Cantidad 3 (Para banco de sangre seroteca (1), (farmacia salas de cirugía (1)) farmacia bodega (1))	3

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL OBJETO A CONTRATAR.

Las especificaciones, requerimientos técnicos y documentación a cumplir se encuentran inmersas en el CCTP (cuadernillo de cláusulas técnicas).

Atentamente

SCALPEL SAS

NIT 830093750-5


Dirección CRA52 No.144-35


Teléfonos 274 7694 - 2744167

Email contacto@scalpel.com.co

Joaquín Rodrigo Sánchez Muñoz

CC 19.414.444 de Bogotá DC


Firma del representante legal

	ARMADA NACIONAL DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL	
	GESTIÓN CONTRACTUAL	
	CERTIFICACIÓN CONTRATOS	
	Versión: 3.0	Fecha: 01-04-2014

BOGOTÁ, D.C., 02 DE FEBRERO DE 2021

LA DIRECTORA DE SANIDAD NAVAL

CERTIFICA

QUE LA FIRMA **SCALPEL S.A.S.**, IDENTIFICADA CON NIT N° **830.093.750-5**, HA CELEBRADO CON ESTA DIRECCIÓN EL CONTRATO DE SUMINISTRO RELACIONADO A CONTINUACIÓN:

• **NÚMERO**

046-ARC-DISAN-2020

OBJETO DEL CONTRATO

ADQUISICIÓN A TODO COSTO DE NEVERAS PARA ALMACENAMIENTO DE VACUNAS PARA LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL Y SUS ESTABLECIMIENTOS DE SANIDAD MILITAR

REFERENCIA EQUIPOS ADQUIRIDOS

REFRIGERADOR ENERGIA ELECTRICA TCW 3000 AC con LI (15 Unidades)

PLAZO DE EJECUCIÓN

A PARTIR DE LA VERIFICACIÓN Y APROBACIÓN DE LA GARANTÍA ÚNICA EN LA PLATAFORMA SECOP II, PREVIA EXPEDICIÓN DEL REGISTRO PRESUPUESTAL Y HASTA EL 10 DE DICIEMBRE DE 2020.

FECHA DE INICIO

03 DE AGOSTO DE 2020.

FECHA DE TERMINACIÓN

10 DE DICIEMBRE DE 2020.

VALOR TOTAL DEL CONTRATO

CUATROCIENTOS SIETE MILLONES DOSCIENTOS CINCUENTA MIL PESOS MONEDA CORRIENTE (\$407.250.000,00 M/CTE)

MODIFICATORIOS / ADICIONES

MODIFICATORIO No. 01 DE FECHA 24 DE NOVIEMBRE DE 2020, **CLÁUSULA PRIMERA:** MODIFICAR LA CLÁUSULA SEGUNDA - PLAZO DE EJECUCIÓN DEL CONTRATO DE SUMINISTROS No. 046-ARC-DISAN-2020, EN EL SENTIDO DE AMPLIAR EL PLAZO DE EJECUCIÓN HASTA EL DÍA 10 DE DICIEMBRE DE 2020, DEL INICIALMENTE PACTADO.

CALIDAD DE LA EJECUCIÓN

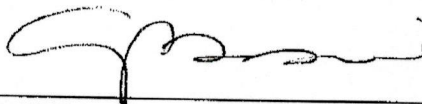
BUENA

SANCIÓN DURANTE LA VIGENCIA DEL CONTRATO

NINGUNA.

EXPEDIDA EN BOGOTÁ D.C. A LOS DOS (02) DÍAS DEL MES DE FEBRERO DE 2021.

ATENTAMENTE,



CAPITÁN DE NAVÍO GIOVANNA BRESCIANI OTERO
DIRECTORA DE SANIDAD NAVAL

VOBO. CAPITÁN DE FRAGATA GUILLERMO PARDO ZAPATA
SUBDIRECTOR ADMINISTRATIVO Y FINANCIERO/DISAN



REVISÓ: PD JENNY ANDREA GÓMEZ



ELABORÓ: TASD. CARLOS HAMON



**MINISTERIO DE DEFENSA NACIONAL
DIRECCIÓN GENERAL DE SANIDAD MILITAR
DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL
NIT 830.039.670-5**

NÚMERO CONTRATO:		046-ARC-DISAN-2020
CLASE DE CONTRATO:		SUMINISTRO
MODALIDAD DE CONTRATACIÓN:		DIRECTA
OBJETO DEL CONTRATO:		ADQUISICIÓN A TODO COSTO DE NEVERAS PARA ALMACENAMIENTO DE VACUNAS PARA LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL Y SUS ESTABLECIMIENTOS DE SANIDAD MILITAR
DATOS CONTRATANTE	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL:	LA NACIÓN - MINISTERIO DE DEFENSA NACIONAL- DIRECCIÓN GENERAL DE SANIDAD MILITAR- DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL NIT. 830.039.670-5
	ORDENADOR DEL GASTO:	CAPITÁN DE NAVÍO GIOVANNA BRESCIANI OTERO DIRECTORA DE SANIDAD NAVAL - ARC
DATOS CONTRATISTA	NOMBRE Y NIT:	SCALPEL S.A.S. NIT 830.093.750-5
	CUENTA BANCARIA:	CUENTA DE AHORROS No. 17208309323 DE BANCOLOMBIA
IMPUTACIÓN PRESUPUESTAL:		ADQUISICIÓN DE BIENES Y SERVICIOS- EQUIPOS Y DISPOSITIVOS MÉDICOS DE ALTA TECNOLOGÍA ADQUIRIDOS
DISPONIBILIDAD PRESUPUESTAL:		CERTIFICADO DE DISPONIBILIDAD PRESUPUESTAL No 9720 DE 14 DE JULIO DE 2020 - RECURSO 10 POR VALOR DE CUATROCIENTOS SIETE MILLONES DOSCIENTOS CINCUENTA MIL PESOS MONEDA CORRIENTE (\$407.250.000,00 M/CTE)
VALOR DEL CONTRATO:		CUATROCIENTOS SIETE MILLONES DOSCIENTOS CINCUENTA MIL PESOS MONEDA CORRIENTE (\$407.250.000,00 M/CTE) INCLUIDAS EROGACIONES (SI APLICA)
PLAZO DE EJECUCIÓN:		A PARTIR DE LA VERIFICACIÓN Y APROBACIÓN DE LA GARANTÍA ÚNICA EN LA PLATAFORMA SECOP II, PREVIA EXPEDICIÓN DEL REGISTRO PRESUPUESTAL Y HASTA EL 30 DE NOVIEMBRE DE 2020.
PLAZO DE VIGENCIA:		POR EL TIEMPO DE EJECUCIÓN DEL CONTRATO Y CUATRO MESES MÁS

LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL / DISAN ARC Representada por la Señora Capitán de Navío **GIOVANNA BRESCIANI OTERO**, identificada con cédula de ciudadanía No. 39.778.274 expedida en Bogotá, nombrada mediante Resolución Ministerial No. 0120 del 15 de enero de 2018, como Directora de Sanidad Naval, dependencia del Comando de la Armada Nacional, facultada para contratar de acuerdo con la Resolución No. 4519 de fecha 27 de mayo de 2016 modificada parcialmente mediante la Resolución No 5662 de fecha 27 de junio de 2016, Resolución 5159 de 2017, Resolución 134 de 2018, Resolución No. 267 de 2018 y Resolución 417 de 2018 expedidas por el Ministerio de Defensa Nacional y el artículo 12 de la Ley 80 de 1993, y sus decretos reglamentarios y demás normas concordantes, quien en el curso de este documento se denominará **LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL** por una parte y por la otra el señor JOAQUIN RODRIGO SANCHEZ MUÑOZ, mayor de edad y vecino de esta ciudad, identificado con cédula de ciudadanía No. 19.414.444 de Bogotá, D.C., quien obra en calidad de Representante Legal de SCALPEL S.A.S., debidamente facultado por la Cámara de Comercio, quien para los efectos del presente contrato se denominará **EL CONTRATISTA**, hemos convenido celebrar el presente **CONTRATO DE SUMINISTRO**, previas las siguientes:

CONSIDERACIONES

A) Que la Dirección de Sanidad Naval requiere contratar la "Adquisición a todo costo de neveras para almacenamiento de vacunas para la Dirección de Sanidad Naval y sus establecimientos de sanidad militar". **B)** Que se elaboró estudio previo, en el cual se identifica claramente el suministro requerido y las condiciones para su satisfacción, así como el costo del mismo. **C)** Que existen los recursos presupuestales necesarios para asumir en debida forma este compromiso de conformidad con el certificado de disponibilidad presupuestal No. 9720 de fecha 14 de julio de 2020, por el rubro adquisición de bienes y servicios – equipos y dispositivos médicos de alta tecnología, emitido por el área de presupuesto de la Dirección de Sanidad Naval. **D)** Que el proceso de selección del contratista se hizo objetivamente observando el procedimiento establecido en la Ley 80 de 1993, Ley 1150 de 2007, Decreto 1082 de 2015 y demás Decretos Reglamentarios, atendiendo los principios de transparencia, economía y selección objetiva, de conformidad con el Estatuto de Contratación Estatal. **E)** Que el presente contrato

tuvo su origen en la Solicitud de Oferta Contratación Directa No. 048-MDN-DIGSA-DISAN-ARC-2020 SECOP II, realizada con base en el artículo 2, numeral 4 literal g) de la Ley 1150 de 2007 y el 2.2.1.2.1.4.1 del Decreto 1082 de 2015. F) En mérito de lo expuesto, LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL y EL CONTRATISTA acuerdan las siguientes cláusulas:

CLÁUSULAS CONTRACTUALES:

CLÁUSULA PRIMERA - OBJETO: EL CONTRATISTA se obliga para con la Dirección de Sanidad Naval al suministro para la Adquisición a todo costo de neveras para almacenamiento de vacunas para la Dirección de Sanidad Naval y sus establecimientos de sanidad militar. **CLÁUSULA SEGUNDA - PLAZO DE EJECUCIÓN:** A partir de la verificación y aprobación de la garantía única en la plataforma Secop II, previa expedición del registro presupuestal y hasta el 30 de noviembre del 2020. **CLÁUSULA TERCERA – ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL SUMINISTRO:** EL CONTRATISTA se obliga al suministro objeto del presente contrato acuerdo a lo estipulado en el **FORMULARIO E “Valoración Propuesta económica”** y el **ANEXO A “Especificaciones Técnicas Mínimas Excluyentes”** acuerdo a la oferta presentada por EL CONTRATISTA, documentos que forman parte integral del presente contrato. **PARÁGRAFO ÚNICO:** Para efectos y desarrollo de la ejecución del contrato EL CONTRATISTA se somete a los sistemas de control que la Dirección de Sanidad Naval efectúe a través del Supervisor del contrato. **CLÁUSULA CUARTA – LUGAR DE EJECUCIÓN:** La ejecución del objeto a contratar se llevará a cabo en las instalaciones de los Establecimientos relacionados en el ANEXO D, previa revisión de los equipos por parte del supervisor en la ciudad de Bogotá.

ESTABLECIMIENTO	CIUDAD	DIRECCIÓN	TELÉFONO
HOSPITAL NAVAL DE CARTAGENA	CARTAGENA BOLIVAR	AVENIDA SAN MARTIN ENTRADA BOCAGRANDE	3123965177
DISAN	BOGOTA DC	CARRERA 13 #26-50 EDIFICIO BACHUE 5TO PISO	3138865439
ESM COROZAL	COROZAL-SUCRE		3123965177
ESM 1049	COVEÑAS-SUCRE	VIA COVEÑAS - LORICA	095-2880065 - COD 2880091 FAX 095-2880122
ESTABLECIMIENTO SANIDAD MILITAR ARC- FAC	BOGOTÁ	CARRERA 58 NO. 9-67 PUENTE ARANDA	3226006917
HOSPITAL NAVAL BAHIA MALAGA HONAM	BAHIA MALAGA	BASE NAVAL "ARC MALAGA"	092-2460649 / 2460624
ESM BUENAVENTURA	B/VENTURA	CARRERA 3 No. 8-40 BARRIO LAS MERCEDES	092-2401566 / 2401566 /2424690 FAX2400606
ESM TUMACO	TUMACO - NARIÑO	VIA AL MORRO	092-7274563 / 6694316 EXT. 130/173 FAX 092-7270954
ESM GUAPI	GUAPI - CAUCA	BARRIO VENEZIA CALLE 14 ESQUINA	092-8400829
ESM BAHIA SOLANO	BAHIA SOLANO CHOCO	KILOMETRO 5 VIA AEROPUERTO	094-6827603 FAX 094-6287600
HOSPITAL NAVAL PUERTO LEGUIZAMO HONAL	PTO. LEGUIZAMO	CARRERA 3 CALLE 6	0985634323 / DIR 0985634118 FAX 098-5634078
ESM LETICIA	LETICIA AMAZONAS	CARRERA 11 No. 10-15 BARRIO VICTORIA REGIA COMANDO DE GUARDACOSTAS	098-5926597 / EXT 115
ESM TURBO (EGUR)	TURBO ANTIOQUIA	AVENIDA LA PLAYA, SECTOR PUNTA LAS VACAS BATALLÓN DE INFANTERÍA DE MARINA N 16 ESTABLECIMIENTO DE SANIDAD MILITAR	094-8273902 / 8275137 3214133902
ESM PUERTO CARREÑO	PUERTO CARREÑO	Calle 20 No.9-11 BARRIO CENTRO (ACACIAS)	098-5654178 FAX 098-5654203
ESM MALAGANA-BOLIVAR	MALAGANA-BOLIVAR	KM 2 VÍA COROZAL- SINCELEJO ENTRADA PRIMERA BRIGADA INFANTERÍA DE MARINA N° 2	3123965177

Los equipos serán entregados en los establecimientos relacionados (resaltados), previa designación por parte del supervisor.

CLÁUSULA QUINTA – COMERCIO EXTERIOR: Para los bienes importados objeto del presente contrato, EL CONTRATISTA realizará todos los trámites de importación, Desaduanamiento y Giros al Exterior, obteniendo las Licencias de Importación a su nombre y los demás trámites que se generen ante la Dirección de Impuestos y Aduanas Nacionales y/o Ministerio de Comercio Industria y Turismo. Previo al trámite de desaduanamiento, el

contratista remitirá a la Dirección de Comercio Exterior de la Armada Nacional, ubicada en la Calle 44 A No. 55 – 50 en la ciudad de Bogotá, original y copia de la Licencia de importación aprobada por parte del Ministerio de Comercio Industria y Turismo, junto con la copia de la factura de Importación, copia del contrato y autorización escrita del supervisor del contrato avalando los bienes a importar; con respectiva solicitud de Exclusión del IVA por la importación de los bienes objeto del presente contrato, conforme a lo establecido en el Artículo No. 428 del Estatuto Tributario, Decreto No. 695/1983, Decreto 3000/2005. **PARÁGRAFO PRIMERO:** EL CONTRATISTA junto con la factura de venta, entregará fotocopia de los documentos en los cuales demuestre que los bienes suministrados están legalmente adquiridos y pagados en el exterior, como son: Declaración Aduanera de Importación, Documento de Transporte y Factura de Importación. **PARÁGRAFO SEGUNDO:** EL CONTRATISTA no debe despachar los bienes objeto de contrato a nombre de la Armada Nacional, ni ser consignadas a los Depósitos Temporales Aduaneros de la Armada Nacional. **PARÁGRAFO TERCERO:** Esta cláusula no aplica para elementos que se encuentren desaduanados por parte del contratista y estén en el stock de sus almacenes antes de la firma y perfeccionamiento del contrato. **PARÁGRAFO CUARTO:** En cumplimiento de lo mencionado en el artículo 30 de la Resolución de Delegación Ministerio de Defensa Nacional No. 4519 de 2016, en caso de requerir el trámite del Certificado de Uso Final, el contratista deberá elevar la solicitud escrita ante el usuario y supervisor del contrato, sustentando las razones y especificando los bienes que motivan mencionada solicitud. **PARÁGRAFO QUINTO:** El tiempo estipulado para el trámite de la Certificación de Exclusión de IVA por parte de la Dirección de Comercio Exterior, será de cinco (05) días hábiles contados a partir de la fecha del recibo de los documentos, siempre y cuando se cuente con la totalidad de los mismo y amparen correctamente los bienes objeto del contrato; este tiempo se debe tener en cuenta dentro del plazo de ejecución del contrato. –

CLÁUSULA SEXTA - VALOR Y FORMA DE PAGO: Para efectos fiscales, el valor del presente contrato será de CUATROCIENTOS SIETE MILLONES DOSCIENTOS CINCUENTA MIL PESOS MONEDA CORRIENTE (\$407.250.000,00 M/CTE) INCLUIDAS EROGACIONES (SI APLICA), amparados mediante el Certificado de Disponibilidad Presupuestal No. 9720 de fecha 14 de julio de 2020, por el rubro adquisición de bienes y servicios – equipos y dispositivos médicos de alta tecnología, recurso 10, emitido por el área de presupuesto de la Dirección de Sanidad Naval. **PARÁGRAFO PRIMERO:** LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL, cancelará a EL CONTRATISTA el valor del contrato en **PAGO TOTAL**, después de la instalación en todos los puntos establecidos por el contrato con previa verificación del funcionamiento; en la CUENTA DE AHORROS No. 17208309323 de BANCOLOMBIA dentro de los noventa (90) días calendario siguientes a la autorización expedida por el Supervisor del presente contrato, con los correspondientes soportes y publicación en la plataforma SECOP II de acuerdo a disponibilidad presupuestal. **PARÁGRAFO SEGUNDO:** Los valores para el suministro objeto del presente contrato serán canceladas acorde al **FORMULARIO E “Valoración Propuesta económica”** y el **ANEXO A “Especificaciones Técnicas Mínimas Excluyentes”** acuerdo a la oferta presentada por EL CONTRATISTA, documento que forma parte integral del presente contrato. **PARÁGRAFO TERCERO:** Entiéndase que la fecha de radicación de la factura es la fecha de recibo por la DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL, área de contratos ubicada en la Carrera 13 No. 26 – 50 Edificio Bachue Piso 5 de la ciudad de Bogotá D.C., siempre y cuando las facturas cumplan con todos los documentos soporte pertinentes para trámite de pago ya verificados. **PARÁGRAFO CUARTO:** EL MINISTERIO DE DEFENSA NACIONAL – COMANDO GENERAL DE LAS FUERZAS MILITARES – DIRECCIÓN GENERAL DE SANIDAD MILITAR – DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL, realizará el pago previa presentación de la factura en (1) original y una (1) copia debidamente firmadas por el Supervisor del Contrato, anexando como soporte certificación vigente de parafiscales, y respectivas publicaciones de EL CONTRATISTA (Facturas y aportes parafiscales) y EL SUPERVISOR (Acta de recibo a satisfacción y aval de pago) en la Plataforma SECOP II, dando cumplimiento de los trámites administrativos a que haya lugar, expedición de la obligación, orden de pago del SIIF y aprobación del Programa Anual Mensualizado de Caja “PAC”. **PARÁGRAFO QUINTO:** LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL no se responsabilizará por la demora presentada en el pago a EL CONTRATISTA cuando ella fue ocasionada por encontrarse incompleta la documentación de soporte o no se ajuste a cualquiera de las condiciones establecidas en el presente contrato, o cuando presente errores aritméticos en la liquidación de la factura, sin que afecte el suministro objeto del presente contrato. **PARÁGRAFO SEXTO:** Los pagos están sujetos a los desembolsos que autorice la Dirección del Tesoro Nacional. EL CONTRATISTA informará por escrito a la Subdirección Administrativa de LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL, cuando el contrato se encuentre ejecutado en un setenta y cinco por ciento (75%) de su valor a fin de prever no exceda el valor del mismo, LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL no se responsabilizará del pago del bien o suministro que sobrepasen el presupuesto asignado al presente Contrato. **PARÁGRAFO SÉPTIMO:** En ningún caso EL CONTRATISTA podrá apartarse de las especificaciones técnicas sin autorización escrita y expresa del MINISTERIO DE DEFENSA NACIONAL – COMANDO GENERAL DE LAS FUERZAS MILITARES – DIRECCIÓN GENERAL DE SANIDAD MILITAR – DIRECCION DE SANIDAD NAVAL a través del Ordenador del Gasto. Si EL CONTRATISTA no cumpliere lo aquí establecido no solo perderá el derecho a reclamar el reconocimiento y pago de cualquier suma adicional que resulte de la modificación, sino que se hará responsable de los perjuicios que por esta acción cause al MINISTERIO DE DEFENSA NACIONAL – COMANDO GENERAL DE LAS FUERZAS MILITARES – DIRECCIÓN GENERAL DE SANIDAD MILITAR – DIRECCION DE SANIDAD NAVAL, ubicada en la Carrera 13 No 26-50, 5 piso Edificio Bachué de la ciudad de Bogotá, siempre y cuando las facturas cumplan con los requisitos requeridos. **PARÁGRAFO OCTAVO:** Serán a cargo de EL CONTRATISTA los costos de seguros, fletes, impuestos, tasas y demás erogaciones que se causen con motivo de la prestación del suministro. **PARÁGRAFO**

NOVENO: Los precios unitarios de las neveras objeto del contrato están soportados en la propuesta económica; toda vez que los mismos soportarán en debida forma el cabal y oportuno cumplimiento del mismo, dichos precios estarán vigentes durante el tiempo de duración del presente contrato.

CLÁUSULA SÉPTIMA – OBLIGACIONES DE EL CONTRATISTA: Para el cumplimiento del objeto contractual EL CONTRATISTA se obliga a: 1. Hacer la entrega de los bienes objeto del contrato dentro del plazo de ejecución estipulado, de conformidad con las especificaciones técnicas requeridas. 2. Reportar por escrito al supervisor cualquier novedad o anomalías que detecte en la entrega de los bienes. 3. Garantizar la oportuna, eficaz y eficiente prestación del objeto contratado y responder por su calidad, sin perjuicio de la respectiva garantía. 4. Dar estricto cumplimiento a los términos pactados y por ningún motivo suspender o abandonar el objeto contratado. 5. Responder por los impuestos que cause la legalización del contrato. 6. Responder por la buena calidad de los bienes suministrados objeto del contrato. 7. En caso que exista insatisfacción por los bienes adquiridos, realizará el cambio de los bienes dentro de los cinco (05) días hábiles, una vez efectuado el requerimiento por escrito por parte de la Entidad a través del supervisor del contrato. 8. El contratista deberá estar en capacidad de entregar los bienes en la Entidad y dentro del plazo de ejecución estipulado. Debe prever el tiempo de llegada de los productos a aplicar en los bienes objeto del contrato, teniendo en cuenta los factores de tiempo, clima, tránsito internacional, nacional y municipal. 9. El contratista deberá entregar, instalar y poner en funcionamiento los Dispositivos Médicos en los diferentes Establecimientos de Sanidad Militar acuerdo Anexo D. 10. Guardar y mantener la debida reserva frente a temas y asuntos tratados y conocidos dentro del desarrollo y ejecución del presente contrato de suministro, absteniéndose de divulgar por cualquier medio el contenido total o parcial de la información que le sea encomendada o que llegue a su poder en desarrollo del mismo, salvo autorización escrita de LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL. En caso de incumplimiento por parte de EL CONTRATISTA deberá indemnizar los perjuicios a que haya lugar. 11. No acceder a peticiones o amenazas de quienes actúen por fuera de la ley con el fin de obligarlos a hacer u omitir algún acto o hecho. Cuando se presenten tales peticiones o amenazas, los contratistas deberán informar inmediatamente de su ocurrencia a LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL a las demás autoridades competentes para que ellas adopten las medidas y correctivos que fueren necesarios. 12. Obrar con lealtad y buena fe en las distintas etapas contractuales, evitando dilaciones y en trabamientos que puedan presentarse y en general se obliga a cumplir con lo establecido en la Ley 80 de 1993, Ley 1150 de 2007 y sus decretos reglamentarios. 13. Responder por sus actuaciones y omisiones derivados de la celebración del presente contrato, y de la ejecución del mismo, de conformidad con lo establecido en las Leyes 80 de 1993 y 1150 de 2007 y sus Decretos reglamentarios. 14. Participar activamente en el sostenimiento del Sistema de Gestión de la Calidad y demás normas vigentes liderados por la DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL. 15. Presentar a la suscripción del contrato y durante la ejecución del mismo, los comprobantes pago a los sistemas de salud y pensiones, de conformidad con lo dispuesto en el Artículo 282 de la Ley 100 de 1993, Ley 797 de 2003, y cumplir con las obligaciones establecidas en el Decreto 1082 de 2015, Decreto 1273 de 2018 demás normas reglamentarias y complementarias vigentes. El supervisor del contrato verificará el cumplimiento de esta obligación; el incumplimiento de la misma, será causal para la imposición de multas sucesivas, hasta tanto se dé cumplimiento. Si durante la ejecución del contrato o la fecha de su liquidación se observa la persistencia de este incumplimiento por cuatro meses, la Dirección General de Sanidad Militar-Dirección de Sanidad naval dará aplicación a la cláusula excepcional de Caducidad Administrativa. 16. Suministrar los bienes objeto del presente contrato con la mayor diligencia y cuidado, garantizando la adecuada entrega de cada uno de los bienes contratados. 17. Publicar en el SECOP II la solicitud de pago o facturas según corresponda con sus respectivos soportes. 18. Cumplir los lineamientos que establezca la Dirección General de Sanidad Militar para contratistas inherentes a Seguridad y Salud en el Trabajo acorde al Decreto 723 de 2013, Artículo 16 y Decreto 1072 de 2015 Capítulo 2 AFILIACIÓN AL SISTEMA DE RIESGOS LABORALES Sección 2 Art 2.2.4.2.2.16 así: a) Procurar el cuidado integral de su salud. b) Cumplir con las normas, procedimientos, y reglamentos en SST establecidos en la institución. c) Contar con los elementos de protección personal necesarios para ejecutar la actividad contratada, para lo cual asumirá su costo. d) En caso que el contratante suministre algún tipo de elemento de protección personal deberá comprometerse a utilizarlo adecuadamente para ejecutar la actividad objeto del contrato. e) Informar al supervisor del contrato la ocurrencia de incidentes, accidentes de trabajo y enfermedades laborales f) Participar en las actividades de prevención y promoción organizadas por los contratantes o la administradora de riesgos laborales. 19. Informar al supervisor del contrato toda novedad derivada del contrato. 20. Permitir que el supervisor del contrato en compañía del Área de seguridad y Salud en el Trabajo de esta Dirección de Sanidad en cualquier momento de la ejecución del contrato realicen verificación IN SITU de la documentación referente al Sistema de Gestión de Seguridad y Salud en el Trabajo. 21. Las demás actividades relacionadas con el suministro o adquisición requeridas por el supervisor.

CLÁUSULA OCTAVA - CONFIDENCIALIDAD: EL CONTRATISTA se obliga a guardar estricta confidencialidad respecto de la información que obtenga y maneje en la ejecución del presente contrato y se obliga a tomar todas las medidas pertinentes para guardar y proteger la información manejada.

CLÁUSULA NOVENA – DERECHOS DE LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL: En general y en cumplimiento de los fines de la contratación estatal, son derechos de la DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL, los siguientes: A) Asignar un supervisor, para que realice seguimiento al desarrollo y ejecución del contrato de suministro. B) Velar por el estricto cumplimiento de las obligaciones pactadas. C) Exigir a EL CONTRATISTA y a la entidad garante, la ejecución idónea y oportuna del presente contrato de suministro.

CLÁUSULA DÉCIMA - OBLIGACIONES DE LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL: LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL se compromete con EL CONTRATISTA a: A) Pagar el valor del

contrato de suministro, en la forma y plazos estipulados. **B)** Ejercer el control de la ejecución del contrato de contrato de suministro por intermedio del Supervisor. **C)** Verificar la afiliación y el pago oportuno y completo de los aportes al Sistema General de Seguridad Social en Salud, Pensiones y Riesgos Profesionales, por parte de EL CONTRATISTA. **CLÁUSULA DÉCIMA PRIMERA - SUPERVISIÓN:** LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL vigilará el cumplimiento de las obligaciones a cargo de EL CONTRATISTA por conducto de la señora PD. TATIANA MARIA CALDERON AMAYA, identificada con cédula de Ciudadanía No. 1.098.728.196, Teléfono 3138865439, correo electrónico tatiana.calderon@armada.mil.co o quien haga sus veces, sin que exista dependencia jerárquica, y quien ejercerá las siguientes funciones: **A)** Verificar el cabal y oportuno cumplimiento del objeto, las actividades y las obligaciones adquiridas por EL CONTRATISTA. **B)** Expedir acta de recibo a satisfacción del suministro adquirido por EL CONTRATISTA y presentar dentro de los cinco primeros días hábiles del mes el respectivo informe de supervisión. **C)** Solicitar a EL CONTRATISTA informes sobre el desarrollo de la gestión realizada mensualmente y rendirlos a LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL. **D)** Informar cualquier tipo de incumplimiento que afecte de manera grave el objeto, las actividades y las obligaciones del presente contrato. **E)** Solicitar a EL CONTRATISTA copia mensual de los aportes realizados al sistema de salud, riesgos profesionales y pensión como cotizante, verificando la veracidad y pago oportuno de los mismos. **F)** Presentar al área de Contratos, dentro de los cinco (5) primeros días del mes de los informes de supervisión y demás documentos mediante los cuales se evidencie la ejecución del contrato acorde al desarrollo del mismo, así como la liquidación cuando haya lugar. **G)** Las demás que se deriven de la naturaleza de las funciones de supervisor.

CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA - AUSENCIA DE RELACIÓN LABORAL: El presente contrato de suministro no genera relación laboral alguna entre LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL y EL CONTRATISTA; éste sólo tendrá derecho al reconocimiento de las sumas expresamente pactadas por el suministro. **CLÁUSULA DÉCIMA TERCERA: TERMINACIÓN ANTICIPADA:** Las partes, de común acuerdo, expresamente manifiestan que podrán dar por terminado el presente contrato de suministro, además de las estipuladas en la ley por las siguientes causas: **a)** Por acuerdo de las partes contratantes, manifestado por escrito. **b)** En cualquier momento por necesidades del servicio cuando a juicio de LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL así se requiera. **c)** Por incursión por parte de EL CONTRATISTA en actos que perjudiquen el buen nombre de LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL. **d)** Por revelación de información por parte de **EL CONTRATISTA** de la información que le sea encomendada o que llegue a su poder en el desarrollo del objeto del presente contrato de suministro. **e)** Por incumplimiento de alguna de las obligaciones por parte de EL CONTRATISTA que a juicio de LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL afecte la correcta ejecución del contrato de suministro y amerite su terminación. **g)** Por presentarse o incurrir EL CONTRATISTA en inhabilidades o incompatibilidades sobrevivientes. **CLÁUSULA DÉCIMA CUARTA - GARANTÍA ÚNICA:** EL CONTRATISTA se obliga a constituir y publicar dentro de los tres (3) días siguientes a la firma del presente contrato en SECOP II, a favor de LA NACIÓN / MINISTERIO DE DEFENSA NACIONAL / DIRECCIÓN GENERAL DE SANIDAD MILITAR / DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL, NIT: 830.039.670-5, una garantía única en una compañía de seguros o entidad bancaria, legalmente constituida y autorizada para funcionar en Colombia que cubra los siguientes amparos: **1) CUMPLIMIENTO DEL CONTRATO:** En cuantía equivalente al VEINTE por ciento (20%) del valor del contrato, la cual permanecerá vigente por un término igual a la vigencia del contrato y cuatro (04) meses más. **2) GARANTÍA DE CALIDAD DE LOS BIENES OFERTADOS:** En cuantía equivalente al TREINTA por ciento (30%) del valor total del contrato, por un término igual a la vigencia del contrato y (2) años más. **3) PAGO DE SALARIOS, PRESTACIONES SOCIALES E INDEMNIZACIONES:** En cuantía equivalente al CINCO (05%) del contrato de suministro, por un término igual a la vigencia del contrato y tres (03) años más. **PARÁGRAFO PRIMERO:** En caso de que el contrato de suministro se adicione, prorrogue o en cualquier otro evento que fuere necesario EL CONTRATISTA se obliga a modificar las pólizas que amparan los riesgos del contrato, de acuerdo con las normas legales vigentes. **PARÁGRAFO SEGUNDO:** La no constitución de la garantía dentro del plazo indicado, ni su renovación en caso de requerirse, facultará LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL para dar por terminado el presente suministro, sin que tal determinación de lugar al pago de sumas de dinero por parte de LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL por concepto de indemnización y/o incumplimiento del contrato; pero si respecto de EL CONTRATISTA. **PARÁGRAFO TERCERO:** La Garantía Única debe presentarse con comprobante de pago. En la póliza debe constar expresamente: **1. Que se ampara el cumplimiento del contrato 2. Que se ampara el pago de las multas y de la cláusula penal pecuniaria convenida. 3. Que la aseguradora renuncia al beneficio de excusión 4. Que no expirará por falta de pago de la prima o revocatoria unilateral.** **CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA - FUERZA MAYOR O CASO FORTUITO:** EL CONTRATISTA no será responsable ni se considera que ha incurrido en el incumplimiento de sus obligaciones en el objeto contratado, si se presentaren durante la ejecución circunstancias de fuerza mayor o caso fortuito u otros hechos fuera de control conforme a las definiciones del artículo 1º. de la Ley 95 de 1890; EL CONTRATISTA se obliga a informar por escrito a LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL, dentro de los dos (2) días siguientes la ocurrencia de las causas acompañando todos los documentos y pruebas de soporte que demuestren su ocurrencia, manifestando el tiempo estimado dentro del cual se reanudará la ejecución del objeto contratado. **CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA - LIQUIDACIÓN DEL CONTRATO:** Para efectos de aplicación del artículo 11 de la Ley 1150 de julio 16 de 2007, el contratista y LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL efectuarán la liquidación del presente contrato dentro de los cuatro (4) meses siguientes a la expiración del término previsto para la ejecución del contrato o a la expedición del acto administrativo que ordene la terminación, o a la fecha del acuerdo que la disponga, en los siguientes eventos: 1. Cumplimiento del objeto contractual. 2. Vencimiento del término del mismo. 3. Las causales previstas

en el Estatuto General de Contratación. **PARÁGRAFO ÚNICO:** Si el CONTRATISTA no se presenta a la liquidación del contrato o las partes no llegan a ningún acuerdo dentro del término señalado, LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL procederá a su liquidación de acuerdo con lo dispuesto por el artículo 11 de la Ley 1150 de 2007, para lo cual proferirá resolución motivada susceptible del recurso de reposición. **CLÁUSULA DÉCIMA SÉPTIMA - TERMINACIÓN, MODIFICACIÓN E INTERPRETACIÓN UNILATERALES:** El presente contrato de suministro está sujeto a las Cláusulas Excepcionales al derecho común de Terminación, Modificación e Interpretación Unilaterales por parte de LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL, de acuerdo con lo establecido en los Artículos 15, 16 y 17 de la Ley 80 de 1993. **CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA - MULTAS:** EL CONTRATISTA por medio del presente contrato de suministro dará derecho a LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL a imponer multas en caso de mora o de incumplimiento parcial de las obligaciones contraídas en virtud del mismo. Independientemente de la pena pecuniaria y de la terminación unilateral anticipada se podrán imponer multas equivalentes al dos por ciento (2%) del valor del contrato de suministro en cada caso, sin que en conjunto superen el diez por ciento (10%) del valor del mismo, dando cumplimiento al principio señalado en el artículo 17 de la ley 1150 de 2007. Lo anterior sin perjuicio de declarar la caducidad del contrato de suministro. **CLÁUSULA DÉCIMA NOVENA - PENAL PECUNIARIA:** En caso de declaratoria de caducidad o de incumplimiento total y/o parcial de las obligaciones derivadas del presente contrato de suministro, EL CONTRATISTA pagará a LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL, a título de pena pecuniaria, una suma equivalente al diez por ciento (10%) del valor total del contrato. El valor de la pena señalada en esta cláusula ingresará al Tesoro Nacional por intermedio LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL. **PARÁGRAFO ÚNICO:** La cláusula penal impuesta se hará efectiva directamente por LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL, pudiendo acudir para el efecto entre otros a los mecanismos de compensación de las sumas adeudadas, cobro de cualquier medio para obtener el pago, incluyendo la jurisdicción coactiva en los términos previstos en el artículo 17 de la ley 1150 de 2007. **CLÁUSULA VIGÉSIMA - CADUCIDAD ADMINISTRATIVA:** LA DIRECCIÓN podrá declarar la Caducidad del presente contrato de suministro, mediante acto administrativo debidamente motivado, cuando se presente alguna de las siguientes causales: **A)** Un hecho constitutivo de incumplimiento de las obligaciones contraídas por EL CONTRATISTA, que afecte de manera grave y directa la ejecución del contrato de suministro y evidencie que puede conducir a su paralización. **B)** El incumplimiento por parte de EL CONTRATISTA del deber de informar inmediatamente a LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL y a las demás autoridades competentes, sobre las peticiones o amenazas que reciba de quienes actúen por fuera de la Ley, con el fin de obligarlo a hacer u omitir algún acto o hecho. **C)** La celebración de pactos o acuerdos prohibidos por las disposiciones legales vigentes. **PARÁGRAFO ÚNICO** Declarada la caducidad del presente contrato de suministro, LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL lo dará por terminado y ordenará su liquidación en el estado en que se encuentre. La declaratoria de caducidad no impedirá que LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL continúe inmediatamente la ejecución del objeto contratado, bien sea a través de otro contratista. La declaratoria de caducidad será constitutiva del siniestro de incumplimiento a que se refiere el Artículo 1072 del Código de Comercio y no habrá lugar a indemnización alguna para EL CONTRATISTA, quien se hará acreedor a las sanciones e inhabilidades previstas en la Ley. **CLÁUSULA VIGÉSIMA PRIMERA - INHABILIDADES E INCOMPATIBILIDADES:** EL CONTRATISTA declara bajo la gravedad de juramento que se entiende prestado con la suscripción del presente Contrato que no se encuentra incurso en ninguna de las causales de inhabilidad o incompatibilidad contempladas en el Artículo 8º de la Ley 80 de 1993 y de la Constitución Política. **CLÁUSULA VIGÉSIMA SEGUNDA - RÉGIMEN DE SEGURIDAD SOCIAL:** En cumplimiento del artículo 23 de la Ley 1150 de 2007 y demás normas que los complementen, adicionen o modifiquen, las cuales se entienden incorporadas al presente contrato, EL CONTRATISTA deberá acreditar su afiliación a los sistemas de pensiones y de salud como cotizante, con documentos anexos al momento de la suscripción del presente contrato; dichas afiliaciones deberán estar vigentes y al día durante toda la vigencia del presente contrato, razón por la cual, EL CONTRATISTA deberá anexar a sus cuentas de cobro, fotocopia clara y legible de las planillas de autoliquidación de aportes del mes correspondiente a la cuenta de cobro. **CLÁUSULA VIGÉSIMA TERCERA - SOLUCIÓN DE CONFLICTOS:** Las partes harán todo lo posible para resolver en forma ágil, rápida y directa las diferencias y discrepancias surgidas de la actividad contractual. En caso de que las diferencias se originen por razón de la celebración, ejecución, desarrollo, terminación o liquidación del contrato, las partes se comprometen a utilizar los mecanismos de solución de controversias contractuales previstos en el Artículo 68 de la Ley 80 de 1993. **CLÁUSULA VIGÉSIMA CUARTA - REQUISITOS PARA EL PERFECCIONAMIENTO Y EJECUCIÓN:** Para el perfeccionamiento y ejecución del presente contrato se requiere: 1) La firma del contrato por las partes; 2) Registro Presupuestal y 3) Aprobación de la Garantía Única. **CLÁUSULA VIGÉSIMA QUINTA - DOMICILIO CONTRACTUAL Y NOTIFICACIONES:** Para todos los efectos legales, judiciales y extrajudiciales que se deriven del presente contrato, las partes fijan como domicilio contractual, la ciudad de Bogotá, D.C., LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL podrá ser notificada en la Carrera 13 No. 26 - 50 Piso 5 Edificio Bachue de la Ciudad de Bogotá D.C.; EL CONTRATISTA podrá ser notificado en la Carrera 52 No. 144 - 35 en la ciudad de Bogotá, D.C. **CLÁUSULA VIGÉSIMA SEXTA: TOTAL ENTENDIMIENTO:** Una vez leída y con la suscripción del presente contrato, las partes manifiestan conocer, comprender y aceptar todas y cada una de las cláusulas y apartes del presente contrato. Para constancia de todo lo anterior, se verifica y aprueba en la plataforma SECOP II el presente documento por los que en el intervinieron.

ANEXO 1 “Valoración Propuesta Económica”

ITEM	EQUIPO		CANTIDAD	VALOR UNITARIO	IVA	VALOR TOTAL INLCUIDO IVA	VALOR TOTAL X CANTIDAD
1	REFRIGERADOR ENERGIA ELECTRICA TCW 3000 AC	con LI	15	\$27.150.000	NO APLICA	\$27.150.000	\$407.250.000

ANEXO 2 “Especificaciones Técnicas Mínimas Excluyentes”

NEVERA PARA ALMACENAMIENTO DE VACUNAS
Función refrigeradora o nevera horizontal para almacenamiento de vacunas
Con capacidad neta de 150 Litros
Aprobado Organización Mundial de la Salud O.M.S y deberá contar con código PQS E003 / 017
Rango de Temperatura de 2-8 Grados Celsius
Peso del equipo máximo 123 Kg
Fuente de energía Electricidad (AC)
Material Polietileno roto moldeado con garantía de mínimo 5 años (material externo)
Alimentación 110 VAC- 60 Hz
Tiempo de conservación de temperatura en cortes de energía eléctrica mínimo de 48 horas 43°C sin apertura de puertas
Cuenta Con Ruedas Para Facilitar Su Transporte.
Capacidad para Mínimo 5 canastillas internas en material inoxidable pintura termostática
Que soporte hasta 43°C o más de temperatura ambiente
Lectura electrónica exterior o con termómetro digital de lectura externa
Cierre hermético del refrigerador con llave entrega de dos por equipo o cerradura con sistema de seguridad para apertura
Pruebas de estabilidad o seguridad del equipo, Control auto regulable de temperatura por pérdida de fluido eléctrico con soporte o duración de temperatura interna mínima de 4 horas a temperatura de 43 grados Celsius de temperatura ambiente.
Incluye dispositivo de monitoreo remoto de temperatura, el cual permite generar alarmas (email y SMS) y realiza trazabilidad de la temperatura de manera remota con suscripción de mínimo 10 años en la comunicación
Incluye termómetro de máximas y mínimas
Incluye estabilizador y elevador de Voltaje

Para constancia de todo lo anterior, se verifica y aprueba en la plataforma SECOP II el presente documento por los que en el intervinieron.

**FUERZAS MILITARES DE COLOMBIA
ARMADA NACIONAL**



DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL

ACTA DE LIQUIDACIÓN CONTRATO

**ACTA DE LIQUIDACIÓN BILATERAL DEL CONTRATO N° 046 ARC-DISAN- 2020
CELEBRADO ENTRE – LA DIRECCION DE SANIDAD NAVAL y SCALPEL SAS**

LUGAR	Bogotá D.C Dirección de Sanidad Naval
CONTRATANTE	DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL
CONTRATISTA	SCALPEL S.A.S
CC / NIT	830.093.750-5
SUPERVISOR	PD TATIANA MARIA CALDERÓN AMAYA
TIPO DE CONTRATO	CONTRATACION DIRECTA
OBJETO DEL CONTRATO	ADQUISICIÓN A TODO COSTO DE NEVERAS PARA ALMACENAMIENTO DE VACUNAS PARA LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL Y SUS ESTABLECIMIENTOS DE SANIDAD MILITAR
VALOR INICIAL DEL CONTRATO	CUATROCIENTOS SIETE MILLONES DOSCIENTOS CINCUENTA MIL PESOS MONEDA CORRIENTE (\$407.250.000,00 M/CTE) INCLUIDAS EROGACIONES
APROBACIÓN DE GARANTIA	03 DE AGOSTO DE 2020
CERTIFICADO DE DISPONIBILIDAD PRESUPUESTAL	CDP NO. 9720 DE FECHA 14 DE JULIO DE 2020
REGISTRO PRESUPUESTAL	CRP NO. 14220 DE FECHA 29 DE JULIO DE 2020
PLAZO DE EJECUCIÓN INICIAL	A PARTIR DE LA VERIFICACIÓN Y APROBACIÓN DE LA GARANTÍA ÚNICA, PREVIA EXPEDICIÓN DEL REGISTRO PRESUPUESTAL Y HASTA EL 30 DE NOVIEMBRE DE 2020.
VALOR ADICIONES	N/A
VALOR REDUCCIONES	N/A
VALOR TOTAL DEL CONTRATO	CUATROCIENTOS SIETE MILLONES DOSCIENTOS CINCUENTA MIL PESOS MONEDA CORRIENTE (\$407.250.000,00 M/CTE) INCLUIDAS EROGACIONES
MODIFICATORIO(S)	Modificadorio No. 01: CLÁUSULA PRIMERA: Modificar la CLÁUSULA SEGUNDA - PLAZO DE EJECUCIÓN del contrato de suministros No. 046-ARC-DISAN-2020, en el sentido de ampliar el plazo de ejecución hasta el día 10 de diciembre de 2020, del inicialmente pactado.
PLAZO DE EJECUCIÓN FINAL DEL CONTRATO	HASTA EL 10 DE DICIEMBRE DE 2020.

Entre los suscritos a saber: de una parte, la Señora Capitán de Navío **GIOVANNA BRESCIANI OTERO**, identificada con cédula de ciudadanía No. 39.778.274 de Bogotá, nombrada mediante Resolución Ministerial No 0120 del 15 de enero de 2018 como Directora de la Sanidad Naval, dependencia del Comando de la Armada Nacional, facultada para contratar de acuerdo con la Resolución No. 4519 de fecha 27 de mayo de 2016 modificada parcialmente mediante la Resolución No 5662 de fecha 27 de junio de 2016 expedidas por el Ministerio de Defensa Nacional y el artículo 12 de la Ley 80 de 1993, sus Decretos reglamentarios y demás normas concordantes, quien en el curso de este documento se denominará **LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL** por una parte y por la otra el señor **JOAQUIN RODRIGO SANCHEZ MUÑOZ**, identificado con cédula de ciudadanía No. 19.414.444 expedida en Bogotá, quien obra como Representante Legal de SCALPEL

Versión 5.0
Fecha: 23/07/2019

2019071795150 REGISTRO CONTROLADO SGC DISAN

S.A.S., debidamente facultado por la Cámara de Comercio, quien en adelante se denominará EL CONTRATISTA, hemos convenido celebrar la presente Acta de Liquidación del Contrato N° 046 ARC-DISAN- 2020 previa las siguientes:

CONSIDERACIONES

I. FUNDAMENTOS LEGALES

Conforme a la Ley 80 de 1993 artículos 60 (subrogado por el artículo 11 de la ley 1150 de 2007), y 61 después de la terminación de un contrato se procede a liquidar. Para ello mediante la suscripción de un acta se establecerán las sumas que puedan resultar a deber entre si los contratantes, incorporando de manera detallada la liquidación que arrojen los saldos correspondientes, o de no existir deuda alguna que reconocer, declararse a paz y salvo entre sí.

Con fundamento en lo anterior las partes contratantes proceden a liquidar de común acuerdo el Contrato N° 046 ARC-DISAN- 2020, suscrito entre la DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL Y EL CONTRATISTA.

II. GARANTÍA

Las obligaciones contractuales se respaldaron con las siguientes pólizas:

Póliza Única de Garantía No. **2669651-4** que cubre los riesgos de cumplimiento; CALIDAD DE LOS BIENES Y EQUIPOS SUMINISTRADOS, CUMPLIMIENTO DEL CONTRATO, PAGO DE SALARIOS, PRESTACIONES SOCIALES E INDEMNIZACIONES LABORALES, expedida por la Compañía Aseguradora SURAMERICANA

RIESGO ASEGURADO	VALOR ASEGURADO	VIGENCIA	
		DESDE	HASTA
CUMPLIMIENTO DEL CONTRATO	\$81,450,000.00	30/07/2020	10/08/2021
CALIDAD DE LOS ELEMENTOS	\$122,175,000.00	30/07/2020	10/04/2023
PAGO DE SALARIOS, PRESTACIONES SOCIALES LEGALES E INDEMNIZACIONES LABORALES	\$20,362,500.00	30/07/2020	10/12/2023

III. CUMPLIMIENTO OBLIGACIONES A CARGO DE LA ARMADA NACIONAL – DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL.

No. ORDEN DE PAGO	No. OBLIGACIÓN	FECHA PAGO	VALOR
370247620	52820	2020-12-17	\$407.250.000,00
VALOR TOTAL PAGADO			\$407.250.000,00

Nota: Esta información la suministra el área de Tesorería o su equivalente en cada Establecimiento.

VALOR TOTAL DEL CONTRATO INCLUIDAS MODIFICACIONES	\$407.250.000,00
SALDO A LIBERAR POR VIGENCIA (Si aplica)	\$ 0
SALDO A LIBERAR POR VIGENCIA FUTURA (Si aplica)	\$ 0
VALOR CANCELADO	\$407.250.000,00
VALOR PENDIENTE A CANCELAR	\$ 0

IV. CONSTANCIAS:

Versión 5.0
Fecha: 23/07/2019

2019071795150 REGISTRO CONTROLADO SGC DISAN

OBSERVACIONES DEL CONTRATISTA

- Manifiesta que la DIRECCION DE SANIDAD NAVAL cumplió con las obligaciones adquiridas y derivadas del Contrato N° 046 ARC-DISAN- 2020
- Que, durante la ejecución del contrato, efectuaron los aportes al Sistema de Seguridad Social en Pensiones y en Salud, Riesgos Profesionales, aportes a Cajas de Compensación familiar, Instituto Colombiano de Bienestar Familiar y Servicio Nacional de Aprendizaje, cuando a ello hubiere lugar, conforme a los porcentajes establecidos en la legislación actual.

OBSERVACIONES DE LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL- (ESCRIBA EL ESM O REGIONAL)

- El representante de la DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL atendiendo a los informes presentados por el supervisor del contrato, aceptó a entera satisfacción los bienes y/o servicios prestados, de acuerdo con las características condiciones establecidas en el Contrato N° 046 ARC-DISAN-2020.
- Que el Supervisor del contrato manifiesta mediante el diligenciamiento del siguiente cuadro la conformidad en la prestación del servicio y/o bienes recibidos así:
MARQUE CON (X) SI O NO, ASÍ:

SI	Cumplió cabalmente con lo descrito en el contrato		
NO	Incumplió con el objeto del contrato		
I	RECIBO DE BIENES Y/O SERVICIOS EN EL TIEMPO ESTIPULADO	X	NO
II	CUMPLIMIENTO CON LAS CARACTERÍSTICAS DEL OBJETO DEL CONTRATO	X	NO
III	CUMPLIMIENTO CON EL PLAZO DE EJECUCIÓN	X	NO
IV	CUMPLIMIENTO EN LA ENTREGA DE LOS BIENES Y/O SERVICIOS EN EL LUGAR ESTABLECIDO	X	NO
V	CUMPLIMIENTO CON LA ENTREGA A TIEMPO DE CUALQUIER INFORMACIÓN SOLICITADA POR EL SUPERVISOR DEL CONTRATO.	X	NO
VI	SOLUCIÓN OPORTUNA FRENTE A LAS NOVEDADES PRESENTADAS DURANTE LA EJECUCIÓN DEL CONTRATO	X	NO

(Diligencie acorde a lo manifestado por usted durante la ejecución del Contrato)

- Así mismo, se deja constancia que verificados los documentos soportes de pago se encontró que el monto certificado y pagado o pendiente por pagar, respecto del valor total al que ascendió el contrato, presenta un saldo a liberar de \$ 0, Por todo lo anterior las partes:

ACUERDAN

PRIMERO: Liquidar bilateralmente el Contrato N° 046 ARC-DISAN-2020 celebrado entre DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL y EL CONTRATISTA en los siguientes términos:

VALOR TOTAL DEL CONTRATO INCLUIDAS MODIFICACIONES	\$407.250.000,00
SALDO A LIBERAR POR VIGENCIA (Si aplica)	\$ 0
SALDO A LIBERAR POR VIGENCIA FUTURA (Si aplica)	\$ 0
VALOR CANCELADO	\$407.250.000,00
VALOR PENDIENTE A CANCELAR	\$ 0

SEGUNDO: Una vez suscrita la presente acta de Liquidación Final, las partes contratantes se declaran a paz y salvo por todo concepto en los aspectos relacionados con el Contrato N° 046 ARC-DISAN- 2020 , sin perjuicio de las obligaciones que continúan vigentes por las partes con posterioridad a la suscripción de la presente acta y renuncian a cualquier reclamación futura, las

cuales se encuentran amparadas con la póliza única de cumplimiento No **2669651-4** expedida por la Compañía SURAMERICANA

TERCERO: suscrita la presente acta de liquidación, se entregará copia al ÁREA DE CONTRATOS para lo pertinente y si llegará a presentar un saldo a liberar, se entregará copia al AREA DE PRESUPUESTO para que proceda a liberar los dineros correspondientes al saldo del contrato.

Para constancia, se firma en Bogotá, D.C. a los 17 días del mes de Diciembre de 2020

POR LA DIRECCIÓN DE SANIDAD NAVAL:



Capitán de Navío **GIOVANNA BRESCIANI OTERO**
DIRECTORA SANIDAD NAVAL



PD. **TATIANA MARIA CALDERÓN AMAYA**
Supervisor del Contrato

POR EL CONTRATISTA:



JOAQUÍN RODRIGO SÁNCHEZ MUÑOZ
C.C. N° 19.414.444
Representante legal
SCALPEL S.A.S

VoBo: CF Guillermo Pardo Zapata
Subdirector Administrativo y Financiero

VoBo: S2 Paniagua Mendoza Jhon
Jefe de Presupuesto

VoBo: PD Jenny Andrea Gómez
Jefe de Contratos

Elaboró: PD. Tatiana Calderón Amaya
Supervisor de Contrato N° 046 ARC-DISAN- 2020

Revisó: PS Juan David Ortiz
Tecnólogo Administrativo Área de Contratos



LA DIRECCIÓN DE SANIDAD DE LA POLICÍA NACIONAL

CERTIFICA

Qué la firma **SCALPEL SAS**, identificado con el NIT 830.093.750-5 celebró contrato con la **NACIÓN – POLICÍA NACIONAL – DIRECCIÓN DE SANIDAD**, de acuerdo con la siguiente descripción.

Contrato N° 07-2-20125 DEL 17 DE OCTUBRE DE 2014

Objeto: ADQUISICIÓN DE EQUIPOS MÉDICOS, INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO Y EQUIPO INDUSTRIAL DE APOYO PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SANIDAD POLICIAL DEL ÁMBITO NACIONAL

Valor: MIL CUATROCIENTOS VEINTISIETE MILLONES QUINIENTOS CINCUENTA Y CUATRO MIL PESOS (\$ 1.427.554.000,00) MONEDA CORRIENTE.

Plazo ejecución HASTA EL 31 DE DICIEMBRE DE 2014

Inicio 27 DE OCTUBRE DE 2014

Adición 001 **CLÁUSULA PRIMERA:** Adicionar a la Cláusula Tercera VALOR DEL CONTRATO del Contrato Principal, la suma de QUINIENTOS CUARENTA Y DOS MILLONES SEISCIENTOS CUARENTA Y OCHO MIL PESOS (\$542.648.000,00) MONEDA CORRIENTE, para un Valor Total del Contrato de MIL NOVECIENTOS SETENTA MILLONES DOSCIENTOS DOS MIL PESOS (\$1.970.202.000,00) MONEDA CORRIENTE.

Modificación 001 **CLÁUSULA PRIMERA:** Modificar a la Cláusula Octava LUGAR DE ENTREGA Y CANTIDADES del Contrato Principal. **CLÁUSULA SEGUNDA:** Modificar a la Cláusula Sexta PLAZO DE EJECUCIÓN del Contrato Principal, en el sentido de ampliar el plazo de ejecución HASTA 30 DE JULIO DE 2015.

Modificación 002 **CLÁUSULA PRIMERA:** Modificar la Cláusula Sexta PLAZO DE EJECUCIÓN, del Contrato Principal y la Cláusula Segunda de la Modificación No 001 de 2014, en el sentido de ampliar su plazo de ejecución HASTA EL 30 DE OCTUBRE DE 2015.

Terminación 30 DE OCTUBRE DE 2015

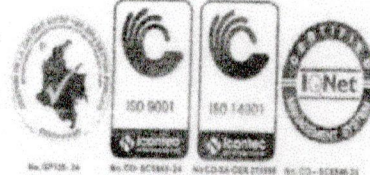
La presente certificación se expide a solicitud de **SCALPEL SAS**, a los Seis (6) días del mes de Abril de Dos Mil Dieciséis (2016).

Capitán **DANIEL GUILLERMO CABALLERO SANCHEZ**
Jefe Grupo Contratos DISAN

Elaboro: Marisol Cristancho Ramo
Calle 44 No. 50 – 51 Primer Piso, Bogotá
Teléfonos 2207484 Ext. 7483
disan.grupo@policia.gov.co
www.policia.gov.co

IDS - OF - 0001
VER: 2

Página 1 de 1



Aprobación: 07/04/2014



CONTRATO DE COMPRA VENTA No. 07-2-20125-14 CELEBRADO ENTRE LA NACIÓN – POLICÍA NACIONAL – DIRECCIÓN DE SANIDAD Y SCALPEL SAS, QUE TIENE POR OBJETO ADQUISICIÓN DE EQUIPOS MÉDICOS, INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO Y EQUIPO INDUSTRIAL DE APOYO PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SANIDAD POLICIAL DEL ÁMBITO NACIONAL.

Entre los suscritos a saber, Coronel **HERMAN ALEJANDRO BUSTAMANTE JIMÉNEZ**, mayor de edad, vecino de esta ciudad, identificado con la cédula de ciudadanía No. 79.341.675 expedida en Bogotá, actuando en nombre y representación de **LA NACIÓN – POLICÍA NACIONAL – DIRECCIÓN DE SANIDAD**, en su calidad de Director de Sanidad de la Policía Nacional, según Resolución 1338, de fecha 190214 del Ministerio de Defensa Nacional, debidamente facultado para celebrar contratos por Resolución No. 0008 del 1 de Enero de 2014, quien en adelante y para efectos de este Contrato se denominará **EL CONTRATANTE** por una parte, y por la otra el/la señor **JOAQUIN RODRIGO SANCHEZ MUÑOZ** mayor de edad, vecino de Bogotá D. C., identificado con Cédula de Ciudadanía No. 19.414.444, quien actúa en calidad de Representante Legal de **SCALPEL SAS**, identificada con el NIT. 830093750-5, quien en adelante se denominará **EL CONTRATISTA**, debidamente identificados como aparece en el anexo No.1 "DATOS DEL CONTRATO", hemos convenido celebrar el presente contrato, previos los siguientes considerandos: Que se elaboraron los estudios previos de conformidad con lo señalado en el Decreto 1510 de 2013. Que al momento de la apertura del proceso de selección, se contó con la respectiva apropiación presupuestal que respalda el presente compromiso. Que el presente contrato se deriva de un proceso de contratación realizado por la modalidad de Selección Abreviada Menor Cuantía, fundamentado en el artículo 59 del Decreto 1510 de 2013. Que la DIRECCIÓN DE SANIDAD designará un supervisor para el presente contrato, el cual mantendrá comunicación con el CONTRATISTA, durante el desarrollo del contrato y ejercerá las funciones prescritas en la Resolución 3256 del 16 de diciembre de 2004 de la Policía Nacional. Que habiéndose dado cumplimiento a todos los trámites y requisitos que exige la contratación administrativa para este tipo de contrato (Ley 80 de 1993, Ley 1150 de 2007 y el Decreto 1510 de 2013), es procedente la celebración del mismo, el cual se regirá por las siguientes cláusulas: **PRIMERA. OBJETO:** El objeto del presente contrato es el que se indica el Anexo No.1 "DATOS DEL CONTRATO". **SEGUNDA. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS:** La ejecución del presente contrato se realizará de acuerdo con las especificaciones contenidas en la Oferta presentada por el CONTRATISTA, y las contenidas en pliego de condiciones del proceso de Selección Abreviada PN DISAN SA 006 2014, documentos que forman parte integral del presente contrato, y de acuerdo a la descripción que se indica el Anexo No.1 "DATOS DEL CONTRATO" y Anexo No.2 "CONDICIONES TÉCNICAS" del presente contrato. **TERCERA. VALOR:** Para efectos legales, fiscales y presupuestales, el valor del contrato asciende a la suma descrita en el anexo No.1 "DATOS DEL CONTRATO". **PARÁGRAFO:** Todos los precios aquí contemplados se entienden firmes y fijos y por lo tanto no están sujetos a ninguna clase de reajuste. Igualmente dentro de este precio están incluidos los costos proyectados al plazo de ejecución del presente contrato y la utilidad razonable que el CONTRATISTA pretende obtener, en consecuencia, no se aceptarán solicitudes de reajustes, fundamentados en estas circunstancias. **CUARTA. FORMA DE PAGO:** LA DIRECCIÓN DE SANIDAD pagará al CONTRATISTA el valor de este contrato de conformidad con lo dispuesto en el anexo No.1 "DATOS DEL CONTRATO". **PARÁGRAFO - CUENTA PARA PAGOS:** Los pagos previstos en esta cláusula se acreditarán a la cuenta que se indica en el anexo No.1 "DATOS DEL CONTRATO", a favor del CONTRATISTA, o en otro banco o cuenta que éste designe con anterioridad al vencimiento del pago, con sujeción a lo previsto en las disposiciones cambiarias, por medio de aviso escrito con no menos treinta (30) días de anticipación, acompañado de certificación bancaria a nombre de la firma Contratista. Todos los pagos efectuados tendrán los descuentos de ley. **QUINTA. APROPIACIÓN PRESUPUESTAL:** El presente contrato está amparado por la apropiación presupuestal que se indica en el anexo No.1 "DATOS DEL CONTRATO". **SEXTA. PLAZO DE EJECUCIÓN:** El plazo de ejecución del contrato es el señalado en el anexo No.1 "DATOS DEL CONTRATO". **SÉPTIMA. VIGENCIA:** La Vigencia del presente contrato será de cuatro (4) meses adicionales al plazo de ejecución establecido en el anexo No.1 "DATOS DEL CONTRATO". **OCTAVA. LUGAR DE ENTREGA Y CANTIDADES:** El lugar en el cual se entregará e instalarán los bienes objeto del presente contrato será el que aparece en el anexo No.1 "DATOS DEL CONTRATO". **NOVENA. DERECHOS DEL CONTRATISTA:** En general, son derechos del CONTRATISTA: 1.) Recibir el pago que en su favor establece el presente contrato. 2.) Tener acceso a los elementos físicos necesarios para desarrollar el objeto del contrato, en caso que los mismos sean necesarios, y cumplir con sus obligaciones. 3.) Obtener la colaboración necesaria de EL CONTRATANTE para el adecuado desarrollo del contrato. **DÉCIMA. OBLIGACIONES DEL CONTRATISTA:** En general, son obligaciones del CONTRATISTA: 1.) Cumplir con el objeto contractual. 2.) Obrar con lealtad y buena fe en las distintas etapas contractuales, evitando dilaciones y trabas. 3.) Responder en los plazos que la DIRECCIÓN DE SANIDAD establezca en cada caso, los requerimientos de aclaración o de información que le

formule. 4.) Cumplir cabalmente con sus obligaciones, frente al Sistema de Seguridad Social Integral y parafiscales (Cajas de Compensación Familiar, Sena e ICBF), por cuanto el cumplimiento de ésta obligación es requisito indispensable para la realización de cualquier pago. 5.) Constituir en debida forma y aportar al Grupo de contratos de la DISAN, dentro de los CINCO (5) días hábiles siguientes a la suscripción del contrato la Garantía Única. 6.) Guardar la confidencialidad de toda la información que le sea entregada y que se encuentre bajo su custodia o que por cualquier otra circunstancia deba conocer o manipular y responderá civil, penal y disciplinariamente por los perjuicios de su divulgación y/o utilización indebida que por sí o por un tercero se cause a la administración o a terceros. 7.) No acceder a peticiones o amenazas, de quienes actuando por fuera de la ley pretendan obligarlo a hacer u omitir algún acto o hecho, el CONTRATISTA deberá Informar de tal evento a la Dirección de Sanidad de la Policía Nacional y a las autoridades competentes para que se adopte las medidas necesarias. 8.) Mantener activa la cuenta corriente o de ahorros reportada para los pagos con el fin de evitar traumatismos en el proceso de ejecución del contrato. 9.) Restituir a la Dirección de Sanidad los elementos que haya colocado a su disposición para el desarrollo del objeto contractual, cuando se lo requiera o al finalizar el contrato, en caso que se hayan suministrado. 10.) Estarán a cargo del CONTRATISTA los costos de transporte, movilización, seguros, fletes, que se causen con motivo del traslado de los ítems relacionados en el presente estudio. Estos costos se entenderán incorporados al valor total del contrato que se llegase a celebrar, incluyendo los impuestos. 11) En el caso en que durante el tiempo de ejecución del contrato surja alguna eventualidad de fuerza mayor o caso fortuito que afecte a cualquiera de las partes, el CONTRATISTA deberá informar por escrito a la otra parte que corresponda, con el fin de definir la solución de mutuo acuerdo. 12) El contratista se obliga a comunicar por escrito al contratante cualquier cambio en la información suministrada para el desarrollo del presente contrato; de igual forma, se deberá informar cualquier cambio en el número de cuenta bancaria, con el fin de realizar los respectivos pagos, allegando en original la certificación bancaria correspondiente. 13) El contratista se comprometerá a sostener los precios de los elementos durante el tiempo que dure el contrato que se llegase a celebrar. 14) Deberá dar cumplimiento a la normatividad que sobre gestión ambiental se encuentre vigente y en especial a las disposiciones referentes al manejo de los residuos peligrosos que sean generados como consecuencia de la ejecución del contrato, cuando haya lugar. 15.) El Contratista se compromete a cambiar los bienes, sin costo alguno para la DISAN, que presenten cualquier defecto de fabricación, dentro de los 30 días hábiles siguiente al requerimiento. 16.) Y las demás obligaciones del CONTRATISTA contenidas en el artículo 5º de la Ley 80 de 1993, así mismo, será civil y penalmente responsable por sus acciones u omisiones en la actuación contractual. DECIMA PRIMERA. INEXISTENCIA DEL VÍNCULO LABORAL: El presente contrato no genera relación laboral alguna entre EL CONTRATANTE y los empleados que EL CONTRATISTA ocupe en el cumplimiento del objeto Contractual. Por lo tanto los salarios, prestaciones sociales e indemnizaciones del personal de EL CONTRATISTA, son de responsabilidad exclusiva del mismo. DECIMA SEGUNDA. DERECHOS DE LA DIRECCIÓN DE SANIDAD: Supervisar el desarrollo y ejecución del presente contrato, y acceder a los documentos e información que soportan la labor de EL CONTRATISTA. DECIMA TERCERA. OBLIGACIONES DEL CONTRATANTE: 1.) Poner a disposición del CONTRATISTA los bienes y lugares que se requieran para la ejecución y entrega del objeto contratado. 2.) Una vez se surta el proceso de contratación estatal, asignar un Supervisor, a través de quien la POLICÍA NACIONAL mantendrá la interlocución permanente y directa con el CONTRATISTA. 3.) Ejercer el control sobre el cumplimiento del contrato a través del Supervisor designado para el efecto, exigiéndole la ejecución idónea y oportuna del objeto a contratar. 4.) Recibir a satisfacción los bienes y/o servicios que sean entregados por el CONTRATISTA, cuando estos cumplan con las condiciones establecidas y en especial las especificaciones u obligaciones técnicas contenidas en el anexo técnico. 5.) Adelantar las gestiones necesarias para el reconocimiento y cobro de las sanciones pecuniarias y garantías a que hubiere lugar, para lo cual el Supervisor dará aviso oportuno a la POLICÍA NACIONAL, sobre la ocurrencia de hechos constitutivos de mora o incumplimiento. 6.) Pagar al CONTRATISTA en la forma pactada y con sujeción a las disponibilidades presupuestales y de PAC previstas para el efecto. 7.) Tramitar diligentemente las apropiaciones presupuestales que requiera para solventar las prestaciones patrimoniales que hayan surgido a su cargo como consecuencia de la suscripción del contrato. 8.) Solicitar y recibir información técnica respecto del bien ó servicio y demás del CONTRATISTA en desarrollo del objeto del contractual. 9.) Rechazar los bienes y/o servicios cuando no cumplan con los requerimientos técnicos exigidos. DÉCIMA CUARTA. RESERVA DEL PRESENTE CONTRATO: El CONTRATISTA se obliga para con EL CONTRATANTE a no suministrar ninguna clase de información o detalle a terceros y a mantener como documentación reservada, todos los aspectos que conozca en el cumplimiento del presente contrato, así como los asuntos técnicos e instalaciones de EL CONTRATANTE, conocidos o que llegaren a ser conocidos por el contratista, durante el desarrollo con posterioridad a la ejecución del contrato. DÉCIMA QUINTA. MECANISMO DE COBERTURA DEL RIESGO A CARGO DEL CONTRATISTA: Dentro de los cinco (5) días hábiles siguientes a la suscripción del contrato y la entrega de la copia firmada del mismo al CONTRATISTA, éste deberá constituir y presentar a favor de la

DIRECCIÓN DE SANIDAD DE LA POLICIA NACIONAL identificada con el NIT. 830.041.314-4, uno cualquiera de los mecanismos de cobertura de riesgo establecidos en el artículo 111 del Decreto 1510 de 2013, que cubra los siguientes riesgos: a) **DE CUMPLIMIENTO DEL CONTRATO:** Equivalente al veinte (20%) por ciento del valor total del Contrato, que cubra el término de vigencia del Contrato 60 días calendario más, incluyendo sus prórrogas si a ello hubiere lugar. b) **DE CALIDAD Y CORRECTO FUNCIONAMIENTO DE LOS EQUIPOS:** Equivalente al Cincuenta Por Ciento (50%) del valor total del Contrato, que cubra el término de vigencia del Contrato y Un (1) año más, incluyendo sus prórrogas si a ello hubiere lugar. c) **DE SALARIOS Y PRESTACIONES SOCIALES:** Equivalente al CINCO (5%) del valor total del Contrato, que cubra el término de vigencia del Contrato y TRES (3) año más, incluyendo sus prórrogas si a ello hubiere lugar. e) **DE DAÑOS A TERCEROS POR RESPONSABILIDAD CIVIL EXTRA CONTRACTUAL:** equivalente a 300 SMMLV, que cubra el término de vigencia del Contrato, incluyendo sus prórrogas si a ello hubiere lugar. **PARÁGRAFO PRIMERO:** Al término de la vigencia de cada uno de los amparos EL CONTRATISTA deberá adicionar UN (1) MES más, con el fin de garantizar que los términos de la garantía única cubran la totalidad de lo exigido y de esta manera prevenir la ampliación de los mismos ocasionada por el lapso que transcurre desde el momento de la suscripción del contrato y el cumplimiento de los requisitos de ejecución. **PARÁGRAFO SEGUNDO:** En caso de constituirse póliza, en la misma deberá constar expresamente que se ampara el cumplimiento del contrato, el pago de las multas y de la penal pecuniaria convenidas y que la entidad aseguradora renuncia al beneficio de excusión. Así mismo, se indicará que en el evento en que por incumplimiento del contratista garantizado el asegurador resolviera continuar, como cesionario, con la ejecución del contrato y la entidad estatal contratante estuviere de acuerdo con ello, el contratista garantizado aceptará desde el momento de contratación de la póliza la cesión del contrato a favor del asegurador. En todo caso, dependiendo del tipo de mecanismo de cobertura elegido, deberá cumplir con los requisitos establecidos en el decreto 1510 de 2013. **DÉCIMA SEXTA. INDEMNIDAD:** EL CONTRATISTA se obliga a mantener indemne a la DIRECCIÓN DE SANIDAD DE LA POLICIA NACIONAL de cualquier reclamación proveniente de terceros que tenga como causa sus actuaciones. **DÉCIMA SÉPTIMA. SANCIONES:** Las partes convienen en establecer las siguientes formas de sancionar el incumplimiento de las obligaciones adquiridas por EL CONTRATISTA en virtud del presente contrato, así: a) **MULTAS:** En caso de mora o incumplimiento parcial de alguna de las obligaciones derivadas del presente contrato por causas imputables a EL CONTRATISTA - salvo circunstancias de fuerza mayor o caso fortuito conforme a las definiciones del artículo 1º de la Ley 95 de 1.890 - las partes acuerdan que EL CONTRATANTE, mediante acto administrativo, afectará a EL CONTRATISTA con multas, siguiendo el procedimiento establecido en el Artículo 86 de la Ley 1474 de 2011, con Audiencia de las partes, cuyo valor se liquidará del cero punto uno (0.1) al cero punto cinco por ciento (0,5%) del valor del contrato, por cada día de retardo, dependiendo de la gravedad del incumplimiento y hasta por quince (15) días calendario. En caso de incumplimiento no valorable en días, se impondrá una multa de hasta el cinco por ciento (5%) del valor del contrato, dependiendo de la gravedad del incumplimiento. Esta sanción se impondrá conforme a la ley y se reportará a la Cámara de Comercio competente de conformidad con lo previsto en el artículo 6º de la Ley 1150 de 2007. b). **MULTA POR LA MORA EN LA CONSTITUCIÓN DE LOS REQUISITOS DE EJECUCIÓN Y LEGALIZACIÓN:** Cuando el contratista no constituya dentro del término y en la forma prevista en el contrato, o en alguno de sus modificatorios, la póliza de garantía única, en caso de existir, y/o alguno de los requisitos de legalización, EL CONTRATANTE podrá mediante acto administrativo afectar a EL CONTRATISTA con multa, cuyo valor se liquidará con base en un cero punto dos por ciento (0,2%) del valor del contrato, por cada día de retardo y hasta por diez (10) días. c) **PENAL PECUNIARIA** - En caso de declaratoria de caducidad o de incumplimiento total de las obligaciones derivadas del presente contrato, EL CONTRATISTA pagará a EL CONTRATANTE, a título de pena pecuniaria, una suma equivalente al veinte por ciento (20%) del valor del contrato cuando se trate de incumplimiento total del contrato y proporcional al incumplimiento parcial del contrato que no supere el porcentaje señalado. Para efectos de calcular el monto del incumplimiento parcial relativo a la obligación de plazo de ejecución, se empleará la misma fórmula de estimación de valor contemplada en el literal a) de la presente cláusula. La imposición de esta pena pecuniaria se considerará como pago parcial y definitivo de los perjuicios que cause a EL CONTRATANTE. No obstante EL CONTRATANTE se reserva el derecho de cobrar perjuicios adicionales por encima del monto de lo aquí pactado, siempre que los mismos se acrediten. El pago de la cláusula penal pecuniaria estará amparado mediante póliza de seguro en las condiciones establecidas en el presente contrato. **PARÁGRAFO PRIMERO:** El procedimiento para la imposición de las multas y sanciones, se sujetará a lo previsto en el artículo 86 de la ley 1474 de 2011, así. 1. Recibido el informe del supervisor en el que se señale un posible incumplimiento de las obligaciones a cargo del contratista, el Grupo de contratos o la dependencia que haga sus veces, remitirá al ordenador un informe con la relación detallada de los hechos en que se funda el eventual incumplimiento del contratista, las actuaciones llevadas a cabo por el interventor o supervisor del contrato y la pertinencia de la imposición de multa, sanción o declaratoria de

incumplimiento, según corresponda. Dicho documento deberá estar acompañado del informe de interventoría o de supervisión. 2. La asesoría jurídica de la entidad verificará el informe presentado por el Grupo de Contratos o la dependencia que haga sus veces, efectuará el análisis correspondiente y lo presentará al delegatario contractual, quien con arreglo a dicho análisis, ordenará la citación a audiencia al contratista. El documento de citación estará a cargo de la asesoría jurídica de la entidad y contendrá: a) La mención expresa y detallada de los hechos que la soportan; b) La enunciación de las normas o cláusulas posiblemente violadas; c) La mención de las consecuencias que podrían derivarse para el contratista en desarrollo de la actuación; d) El Lugar, fecha y hora para la realización de la audiencia. NOTA 1. La determinación de la fecha de realización de la audiencia deberá obedecer a la naturaleza del contrato y a la periodicidad establecida para el cumplimiento de las obligaciones contractuales. (Literal a) art. 86 ley 1474 de 2011). NOTA 2. La citación será suscrita por el delegatario contractual y estará acompañada del informe de interventoría o supervisión. A la audiencia deberá ser convocado el interventor o supervisor del contrato. NOTA 3. En el evento en que la garantía de cumplimiento consista en póliza de seguros, el garante será citado de la misma manera. 4. La audiencia será presidida por el ordenador, una vez instalada se procederá a constatar la asistencia y a instruir a los participantes sobre la forma como se desarrollará. Surtido lo anterior el ordenador hará la presentación de las circunstancias de hecho que motivan la actuación, enunciando las normas o cláusulas posiblemente violadas y las consecuencias que podrían derivarse para el contratista en desarrollo de la actuación 5. Concluida la intervención del ordenador se concederá el uso de la palabra al representante legal del contratista o a quien lo represente, y al garante, para que presenten sus descargos, para lo cual podrán rendir las explicaciones del caso, aportar pruebas y controvertir las presentadas por la respectiva Unidad Policial. 6. Finalizada la intervención del contratista y la del garante, el delegatario contractual con apoyo en las pruebas e informes que respalden su decisión, ordenará dar lectura de la resolución motivada, proyectado por la asesoría jurídica de la Unidad, en la que se consignará lo ocurrido en desarrollo de la audiencia, y se decidirá sobre la imposición o no de la multa, sanción o declaratoria de incumplimiento. La resolución así expedida se entenderá notificada en la audiencia. Contra la decisión proferida sólo procede el recurso de reposición que se interpondrá, sustentará y decidirá en la misma audiencia. La decisión sobre el recurso se entenderá notificada en la misma audiencia. 7. El delegatario contractual podrá dar por terminada la audiencia en cualquier momento, si por algún medio tiene conocimiento de la cesación de la situación de incumplimiento. Para el efecto se levantará el acta correspondiente. (Literal d) art. 86 ley 1474 de 2011). NOTA 4. En cualquier momento del desarrollo de la audiencia, el delegatario contractual podrá suspender la audiencia cuando de oficio o a petición de parte, en su criterio resulte necesario para allegar o practicar pruebas que estime conducentes y pertinentes, o cuando por cualquier otra razón debidamente sustentada, resulte necesario para el correcto desarrollo de la actuación administrativa. En tal evento, al adoptar la decisión, se señalará fecha y hora para reanudar la audiencia, lo que constará en el acta respectiva. (Literal d) art. 86 ley 1474 de 2011). NOTA 5. Para hacer efectivo el pago de las multas, sanciones pactadas en el contrato, y de la cláusula penal pecuniaria podrá acudir a descontar el valor de las mismas de las sumas adeudadas al contratista o, a efectuar su cobro a través de la garantía constituida por éste. Para el efecto en el acto administrativo correspondiente se harán las previsiones del caso. Si por ninguna de estas vías se logra el pago de las sanciones, se acudirá al cobro por jurisdicción coactiva. Si dicho pago no se hubiere efectuado durante el término de duración del contrato, se tendrá en cuenta al momento de su liquidación. (Parágrafo art. 17 ley 1150 de 2007). NOTA 6. De conformidad con lo dispuesto en el numeral 2º del artículo 1º de la ley 80 de 1993, en tratándose de uniones temporales, las sanciones por el incumplimiento de las obligaciones derivadas del contrato se impondrán de acuerdo con la participación en la ejecución del contrato de cada uno de sus miembros. PARÁGRAFO SEGUNDO: - APLICACIÓN DEL VALOR DE LAS SANCIONES PECUNIARIAS: Una vez notificada la resolución por medio de la cual se impone alguna de las sanciones antes descritas, EL CONTRATISTA dispondrá de quince (15) días calendario para proceder de manera voluntaria para a su pago. Las multas no serán reintegrables aún en el supuesto que EL CONTRATISTA dé posterior ejecución a la obligación incumplida. En caso de no pago voluntario y una vez en firme la resolución que imponga multas, podrá tomarse del saldo a favor de EL CONTRATISTA si lo hubiere, o acudir a la jurisdicción coactiva. **DECIMA OCTAVA. CADUCIDAD ADMINISTRATIVA:** Si se presenta algún hecho constitutivo de incumplimiento de las obligaciones a cargo del CONTRATISTA, que afecte de manera grave y directa la ejecución del contrato y evidencia que puede conducir a su paralización, la DIRECCIÓN DE SANIDAD por medio de acto administrativo debidamente motivado podrá decretar la caducidad y ordenar la liquidación en el estado en que se encuentre, todo de conformidad con lo previsto en el artículo 18 de la Ley 80 de 1993, observando el procedimiento establecido en el artículo 86 del ley 1474 de 2011. Ejecutoriada la resolución de caducidad, el contrato quedará definitivamente terminado y el CONTRATISTA no tendrá derecho a reclamar indemnización alguna. La DIRECCIÓN DE SANIDAD, hará efectivo el valor de la pena pecuniaria, y procederá a su liquidación. Para efectos de esta liquidación, el CONTRATISTA devolverá a la DIRECCIÓN DE SANIDAD los dineros que hubiere

recibido por concepto del presente contrato, previa deducción del valor de los elementos entregados por aquel y recibidos a satisfacción por la DIRECCIÓN DE SANIDAD de conformidad con lo establecido en la cláusula primera del presente contrato. En el acta de liquidación se determinarán las obligaciones a cargo de las partes, teniendo en cuenta el valor de las sanciones por aplicar o las indemnizaciones a cargo la DIRECCIÓN DE SANIDAD, si a esto hubiere lugar, y la fecha de pago. DECIMA NOVENA. LIQUIDACIÓN DEL CONTRATO: Dentro de los cuatro (4) meses siguientes a la terminación del mismo, se liquidará el presente contrato de común acuerdo, conforme al artículo 11 de la Ley 1150 de 2007, de lo contrario se liquidará unilateralmente por parte del CONTRATANTE dentro de los dos (2) meses siguientes, de conformidad con lo dispuesto en el artículo 136 del C.C.A. Para tal efecto se requerirá la presentación del Certificado de Recibido a Satisfacción, en que conste que el servicio fue prestado a satisfacción y ciñéndose a las estipulaciones contractuales, y el cumplimiento de los aportes de que trata el artículo 23 de la Ley 1150 de 2.007. El Acta de Liquidación de mutuo acuerdo será suscrita por las partes contratantes. PARÁGRAFO PRIMERO: El CONTRATANTE, al momento de liquidar el presente Contrato, en cumplimiento del artículo 23 de la Ley 1150 de 2.007 en concordancia con lo dispuesto en el artículo 50 de la Ley 789 de 2002, y por intermedio de los encargados de controlar la ejecución del mismo, deberá verificar y dejar constancia del cumplimiento de las obligaciones del CONTRATISTA frente a los aportes a los Sistemas de Salud, Riesgos Profesionales, Pensiones y Aportes a las Cajas de Compensación Familiar, Instituto Colombiano de Bienestar Familiar (I.C.B.F.) y Servicio Nacional de Aprendizaje SENA, durante la vigencia de este Contrato. PARÁGRAFO SEGUNDO: Para efectos de la Liquidación del contrato de común acuerdo entre las partes se agotará el siguiente procedimiento dentro del término antes estipulado. EL CONTRATANTE invitará al CONTRATISTA a liquidar el contrato de común acuerdo. En caso de desacuerdo EL CONTRATANTE mediante Acto Administrativo Motivado dentro de los cuatro (4) meses previstos para la liquidación procederá a liquidarlo unilateralmente. PARÁGRAFO TERCERO: Los pagos contractuales pendientes que arroje la liquidación del contrato y que no sean materia de controversia entre los Contratantes, serán realizados dentro de los treinta (30) días calendario, siguientes a la fecha de suscripción del Acta de Liquidación de común acuerdo, previo cumplimiento de los trámites administrativos y fiscales vigentes. Los valores controvertidos se pagarán una vez dirimida la controversia VIGÉSIMA. OTRAS FACULTADES EXCEPCIONALES: En caso de presentarse cualquiera de las circunstancias establecidas en los artículos 15, 16 y 17 de la Ley 80 de 1993, debidamente establecidas y documentadas, la DIRECCIÓN DE SANIDAD DE LA POLICÍA NACIONAL podrá hacer uso de las facultades excepcionales allí previstas, en caso que las mismas resulten aplicables. VIGÉSIMA PRIMERA. MONEDA DEL CONTRATO: La moneda del presente contrato es la indicada en el anexo No.1 DATOS DEL CONTRATO. VIGÉSIMA SEGUNDA. CESIONES Y SUBCONTRATOS: EL CONTRATISTA no podrá ceder en todo o en parte el presente contrato a persona alguna natural o jurídica, nacional o extranjera, sin previa autorización escrita de EL CONTRATANTE, pudiendo esta reservarse las razones que tenga para negar dicha autorización. La celebración de subcontratos no relevará al EL CONTRATISTA de las responsabilidades que asume en virtud del presente contrato. EL CONTRATANTE no adquirirá relación alguna con los Subcontratistas. VIGÉSIMA TERCERA. INHABILIDADES E INCOMPATIBILIDADES: El CONTRATISTA declara bajo la gravedad del juramento, la cual se entenderá cumplida con la suscripción del presente Contrato, que no se halla incurso en ninguna de las causales de inhabilidad o incompatibilidad señaladas en la ley. VIGÉSIMA CUARTA. SUSPENSIÓN TEMPORAL: Las partes podrán suspender temporalmente el plazo de ejecución del contrato, cuando se presenten causas que impidan la ejecución temporal o transitoria, por ocurrencia de un imprevisto o hecho inevitable, una vez establecida en debida forma la causal se suscribirá un acta entre las partes, donde conste el evento, su causa, el término de la suspensión y aquellas previsiones que se consideren necesario consignar. El tiempo de suspensión no se computará para los efectos del plazo extintivo del presente contrato. Para el reinicio de la ejecución y, superada la situación que originó la suspensión del plazo de ejecución, se suscribirá la correspondiente acta de reinicio. VIGÉSIMA QUINTA. SOLUCIÓN DE CONFLICTOS: Si con ocasión del desarrollo y ejecución del contrato, surgieren diferencias o discrepancias entre las partes, estas se comprometen a utilizar los mecanismos de solución directa previstos en el artículo 68 de la Ley 80 de 1993. VIGÉSIMA SEXTA. PERFECCIONAMIENTO, LEGALIZACIÓN Y EJECUCIÓN: Para el perfeccionamiento del presente contrato se requiere de las firmas de las partes. Para su legalización el registro presupuestal y para su ejecución se requiere de la aprobación por parte del CONTRATANTE de la GARANTÍA ÚNICA DE CUMPLIMIENTO. PARÁGRAFO.- El CONTRATISTA deberá presentar en el Grupo de Contratos del CONTRATANTE dentro de los cinco (5) días hábiles siguientes al retiro de la copia del Contrato, los siguientes documentos: la garantía única junto con el recibo de pago de las mismas y la expedición de la Certificación de Cumplimiento de los Aportes Parafiscales de que trata el artículo 23 de la Ley 1150 de 2.007 por parte del CONTRATISTA. Las sanciones que ocasionen su no pago oportuno y la no entrega de los respectivos documentos a EL CONTRATANTE dentro del término antes fijado, serán a cargo del CONTRATISTA. VIGÉSIMA SÉPTIMA. DOCUMENTOS: 1.) Pliego de condiciones del proceso de Selección

Abreviada Menor Cuantía PN DISAN SA 006 2014. 2.) Certificado de Disponibilidad Presupuestal SIIF No. 19114 y SFI 270 del 24 de febrero de 2014 expedido por el Jefe de Presupuesto de la Dirección de Sanidad 3.) Acta No. 055 de la audiencia de adjudicación, realizada los días 25, 29 y 30 de septiembre de 2014. 4.) Oferta de EL CONTRATISTA. 5.) El Certificado de Existencia y Representación Legal de EL CONTRATISTA. 6.) La Garantía Única. 7.) Fotocopia del NIT de la Empresa. 8.) Resolución No. 03256 de 16 de diciembre de 2004, expedida por el Director General de la Policía Nacional, por la que "Se Reglamenta la Actividad de los Interventores, Supervisores y Coordinadores de los Contratos y/o Convenios en la Policía Nacional". **VIGÉSIMA OCTAVA. IMPUESTOS:** El CONTRATISTA pagará todos los impuestos, tasas, contribuciones y similares que se deriven de la ejecución del contrato, de conformidad con la ley colombiana. **CLÁUSULA VIGÉSIMA NOVENA. VEEDURÍAS CIUDADANAS:** El presente contrato está sujeto a la vigilancia y control ciudadano, en los términos que señala el artículo 66 de la Ley 80 de 1993. **TRIGÉSIMA. RÉGIMEN LEGAL:** Este contrato se regirá por el Estatuto General de Contratación Administrativa vigente y sus decretos reglamentarios, las leyes de presupuesto, en general las normas civiles y comerciales vigentes, las demás normas concordantes que rijan o lleguen a regir los aspectos del presente contrato y las disposiciones de la Policía Nacional que apliquen. **TRIGÉSIMA PRIMERA. DOMICILIO CONTRACTUAL:** Para todos los efectos, las partes acuerdan como domicilio contractual el Distrito Capital de Bogotá, para constancia de lo anterior, se firma en un (1) original en Bogotá, D.C., el

CONTRATANTE

07 OCT 2014

Coronel HERMAN ALEJANDRO BUSTAMANTE JIMÉNEZ
Director de Sanidad Policía Nacional

CONTRATISTA

JOAQUÍN RODRIGO SÁNCHEZ MUÑOZ
Representante Legal de SCALPEL SAS

Proyectó:
Subteniente LUZBY LEANDRO PINZON BRAVO
Analista Grupo Contratos DISAN - PONAL
Revisó:
Capitán DANIEL GUILLERMO CABALLERO SANCHEZ
Jefe Grupo Contratos DISAN - PONAL
Vo. Bo.
Coronel WALTER MOJICA GOMEZ
Jefe Área Administrativa y Financiera DISAN - PONAL
Aprobó:
Doctora CARMEN LILIA PUIG GARCIA
Jefe Asuntos Jurídicos DISAN - PONAL

Calle 44 50-51 CAN, Bogotá
Teléfonos 2207524 / 2207484
disan_grupo-01@policia.gov.co
www.policia.gov.co



No GP 125 - 1



No SC 6345 - 1



No CO - CC 6345 - 1



No CO - CC 6345 - 1

ANEXO No.1 "DATOS DEL CONTRATO"

CONTRATO	No. 07-2-20125-2014														
CONTRATANTE	DIRECCIÓN DE SANIDAD DE LA POLICÍA NACIONAL														
REPRESENTANTE LEGAL Y/O DELEGADO	Coronel HERMAN ALEJANDRO BUSTAMANTE JIMÉNEZ														
CÉDULA DE CIUDADANÍA No.	79.341.675														
CARGO	Director de Sanidad de la Policía Nacional														
DISPOSICIÓN DE NOMBRAMIENTO	Resolución No. 1338 del 19 de febrero de 2014 del Ministerio de Defensa Nacional, debidamente facultado para celebrar contratos por Resolución No. 0008 del 1 de Enero de 2014														
CONTRATISTA	<p>NOMBRE: SCALPEL SAS NIT: 830093750-5 REPRESENTANTE LEGAL: JOAQUIN RODRIGO SANCHEZ MUÑOZ DOC. IDENTIDAD: 19.414.444 CIUDAD NOTIFICACIÓN: Bogota DIRECCIÓN: carrera 52 No. 144-35 TELEFONO: 2744167 EMAIL: <u>scalpel@scalpel.com.co</u></p>														
CONSIDERANDOS	Que el presente contrato se deriva del PROCESO PN DISAN SA 006 2014														
SUPERVISOR DEL CONTRATO	<p>La Supervisión del contrato se ejercerá por el Jefe del Área de Gestión de Servicios en Salud.</p> <p>Cada uno de los almacenistas de los Establecimientos de Sanidad a los cuales se les adjudicaron los equipos, darán cuenta mediante el diligenciamiento del Formato de Recepción de Bienes Código 1LA-FR-0140, de la entrada de los bienes adjudicados, de dicho formato entregara copia a la empresa contratista.</p> <p>Con el propósito de que el supervisor del contrato designado realice el Recibo a Satisfacción Técnico Económico el contratista debe hacer entrega junto con los documentos requeridos en la forma de pago y el Formato de Recepción de Bienes Código 1LA-FR-0140 del siguiente formato debidamente diligenciado</p>														
CLAUSULA PRIMERA.- OBJETO	<p>El objeto del presente contrato es: ADQUISICIÓN DE EQUIPOS MÉDICOS, INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO Y EQUIPO INDUSTRIAL DE APOYO PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SANIDAD POLICIAL DEL ÁMBITO NACIONAL, de conformidad con las condiciones técnicas (anexo No. 2)</p> <table border="1" style="width: 100%;"> <tr> <td>CLASIFICACIÓN UNSPSC</td> </tr> <tr> <td>(411030) Equipo de enfriamiento para laboratorio</td> </tr> </table>					CLASIFICACIÓN UNSPSC	(411030) Equipo de enfriamiento para laboratorio								
CLASIFICACIÓN UNSPSC															
(411030) Equipo de enfriamiento para laboratorio															
CLAUSULA TERCERA.- VALOR	<p>Para efectos legales y presupuestales, el valor total del contrato es de MIL CUATROCIENTOS VEINTE SIETE MILLONES QUINIENTOS CINCUENTA Y CUATRO MIL PESOS (\$ 1.427.554.000.00) IVA INCLUIDO, de acuerdo a las siguientes valores:</p> <table border="1" style="width: 100%;"> <thead> <tr> <th>ADJUDICACION</th> <th>CANTIDAD</th> <th>VALOR UNITARIO CON IVA</th> <th>VALOR TOTAL CON IVA</th> <th>VALOR TOTAL POR PROPONENTE</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>GRUPO 20. CONGELADORES</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>					ADJUDICACION	CANTIDAD	VALOR UNITARIO CON IVA	VALOR TOTAL CON IVA	VALOR TOTAL POR PROPONENTE	GRUPO 20. CONGELADORES				
ADJUDICACION	CANTIDAD	VALOR UNITARIO CON IVA	VALOR TOTAL CON IVA	VALOR TOTAL POR PROPONENTE											
GRUPO 20. CONGELADORES															

✓

CONGELADOR DE PLASMA	5	21.634.000,00	108.170.000,00	
CONGELADOR VERTICAL GRANDE	3	42.572.000,00	127.716.000,00	
CONGELADOR VERTICAL PEQUEÑO	5	25.462.000,00	127.310.000,00	
CONGELADOR VERTICAL (SEROTECA)	5	23.722.000,00	118.610.000,00	
			481.806.000,00	
GRUPO 21. NEVERAS				
NEVERA PARA ALMACENAMIENTO DE MEDIOS DE CULTIVO	5	19.604.000,00	98.020.000,00	
NEVERA PARA ALMACENAMIENTO DE PATOLOGIAS	4	11.542.000,00	46.168.000,00	
NEVERA PARA ALMACENAMIENTO DE SANGRE	5	10.150.000,00	50.750.000,00	
NEVERA PARA ALMACENAMIENTO DE SUEROS	5	11.542.000,00	57.710.000,00	
NEVERA PARA MEDICAMENTOS	25	18.502.000,00	462.550.000,00	
NEVERA PARA REACTIVOS	8	17.980.000,00	143.840.000,00	
NEVERA PARA REFRIGERACION DE BIOLOGICOS	5	17.342.000,00	86.710.000,00	
			945.748.000,00	
				1.427.554.000,00

CLAUSULA CUARTA.- FORMA DE PAGO	<p>La Dirección de Sanidad pagara en moneda legal colombiana el valor del contrato o contratos que se suscriban como producto del presente proceso de selección en dos pagos que corresponden al 90% del valor del contrato una vez sean entregados los equipos en cada uno de los ESP asignados y el 10% restante una vez estos sean instalados, puestos en funcionamiento y se hayan realizado las capacitaciones requeridas al personal de los ESP. Cada uno de los pagos se realizarán dentro de los treinta (30) días hábiles siguientes a la fecha de la carta de inicio y la radicación de la factura y una vez cumplidos los trámites administrativos y fiscales vigentes. El pago se realizara de acuerdo al derecho a turno, a la programación del Plan Anual de Caja y una vez el Tesoro Nacional sitúe los correspondientes recursos a la Dirección de Sanidad.</p> <p>Para realizar el pago inicial, 90%, se requiere la presentación de los siguientes documentos:</p> <ol style="list-style-type: none"> Factura de venta original que cumpla con los requerimientos de ley. Recibido a satisfacción técnico y económico expedido por el supervisor del contrato. Formato entrada al almacén en original. Certificado de aportes parafiscales vigente expedido por el Representante Legal o Revisor Fiscal. Copia del contrato y de las adiciones o modificaciones si hay lugar a ellas <p>Para realizar el pago restante, 10%, se requiere la presentación de los siguientes documentos:</p> <ol style="list-style-type: none"> Acta de instalación, puesta en funcionamiento y capacitación expedido por las personas designadas por el Establecimiento de Sanidad Policial al que van destinados los equipos. Certificado de aportes parafiscales vigente expedido por el Representante Legal o Revisor Fiscal. <p>Los pagos se harán a la siguiente cuenta:</p> <p>NOMBRE BENEFICIARIO: SCALPEL SAS BANCO: BANCOLOMBIA TIPO DE CUENTA: Ahorros NUMERO DE CUENTA: 172-083093-23 OFICINA: BOGOTA – SUCURSAL TELEPORT</p>

CLAUSULA QUINTA- APROPIACIÓN PRESUPUESTAL

Certificado de Disponibilidad Presupuestal SIIF No. 19114 del 24 de febrero de 2014 expedido por el Jefe de Presupuesto de la Dirección de Sanidad de la Policía Nacional

CLAUSULA SEXTA- PLAZO DE EJECUCIÓN

PLAZO DE EJECUCIÓN. Los equipos deben ser entregados a partir de la carla de inicio de ejecución hasta el 31 de Diciembre de 2014

La entrega de los equipos adquiridos deberá realizarse, previa coordinación con el Supervisor del Contrato, los Jefes de los Establecimientos de Sanidad Policial y con el personal encargado de su recepción en cada uno de los Establecimiento de Sanidad Policial.

CLAUSULA OCTAVA - LUGAR DE ENTREGA Y CANTIDADES:

Las cantidades y el lugar de entrega de los bienes objeto del presente proceso, se entregaran en:

GRUPO 20. CONGELADORES										
ITEM	DESCRIPCION	CANT	VILLAVICENCIO	PEREIRA	NEIVA	CUCUTA	SUR	HOCEN	DUARTE	CENOP
82	CONGELADOR DE PLASMA	5	1	1	1	1	1	0	0	0
83	CONGELADOR VERTICAL GRANDE	3	0	0	0	0	0	1	2	0
84	CONGELADOR VERTICAL PEQUEÑO	5	1	1	1	1	1	0	0	0
85	CONGELADOR VERTICAL (SFROTECA)	5	1	1	1	1	1	0	0	0
GRUPO 21. NEVERAS										
ITEM	DESCRIPCION	CANT	VILLAVICENCIO	PEREIRA	NEIVA	CUCUTA	SUR	HOCEN	DUARTE	CENOP
86	NEVERA PARA ALMACENAMIENTO DE MEDIOS DE CULTIVO	5	1	1	1	1	1	0	0	0
87	NEVERA PARA ALMACENAMIENTO DE PATOLOGIAS	4	1	1	1	1	0	0	0	0
88	NEVERA PARA ALMACENAMIENTO DE SANGRE	5	1	1	1	1	1	0	0	0
89	NEVERA PARA ALMACENAMIENTO DE SUFROS	5	1	1	1	1	1	0	0	0
90	NEVERA PARA MEDICAMENTOS	25	2	2	3	2	0	1	2	1
91	NEVERA PARA REACTIVOS	8	1	1	1	2	2	0	1	0
92	NEVERA PARA REFRIGERACION DE BIOLOGICOS	5	0	0	1	1	1	0	1	1

CLAUSULA VIGÉSIMA PRIMERA - MONEDA DEL CONTRATO

Pesos colombianos

ANEXO No. 2

CONDICIONES TÉCNICAS

GRUPO 20. CONGELADORES

ITEM 82

CONGELADOR DE PLASMA

UN CUERPO

ALMACENAMIENTO VERTICAL

VOLUMEN NETO DE 100 A 135 LITROS

CAPACIDAD DE MINIMO 40 BOLSAS DE PLASMA DE 450 ML

CONTROLADA POR MICROPROCESADOR

COMPRESORES CON REFRIGERANTES ECOLÓGICOS LIBRES DE CFC

ALARMA POR BAJA Y ALTA TEMPERATURA PROGRAMABLES, POR FALLO DE ENERGÍA Y POR PUERTA ABIERTA VISIBLES Y AUDIBLES

TEST DE FUNCIONAMIENTO DE ALARMA

RANGO TEMPERATURA DE TRABAJO DE -30 A -45°C

PUERTA SOLIDA

PUERTA CON SISTEMA DE CIERRE DE SEGURIDAD

DESCONGELACIÓN AUTOMÁTICA

DISPLAY DIGITAL CON BATERÍA PARA VISUALIZACIÓN DE TEMPERATURA

CÁMARA Y ENTREPAÑOS PERFORADOS MOVIBLES EN ACERO INOXIDABLE

ESTRUCTURA EN MATERIAL INOXIDABLE

RUEDAS CON FRENOS PARA MOVILIZACIÓN

REGISTRADOR GRAFICO DE TEMPERATURA

ALIMENTACIÓN ELECTRICA 110-120V 60HZ

CANTIDAD: 5

GARANTIA: 5 AÑOS

ITEM 83

CONGELADOR VERTICAL GRANDE

UN CUERPO

ALMACENAMIENTO VERTICAL

VOLUMEN NETO DE 500 A 750 LITROS

CONTROLADA POR MICROPROCESADOR

COMPRESORES CON REFRIGERANTES ECOLÓGICOS LIBRES DE CFC

ALARMA POR BAJA Y ALTA TEMPERATURA PROGRAMABLES, POR FALLO DE ENERGÍA Y POR PUERTA ABIERTA VISIBLES Y AUDIBLES

TEST DE FUNCIONAMIENTO DE ALARMA

RANGO TEMPERATURA DE TRABAJO DE -30 A -45°C

PUERTA SOLIDA

PUERTA CON SISTEMA DE CIERRE DE SEGURIDAD

DESCONGELACIÓN AUTOMÁTICA

DISPLAY DIGITAL CON BATERÍA PARA VISUALIZACIÓN DE TEMPERATURA

CÁMARA Y ENTREPAÑOS PERFORADOS MOVIBLES EN ACERO INOXIDABLE

ILUMINACIÓN INTERIOR

ESTRUCTURA EN MATERIAL INOXIDABLE

RUEDAS CON FRENOS PARA MOVILIZACIÓN

REGISTRADOR GRAFICO DE TEMPERATURA

ALIMENTACIÓN ELECTRICA 110-120V 60HZ

CANTIDAD: 3

GARANTIA 5 AÑOS

ITEM 84

CONGELADOR VERTICAL PEQUEÑO

UN CUERPO

ALMACENAMIENTO VERTICAL

VOLUMEN NETO DE 150 A 180 LITROS

CONTROLADA POR MICROPROCESADOR

COMPRESORES CON REFRIGERANTES ECOLÓGICOS LIBRES DE CFC

ALARMA POR BAJA Y ALTA TEMPERATURA PROGRAMABLES, POR FALLO DE ENERGIA Y POR PUERTA ABIERTA VISIBLES Y AUDIBLES

TEST DE FUNCIONAMIENTO DE ALARMA

RANGO TEMPERATURA DE TRABAJO DE -30 A -45°C

PUERTA SOLIDA

PUERTA CON SISTEMA DE CIERRE DE SEGURIDAD

DESCONGELACIÓN AUTOMÁTICA

DISPLAY DIGITAL CON BATERÍA PARA VISUALIZACIÓN DE TEMPERATURA

CÁMARA Y ENTREPAÑOS PERFORADOS MOVIBLES EN ACERO INOXIDABLE

ILUMINACIÓN INTERIOR

ESTRUCTURA EN MATERIAL INOXIDABLE

RUEDAS CON FRENOS PARA MOVILIZACIÓN

REGISTRADOR GRAFICO DE TEMPERATURA

ALIMENTACION ELECTRICA 110-120V 60HZ

CANTIDAD: 5

GARANTIA: 5 AÑOS

ITEM 85

CONGELADOR VERTICAL (SEROTECA)

UN CUERPO

ALMACENAMIENTO VERTICAL

VOLUMEN NETO DE 100 A 150 LITROS

CONTROLADA POR MICROPROCESADOR

COMPRESORES CON REFRIGERANTES ECOLÓGICOS LIBRES DE CFC

ALARMA POR BAJA Y ALTA TEMPERATURA PROGRAMABLES, POR FALLO DE ENERGIA Y POR PUERTA ABIERTA VISIBLES Y AUDIBLES

TEST DE FUNCIONAMIENTO DE ALARMA

RANGO TEMPERATURA DE TRABAJO DE -15 A -30°C

PUERTA SOLIDA

PUERTA CON SISTEMA DE CIERRE DE SEGURIDAD

DESCONGELACIÓN AUTOMÁTICA

DISPLAY DIGITAL CON BATERÍA PARA VISUALIZACIÓN DE TEMPERATURA

CÁMARA Y ENTREPAÑOS PERFORADOS MOVIBLES EN ACERO INOXIDABLE

MINIMOS 5 GRADILLAS AUTOCLAVABLES APTAS PARA CONGELACIÓN CON CAPACIDAD ENTRE 30 Y 50 LITROS

ILUMINACIÓN INTERIOR

ESTRUCTURA EN MATERIAL INOXIDABLE

RUEDAS CON FRENOS PARA MOVILIZACIÓN

REGISTRADOR GRAFICO DE TEMPERATURA

ALIMENTACION ELECTRICA 110-120V 60HZ

	CANTIDAD: 5
	GARANTIA: 5 AÑOS
	GRUPO 21. NEVERAS
ITEM 86	
NEVERA PARA ALMACENAMIENTO DE MEDIOS DE CULTIVO	
UN CUERPO	
ALMACENAMIENTO VERTICAL	
VOLUMEN NETO DE 160 A 180 LITROS	
CONTROLADA POR MICROPROCESADOR	
COMPRESORES CON REFRIGERANTES ECOLÓGICOS LIBRES DE CFC	
ALARMA POR BAJA Y ALTA TEMPERATURA PROGRAMABLES, POR FALLO DE ENERGÍA Y POR PUERTA ABIERTA VISIBLES Y AUDIBLES	
TEST DE FUNCIONAMIENTO DE ALARMA	
RANGO TEMPERATURA DE TRABAJO DE 1 A 8 °C	
PUERTA SOLIDA	
PUERTA CON SISTEMA DE CIERRE DE SEGURIDAD	
DISPLAY DIGITAL CON BATERIA PARA VISUALIZACIÓN DE TEMPERATURA	
CÁMARA Y ENTREPAÑOS PERFORADOS MOVIBLES EN ACERO INOXIDABLE	
ILUMINACIÓN INTERIOR	
ESTRUCTURA EN MATERIAL INOXIDABLE	
RUEDAS CON FRENOS PARA MOVILIZACIÓN	
REGISTRADOR GRAFICO DE TEMPERATURA	
ALIMENTACIÓN ELÉCTRICA 110-120V 60HZ	
	CANTIDAD: 5
	GARANTIA: 5 AÑOS
ITEM 87	
NEVERA PARA ALMACENAMIENTO DE PATOLOGIAS	
UN CUERPO	
ALMACENAMIENTO VERTICAL	
VOLUMEN NETO DE 90 A 100 LITROS	
CONTROLADA POR MICROPROCESADOR	
COMPRESORES CON REFRIGERANTES ECOLÓGICOS LIBRES DE CFC	
ALARMA POR BAJA Y ALTA TEMPERATURA PROGRAMABLES, POR FALLO DE ENERGÍA Y POR PUERTA ABIERTA VISIBLES Y AUDIBLES	
TEST DE FUNCIONAMIENTO DE ALARMA	
RANGO TEMPERATURA DE TRABAJO DE 1 A 8 °C	
PUERTA SOLIDA	
PUERTA CON SISTEMA DE CIERRE DE SEGURIDAD	
DISPLAY DIGITAL CON BATERIA PARA VISUALIZACIÓN DE TEMPERATURA	
CÁMARA Y ENTREPAÑOS PERFORADOS MOVIBLES EN ACERO INOXIDABLE	
ILUMINACIÓN INTERIOR	
ESTRUCTURA EN MATERIAL INOXIDABLE	
RUEDAS CON FRENOS PARA MOVILIZACIÓN	
ALIMENTACIÓN ELÉCTRICA 110-120V 60HZ	
	CANTIDAD: 4
	GARANTIA: 5 AÑOS
ITEM 88	
NEVERA PARA ALMACENAMIENTO DE SANGRE	

UN CUERPO

ALMACENAMIENTO VERTICAL

VOLUMEN NETO DE ENTRE 30 A 100 LITROS

CAPACIDAD DE MINIMO 12 BOLSAS DE SANGRE DE 450 ML

CONTROLADA POR MICROPROCESADOR

COMPRESORES CON REFRIGERANTES ECOLÓGICOS LIBRES DE CFC

ALARMA POR BAJA Y ALTA TEMPERATURA PROGRAMABLES. POR FALLO DE ENERGÍA Y POR PUERTA ABIERTA VISIBLES Y AUDIBLES

TEST DE FUNCIONAMIENTO DE ALARMA

RANGO TEMPERATURA DE TRABAJO DE 1 A 8 °C

SENSOR DE REGULACIÓN DE LA TEMPERATURA

PUERTA SOLIDA

PUERTA CON SISTEMA DE CIERRE DE SEGURIDAD

DISPLAY DIGITAL CON BATERIA PARA VISUALIZACIÓN DE TEMPERATURA

CÁMARA Y ENTREPAÑOS PERFORADOS MOVIBLES EN ACERO INOXIDABLE

ILUMINACIÓN INTERIOR

ESTRUCTURA EN MATERIAL INOXIDABLE

RUEDAS CON FRENO PARA MOVILIZACIÓN

REGISTRADOR GRAFICO DE TEMPERATURA

ALIMENTACIÓN ELÉCTRICA 110-120V 60HZ

CANTIDAD 5

GARANTIA: 5 AÑOS

ITEM 89

NEVERA PARA ALMACENAMIENTO DE SUEROS

UN CUERPO

ALMACENAMIENTO VERTICAL

VOLUMEN NETO DE 90 A 100 LITROS

CONTROLADA POR MICROPROCESADOR

COMPRESORES CON REFRIGERANTES ECOLÓGICOS LIBRES DE CFC

ALARMA POR BAJA Y ALTA TEMPERATURA PROGRAMABLES. POR FALLO DE ENERGÍA Y POR PUERTA ABIERTA VISIBLES Y AUDIBLES

TEST DE FUNCIONAMIENTO DE ALARMA

RANGO TEMPERATURA DE TRABAJO DE 1 A 8 °C

PUERTA SOLIDA

PUERTA CON SISTEMA DE CIERRE DE SEGURIDAD

DISPLAY DIGITAL CON BATERIA PARA VISUALIZACIÓN DE TEMPERATURA

CÁMARA Y ENTREPAÑOS PERFORADOS MOVIBLES EN ACERO INOXIDABLE

ILUMINACIÓN INTERIOR

ESTRUCTURA EN MATERIAL INOXIDABLE

RUEDAS CON FRENO PARA MOVILIZACIÓN

REGISTRADOR GRAFICO DE TEMPERATURA

ALIMENTACIÓN ELÉCTRICA 110-120V 60HZ

CANTIDAD 5

GARANTIA: 5 AÑOS

ITEM 90

NEVERA PARA MEDICAMENTOS

UN CUERPO

ALMACENAMIENTO VERTICAL

110

VOLUMEN NETO DE 120 A 145 LITROS	
CONTROLADA POR MICROPROCESADOR	
COMPRESORES CON REFRIGERANTES ECOLÓGICOS LIBRES DE CFC	
ALARMA PARA BAJA Y ALTA TEMPERATURA PROGRAMABLES, PARA FALLO DE ENERGIA Y PARA PUERTA ABIERTA VISIBLES Y AUDIBLES	
TEST DE FUNCIONAMIENTO DE ALARMA	
RANGO TEMPERATURA DE TRABAJO DE 1 A 8 °C	
PUERTA PANORAMICA DE VIDRIO CON SISTEMA ANTIEMPAÑAMIENTO	
PUERTA CON SISTEMA DE CIERRE DE SEGURIDAD	
DISPLAY DIGITAL CON BATERIA PARA VISUALIZACIÓN DE TEMPERATURA	
CAMARA Y ENTREPAÑOS PERFORADOS MOVIBLES EN ACERO INOXIDABLE	
ILUMINACION INTERIOR	
ESTRUCTURA EN MATERIAL INOXIDABLE	
RUEDAS CON FRENOS PARA MOVILIZACIÓN	
REGISTRADOR GRAFICO DE TEMPERATURA	
ALIMENTACIÓN ELECTRICA 110-120V 60HZ	
	CANTIDAD: 25
	GARANTIA: 5 AÑOS
ITEM 91	
NEVERA PARA REACTIVOS	
UN CUERPO	
ALMACENAMIENTO VERTICAL	
VOLUMEN NETO DE 310 A 360 LITROS	
CONTROLADA POR MICROPROCESADOR	
COMPRESORES CON REFRIGERANTES ECOLÓGICOS LIBRES DE CFC	
ALARMA POR BAJA Y ALTA TEMPERATURA PROGRAMABLES, POR FALLO DE ENERGIA Y POR PUERTA ABIERTA VISIBLES Y AUDIBLES	
TEST DE FUNCIONAMIENTO DE ALARMA	
RANGO TEMPERATURA DE TRABAJO DE 1 A 8 °C	
PUERTA SOLIDA	
PUERTA CON SISTEMA DE CIERRE DE SEGURIDAD	
DISPLAY DIGITAL CON BATERIA PARA VISUALIZACIÓN DE TEMPERATURA	
CÁMARA Y ENTREPAÑOS PERFORADOS MOVIBLES EN ACERO INOXIDABLE	
ILUMINACIÓN INTERIOR	
ESTRUCTURA EN MATERIAL INOXIDABLE	
RUEDAS CON FRENOS PARA MOVILIZACIÓN	
REGISTRADOR GRAFICO DE TEMPERATURA	
ALIMENTACION ELECTRICA 110-120V 60HZ	
	CANTIDAD: 8
	GARANTIA: 5 AÑOS
ITEM 92	
NEVERA PARA REFRIGERACION DE BIOLOGICOS	
VOLUMEN NETO DE 125 A 130 LITROS	
ALMACENAMIENTO HORIZONTAL	
CONTROLADA POR MICROPROCESADOR	
RANGO TEMPERATURA DE TRABAJO DE 1 A 8 °C	
CIERRE DE SEGURIDAD EN LA PUERTA	
CANASTILLAS EN MATERIAL INOXIDABLE	

DISPLAY DIGITAL CON BATERÍA PARA VISUALIZACIÓN DE TEMPERATURA
ALARMA POR BAJA Y ALTA TEMPERATURA PROGRAMABLES Y POR FALLO DE ENERGÍA VISIBLES Y AUDIBLES
ESTRUCTURA EN MATERIAL INOXIDABLE
COMPRESORES CON REFRIGERANTES ECOLÓGICOS LIBRES DE CFC
ANEXAR CERTIFICADO PQS DE ACUERDO A LOS REQUERIMIENTOS DE LA OMS
ACCESORIOS:
UPS DE RESPALDO
ALIMENTACIÓN 110V 60Hz
CANTIDAD: 5
GARANTIA: 5 AÑOS

* CONDICIONES TÉCNICAS ADICIONALES

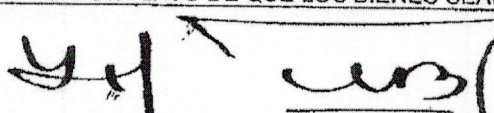
NUMERAL	TODOS LOS GRUPOS TODOS LOS ÍTEMS
EL OFERENTE DILIGENCIARÁ LA SIGUIENTE INFORMACIÓN COMO CUMPLE O NO CUMPLE CON EL PROPÓSITO DE QUE LA ENTIDAD CERTIFIQUE EL CUMPLIMIENTO DE LAS CONDICIONES TÉCNICAS ADICIONALES RELACIONADAS A CONTINUACIÓN	
1	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE LOS EQUIPOS OFRECIDOS SON NUEVOS, FABRICADOS CON MATERIALES RESISTENTES, DE ALTA CALIDAD Y DURABILIDAD.
2	EL CONTRATISTA GARANTIZA LA ENTREGA DE LOS CERTIFICADOS DE CALIBRACIÓN DE CADA UNO DE LOS EQUIPOS SUMINISTRADOS Y DE LOS ACCESORIOS EN LOS CASOS QUE APLIQUE. ESTOS CERTIFICADOS SERÁN ENTREGADOS CON CADA UNO DE LOS EQUIPOS SUMINISTRADOS AL ESTABLECIMIENTO DE SANIDAD POLICIAL A EXCEPCIÓN DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO
3	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE EN CASO DE PRESENTARSE UN EVENTO ADVERSO ATRIBUIBLE A FALLAS DEL EQUIPO MEDICO, SE COMPROMETE A REALIZAR EL CAMBIO DEL EQUIPO RESPECTIVO POR UNO IGUAL O MEJOR SIN NINGÚN COSTO ADICIONAL, EN LOS TREINTA DÍAS HÁBILES SIGUIENTES A LA FECHA DEL EVENTO.
4	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE BRINDARÁ LA CAPACITACIÓN EN EL MANEJO DE LOS EQUIPOS AL PERSONAL MÉDICO Y PARAMÉDICO QUE DESIGNE EL ESP, ASÍ: CAPACITACIÓN ASISTENCIAL: RESPECTO AL EQUIPO MÉDICO SE BRINDARÁ UNA CAPACITACIÓN CON LA ENTREGA E INSTALACIÓN Y LAS DEMÁS NECESARIAS PARA GARANTIZAR LA ADECUADA OPERACIÓN DEL ELEMENTO O ELEMENTOS ADQUIRIDOS DURANTE EL TIEMPO DE DURACIÓN DE LA GARANTÍA; DISTRIBUIDAS EN LOS TURNOS DE PERSONAL ASISTENCIAL ESTABLECIDOS PARA CADA UNO DE LOS ESTABLECIMIENTOS DE SANIDAD POLICIAL, CON EL FIN DE CAPACITAR A TODOS LOS FUNCIONARIOS QUE OPERARÁN EL EQUIPO. ESTA CAPACITACIÓN DEBERÁ SER BRINDADA POR PERSONAL IDÓNEO EN EL TEMA Y CON LAS PRUEBAS DE CAMPO QUE ESTABLEZCA EL ESP QUE RECIBIRÁ EL ELEMENTO.
5	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE BRINDARÁ LA CAPACITACIÓN EN EL MANEJO DE LOS EQUIPOS AL PERSONAL DE MANTENIMIENTO QUE DESIGNE EL ESP, ASÍ: CAPACITACIÓN TÉCNICA: SE BRINDARÁ UNA CAPACITACIÓN EN OPERACIÓN, FUNCIONAMIENTO Y MANTENIMIENTO POR EQUIPO EN EL MOMENTO DE LA ENTREGA E INSTALACIÓN Y LAS DEMÁS NECESARIAS PARA GARANTIZAR LA ADECUADA OPERACIÓN TÉCNICA DEL ELEMENTO O ELEMENTOS ADQUIRIDOS; DIRIGIDA AL PERSONAL DE MANTENIMIENTO DE EQUIPOS BIOMÉDICOS DE CADA UNO DE LOS ESTABLECIMIENTOS DE SANIDAD POLICIAL.
6	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE JUNTO CON EL EQUIPO HARÁ ENTREGA DE: MANUAL DE USUARIO MANUAL TÉCNICO CATÁLOGO O LISTADO DE REPUESTOS EN EL IDIOMA DE PAÍS DE ORIGEN Y CON SU DEBIDA TRADUCCIÓN AL CASTELLANO.

7	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE JUNTO CON EL EQUIPO HARÁ ENTREGA DE CADA UNO DE LOS ACCESORIOS, DISPOSITIVOS, BIENES DE INTERCONEXIÓN Y PARTES NECESARIAS REQUERIDAS PARA SU FUNCIONAMIENTO.
8	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE LA GARANTÍA INICIARA DESDE LA FECHA DE PUESTA EN MARCHA Y TEST DE ACEPTACIÓN DEL ELEMENTO ADQUIRIDO, PARA LO CUAL UNA VEZ INSTALADO EL EQUIPO OFERTADO, REALIZARÁ LA PRUEBA DE PUESTA EN MARCHA O TEST DE ACEPTACIÓN CORRESPONDIENTE EN PRESENCIA DEL PERSONAL QUE SEA DESIGNADO POR CADA UNO DE LOS ESTABLECIMIENTOS DE SANIDAD POLICIAL AL QUE VA DIRIGIDO.
9	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE DURANTE EL PERÍODO DE DURACIÓN DE LA GARANTÍA, REALIZARÁ COMO MÍNIMO TRES (3) MANTENIMIENTOS PREVENTIVOS AL AÑO A CADA UNO DE LOS EQUIPOS OFERTADOS DE ACUERDO A LOS PROTOCOLOS ESTABLECIDOS EN LOS MANUALES DEL EQUIPO. EL CRONOGRAMA DE CADA UNO DE LOS EQUIPOS SERA ENTREGADO EN EL MOMENTO DE LA ENTREGA DEL EQUIPO AL ESTABLECIMIENTO DE SANIDAD POLICIAL AL QUE VA DIRIGIDO Y SE REMITIRÁ COPIA A LA SUPERVISIÓN DEL CONTRATO.
10	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE REALIZARÁ LOS MANTENIMIENTOS CORRECTIVOS NECESARIOS A LOS EQUIPOS OFERTADOS DURANTE EL TIEMPO QUE DURE LA GARANTÍA. DICHO MANTENIMIENTO INCLUIRÁ EL SUMINISTRO DE REPUESTOS SIN COSTO ALGUNO PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SANIDAD POLICIAL AL QUE VA DIRIGIDO CUANDO LOS DAÑOS SEAN OCASIONADOS POR CAUSAS DIFERENTES A LA MALA OPERACIÓN DEL EQUIPO POR PARTE DEL PERSONAL QUE LO UTILIZA.
11	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE DURANTE LA GARANTÍA, EL TIEMPO DE RESPUESTA A LOS REQUERIMIENTOS REALIZADOS POR LA DISAN O POR EL ESTABLECIMIENTO DE SANIDAD POLICIAL, SERA DE MÁXIMO 48 HORAS, PARA LO CUAL EN EL MOMENTO DE LA ENTREGA DE LOS EQUIPOS HARÁ ENTREGA DE LOS PUNTOS AUTORIZADOS, DIRECCIÓN, TELÉFONO, CELULAR.
12	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE EN LOS CASOS EN QUE LOS DAÑOS EN LOS BIENES SE DEBAN A CAUSAS DIFERENTES A LA MALA OPERACIÓN DEL EQUIPO POR PARTE DEL OPERARIO, EL CONTRATISTA SOPORTARÁ EL SERVICIO CON UN BIEN DE IGUALES FUNCIONES, LA AUSENCIA O DAÑO DEL ELEMENTO POR EL TIEMPO QUE TOMA SU REPARACIÓN Y ENTREGA A SATISFACCIÓN, SE EXCEPTUAN LOS CASOS DE DAÑOS EN EQUIPOS QUE REQUIERAN PREINSTALACION, LOS CUALES NO SERAN SUSTITUIDOS, PERO DE IGUAL FORMA LA EMPRESA CONTRATISTA DEBERA GARANTIZAR LA PRESTACIÓN DEL SERVICIO POR EL TIEMPO QUE TOMA SU REPARACIÓN.
13	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE BRINDARÁ RESPALDO POSTVENTA MÍNIMO DURANTE LOS CINCO (5) AÑOS SIGUIENTES AL VENCIMIENTO DE LA GARANTÍA OFRECIDA, EN RELACIÓN CON EL MANTENIMIENTO PREVENTIVO, CORRECTIVO Y SUMINISTRO DE REPUESTOS, DE LOS CUALES LOS COSTOS SERÁN ASUMIDOS POR EL ESP.
14	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE EFECTUARA EL TRASLADO, INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO DE LOS EQUIPOS OFERTADOS AL ESTABLECIMIENTO DE SANIDAD POLICIAL AL QUE VA DIRIGIDO, SIN COSTO ALGUNO ADICIONAL.
15	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE LOS EQUIPOS OFRECIDOS CONTARAN CON LA DISPONIBILIDAD EN EL MERCADO DE LOS ACCESORIOS E INSUMOS NECESARIOS PARA SU FUNCIONAMIENTO POR MÍNIMO EL TIEMPO DE DURACIÓN DE LA GARANTÍA Y EL SERVICIO POSTVENTA.
16	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE EN EL EVENTO DE QUE EL EQUIPO OFRECIDO SEA RETIRADO DEL MERCADO POR EL FABRICANTE, SE REALIZARA EL CAMBIO DEL MISMO POR UNO DE IGUALES O MEJORES CARACTERÍSTICAS, SIN COSTO ALGUNO ADICIONAL.
17	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE VERIFICARÁ LAS PREINSTALACIONES EXISTENTES Y REALIZARA LOS REQUERIMIENTOS NECESARIOS POR ESCRITO AL ESTABLECIMIENTO DE SANIDAD POLICIAL, PARA GARANTIZAR EL CORRECTO FUNCIONAMIENTO DE LOS EQUIPOS SIN NINGÚN COSTO ADICIONAL.
18	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE REALIZARA LA INSTALACIÓN DE LOS EQUIPOS EN PRESENCIA DEL PERSONAL DE SERVICIO AL QUE VA DIRIGIDO Y EN PRESENCIA DEL INGENIERO DE LA DEPENDENCIA DE EQUIPO MÉDICO DEL ESTABLECIMIENTO DE SANIDAD POLICIAL, EN LA FECHA PREVIAMENTE PROGRAMADA DE COMÚN ACUERDO ENTRE EL PROVEEDOR Y EL ESP.
19	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE EN EL MOMENTO DE LA INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO DE LOS EQUIPOS TOMARA LAS PRECAUCIONES NECESARIAS PARA LA PROTECCIÓN Y SEGURIDAD DEL PERSONAL A SU CARGO O SERVICIO Y DE LOS DE OTROS CONTRATISTAS, DE ACUERDO CON LAS REGLAMENTACIONES VIGENTES EN EL PAÍS.

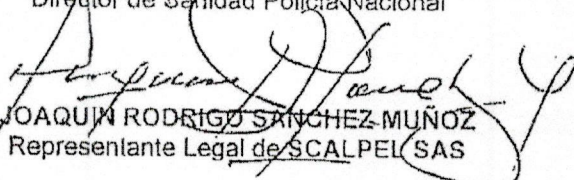
20	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE TOMARA TODAS LAS MEDIDAS PERTINENTES PARA GARANTIZAR QUE NO SE PRESENTEN DAÑOS A LOS BIENES DE LOS ESTABLECIMIENTOS DE SANIDAD POLICIAL, DURANTE EL PERÍODO DE INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO DE LOS EQUIPOS, PARA LO CUAL SE IMPLEMENTARÁN MEDIDAS PARA PROTECCIÓN DE PISOS, MUROS, TECHOS, CARPINTERÍAS, INSTALACIONES, EQUIPOS Y EN GENERAL TODAS LAS PARTES Y BIENES DE LAS EDIFICACIONES, QUE SERÁ A SU CARGO LA EJECUCIÓN DE LOS TRABAJOS QUE SE ORIGINEN A CAUSA DE SUS INTERVENCIONES Y LA ENTREGA DE LOS BIENES EN EL MISMO BUEN ESTADO EN QUE LE FUERON ENTREGADOS.
21	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE CUMPLIRÁ CON EL PLAZO DE SU OFERTA, HACIENDO ÚNICAMENTE LOS AJUSTES CONVENIDOS CON LA SUPERVISIÓN ASIGNADA.
22	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE ASUMIRÁ LA RESPONSABILIDAD DEL TRASLADO, MANEJO, DETERIORO, PÉRDIDA DE LOS BIENES O SUS COMPONENTES, LA CUAL SOLO SERÁ ASUMIDA POR EL ESTABLECIMIENTO DE SANIDAD POLICIAL A PARTIR DE LA ENTREGA DE LOS EQUIPOS A ENTERA SATISFACCIÓN.
23	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE ENTREGARÁ LOS BIENES ADJUDICADOS CON DOS PLACAS METÁLICAS, EN LUGAR DE FÁCIL VISUALIZACIÓN O ESCRITO EN ANTI-RELIEVE SOBRE EL CUERPO DEL EQUIPO, CUANDO SU MATERIAL ASÍ LO PERMITA, CON LAS SIGUIENTES LEYENDAS: PRIMERA PLACA PROPIEDAD DE LA POLICÍA NACIONAL SEGUNDA PLACA PARA GARANTÍA Y MANTENIMIENTO, NÚMERO DEL CONTRATO: CONTRATISTA: TELÉFONO DEL CONTRATISTA 24 HORAS: / FAX DEL CONTRATISTA 24 HORAS: / EL TAMAÑO DE LOS AVISOS SERÁ PROPORCIONAL AL BIEN QUE IDENTIFICAN, SIEMPRE VISIBLES, LEGIBLES Y DE MUY DIFÍCIL ELIMINACIÓN. LAS PLACAS, NO SE PODRÁN ARRANCAR MANUALMENTE Y NO DEBEN DAÑAR LOS BIENES. SE EXCEPTÚAN DE LAS PLACAS LOS BIENES FABRICADOS EN ACERO INOXIDABLE.
24	EL CONTRATISTA GARANTIZA PARA LOS BIENES FABRICADOS EN ACERO INOXIDABLE QUE ESTOS SE ENTREGARAN MARCADOS CON UN TEXTO GRAVADO ASÍ: "POLICÍA NACIONAL" O "PONAL" Y NÚMERO DE SERIE O UN NÚMERO DE IDENTIFICACIÓN EL CUAL SERÁ ACORDADO PREVIAMENTE CON EL JEFE DEL ESTABLECIMIENTO DE SANIDAD POLICIAL Y LA MARCACIÓN SE REALIZARÁ DE ACUERDO AL TAMAÑO DE LA PIEZA.
25	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE EN LOS BIENES DE TAMAÑO REDUCIDO Y EN LOS QUE DEBEN SER ESTERILIZADOS O DESINFECTADOS LA SEGUNDA PLACA, LA DE MANTENIMIENTO, SE PEGARÁ EN EL MUEBLE DONDE SE GUARDA EL BIEN EN EL SERVICIO EN EL CUAL ES UTILIZADO, ESTO SE HARÁ DE ACUERDO CON LA INSTRUCCIÓN DEL JEFE DEL ESTABLECIMIENTO DE SANIDAD POLICIAL. ESTA PLACA SERÁ ASÍ: PARA LA GARANTÍA Y MANTENIMIENTO, NOMBRE DEL BIEN: MARCA: MODELO Y REFERENCIA: NÚMERO DEL CONTRATO: CONTRATISTA: TELÉFONO DEL CONTRATISTA 24 HORAS: / FAX DEL CONTRATISTA 24 HORAS: /
26	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE DILIGENCIARÁ EL FORMATO DE RECIBO A SATISFACCIÓN PARCIAL, EL CUAL SE ENCUENTRA EN EL ANEXO No. 9, DEL PLIEGO DE CONDICIONES, SIN NINGUNA MODIFICACIÓN EN LOS PUNTOS INCLUIDOS Y LO HARÁ FIRMAR POR LOS FUNCIONARIOS COMPETENTES DEL ESTABLECIMIENTO DE SANIDAD POLICIAL; CON EL OBJETO DE QUE EN EL MOMENTO DE LA ENTREGA DE LOS BIENES EXISTA PLENO CONOCIMIENTO DE LAS CONDICIONES PACTADAS Y ADHERENCIA AL CONTRATO, GENERANDO UN CERTIFICADO DE RECIBO A SATISFACCIÓN VÁLIDO PARA REALIZAR EL CORRESPONDIENTE RECIBO A SATISFACCIÓN TÉCNICO ECONÓMICO POR PARTE DEL SUPERVISOR DEL CONTRATO SIN CONTRATIEMPOS PARA LAS PARTES.
27	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE ENTREGARÁ CON CADA UNO DE LOS EQUIPOS SUMINISTRADOS EL REGISTRO SANITARIO O EL CERTIFICADO DE NO REQUIERE EXPEDIDO POR EL INVIMA AL ESTABLECIMIENTO DE SANIDAD POLICIAL.

28	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE REALIZARA LAS ACTUALIZACIONES DE SOFTWARE O MEJORAS QUE LA FÁBRICA LANCE AL MERCADO DURANTE EL TIEMPO DE DURACIÓN DE LA GARANTÍA
29	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE EN EL CASO DE QUE LOS EQUIPOS OFERTADOS REQUIERAN CONDICIONES ESPECIFICAS PARA LA INSTALACIÓN, UNA VEZ SE ADJUDIQUE EL PROCESO SE COORDINARA CON LA SUPERVISIÓN DEL CONTRATO Y EL GRUPO LOGÍSTICO DE LA DIRECCIÓN DE SANIDAD LA VERIFICACIÓN DE DICHAS CONDICIONES RESPECTO A LA INFRAESTRUCTURA DE LOS ESTABLECIMIENTOS DE SANIDAD POLICIAL
30	EL CONTRATISTA GARANTIZA QUE PRESENTARA LOS DOCUMENTOS DE NACIONALIZACIÓN DE LOS EQUIPOS OFRECIDOS JUNTO CON LA ENTREGA DEL EQUIPO A LOS ESTABLECIMIENTOS DE SANIDAD POLICIAL E IGUALMENTE JUNTO CON LA ENTREGA DE LA FACTURA DE VENTA EN EL EVENTO DE QUE LOS BIENES SEAN IMPORTADOS.

CONTRATANTE


Coronel HERMAN ALEJANDRO BUSTAMANTE JIMÉNEZ
Director de Sanidad Policía Nacional

CONTRATISTA


JOAQUÍN RODRIGO SÁNCHEZ MUÑOZ
Representante Legal de SCALPEL SAS

Proyectó
Subteniente LUZBY LEANDRO PINZON BRAVO
Analista Grupo Contratos DISAN – PONAL
Revisó:
Capitán DANIEL GUILLERMO CABALLERO SANCHEZ
Jefe Grupo Contratos DISAN – PONAL
Vo. Bo.
Coronel WALTER MOJICA GÓMEZ
Jefe Área Administrativa y Financiera DISAN – PONAL
Aprobó
Sectoral CARMEN LILIA PUIG GARCIA
Jefe Asuntos Jurídicos DISAN – PONAL

Calle 44 50-51 CAN, Bogotá
Teléfonos 2207524 / 2207484
disan.gruco-01@policia.gov.co
www.policia.gov.co



No GP 131-1



No SC 5345-1



No CD-SC 6511-1



No CD-SC 6511-1

DIRECCIÓN DE SANIDAD

ACTA DE LIQUIDACIÓN BILATERAL CONTRATO N° 07-2-20125-14

LUGAR Y FECHA: Bogotá D.C., **11 ABR 2016**

ORDENADOR DEL GASTO
UNIDAD POLICIAL: Coronel HUGO CASAS VELÁSQUEZ

DOCUMENTO DE IDENTIFICACIÓN: 79.363.841

CARGO: Director de Sanidad

RESOLUCIÓN DE TRASLADO: Resolución No. 2537 de fecha 10 de abril de 2015

RESOLUCIÓN DE DELEGACIÓN: Resolución No. 00011 del 04 de Enero de 2016

CONTRATISTA: SCALPEL SAS

NIT: 830093750-5

REPRESENTANTE LEGAL: JOAQUÍN RODRIGO SÁNCHEZ MUÑOZ

DOCUMENTO DE IDENTIFICACIÓN: 19.414.444

Entre las partes antes anotadas hemos convenido suscribir la presente **ACTA DE LIQUIDACIÓN**, previa las siguientes consideraciones:

1. DATOS DEL CONTRATO

TIPO DE CONTRATO: COMPRAVENTA

OBJETO: ADQUISICIÓN DE EQUIPOS MÉDICOS, INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO Y EQUIPO INDUSTRIAL DE APOYO PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SANIDAD POLICIAL DEL ÁMBITO NACIONAL

VALOR CONTRATO: MIL CUATROCIENTOS VEINTISIETE MILLONES QUINIENTOS CINCUENTA Y

CUATRO MIL PESOS (\$ 1.427.554.000,00) IVA INCLUIDO

FECHA SUSCRIPCIÓN:

17 de octubre de 2014

PLAZO DE EJECUCIÓN:

Hasta el 31 de Diciembre de 2014

VIGENCIA O DURACIÓN:

La vigencia del contrato será igual a la ejecución y cuatro (4) meses más. Estos cuatro (4) meses son únicas y exclusivamente para efectos de liquidación del contrato.

FECHA DE TERMINACIÓN:

30 de octubre de 2015

FORMA DE PAGO:

La Dirección de Sanidad pagara en moneda legal colombiana el valor del contrato o contratos que se suscriban como producto del presente proceso de selección en dos pagos que corresponden al 90% del valor del contrato una vez sean entregados los equipos en cada uno de los ESP asignados y el 10% restante una vez estos sean instalados, puestos en funcionamiento y se hayan realizado las capacitaciones requeridas al personal de los ESP. Cada uno de los pagos se realizarán dentro de los treinta (30) días hábiles siguientes a la fecha de la carta de inicio y la radicación de la factura y una vez cumplidos los trámites administrativos y fiscales vigentes. El pago se realizara de acuerdo al derecho a turno, a la programación del Plan Anual de Caja y una vez el Tesoro Nacional sitúe los correspondientes recursos a la Dirección de Sanidad.

Para realizar el pago inicial, 90%, se requiere la presentación de los siguientes documentos:

- a) Factura de venta original que cumpla con los requerimientos de ley.
- b) Recibido a satisfacción técnico y económico expedido por el supervisor del contrato.
- c) Formato entrada al almacén en original.
- d) Certificado de aportes parafiscales vigente expedido por el Representante Legal o Revisor Fiscal.
- e) Copia del contrato y de las adiciones o modificaciones si hay lugar a ellas

Para realizar el pago restante, 10%, se requiere la presentación de los siguientes documentos:

a) Acta de instalación, puesta en funcionamiento y capacitación expedido por las personas designadas por el Establecimiento de Sanidad Policial al que van destinados los equipos.

b) Certificado de aportes parafiscales vigente expedido por el Representante Legal o Revisor Fiscal.

Los pagos se harán a la siguiente cuenta:

NOMBRE BENEFICIARIO: SCALPEL SAS

BANCO: BANCOLOMBIA

TIPO DE CUENTA: Ahorros

NUMERO DE CUENTA: 172-083093-23

OFICINA: BOGOTÁ – SUCURSAL TELEPORT

SUPERVISOR O COORDINADOR DEL CONTRATO:

La Supervisión del contrato se ejercerá por el Jefe del Área de Gestión de Servicios en Salud.

Cada uno de los almacenistas de los Establecimientos de Sanidad a los cuales se les adjudicaron los equipos, darán cuenta mediante el diligenciamiento del Formato de Recepción de Bienes Código 1LA-FR-0140, de la entrada de los bienes adjudicados, de dicho formato entregara copia a la empresa contratista.

Con el propósito de que el supervisor del contrato designado realice el Recibo a Satisfacción Técnico Económico el contratista debe hacer entrega junto con los documentos requeridos en la forma de pago y el Formato de Recepción de Bienes Código 1LA-FR-0140 del siguiente formato debidamente diligenciado

CONTRATOS ADICIONALES, PRORROGAS O MODIFICATORIOS

ADICIÓN No. 001 DE 2014 AL CONTRATO PRINCIPAL No. 07-2-20125-14 SUSCRITO ENTRE LA NACIÓN - POLICÍA NACIONAL - DIRECCIÓN DE SANIDAD Y SCALPEL S.A.S., DEL 20 DE NOVIEMBRE DE 2014

EN CONSECUENCIA, LAS PARTES ACUERDAN:

CLÁUSULA PRIMERA: Adicionar a la Cláusula Tercera VALOR DEL CONTRATO del Contrato Principal No. 07-2-20125-14, la suma de QUINIENTOS CUARENTA Y DOS MILLONES SEISCIENTOS CUARENTA Y OCHO MIL PESOS (\$542.648.000,00) MONEDA CORRIENTE, cifra que no supera el Cincuenta Por Ciento (50%) de su valor inicial, para un Valor Total del Contrato de MIL NOVECIENTOS SETENTA MILLONES DOSCIENTOS DOS MIL PESOS (\$1.970.202.000,00) MONEDA CORRIENTE. El valor adicionado será distribuido de la siguiente forma:

EQUIPO MEDICO	PEREIRA	NEIVA	CÚCUTA	HOCEN	CANTIDAD TOTAL ADICIONAR	VALOR UNITARIO INCLUIDO IVA	VALOR ADICIONES
	CANT	CANT	CANT	CANT			
CONGELADOR VERTICAL GRANDE	0	0	0	3	3	\$ 42.572.000	\$ 127.716.000
NEVERA PARA ALMACENAMIENTO DE PATOLOGÍAS	0	1	0	0	1	\$ 11.542.000	\$ 11.542.000
NEVERA PARA MEDICAMENTOS	1	3	1	10	15	\$ 18.502.000	\$ 277.530.000
NEVERA PARA REACTIVOS	2	2	1	2	7	\$ 17.980.000	\$ 125.860.000
VALOR TOTAL ADICIONES							\$ 542.648.000

CLÁUSULA SEGUNDA: APROPIACIÓN PRESUPUESTAL - La entrega de la suma de dinero pactada en la presente adición se subordina a las asignaciones que de la misma existen en el Presupuesto del año 2014, según Certificado de Disponibilidad Presupuestal SIIF 60414 SFI 692 del 12 de Noviembre de 2014, expedido por el Jefe de Presupuesto de la Dirección de Sanidad.

CLAUSULA TERCERA: Modificar en el Anexo No. 1 "DATOS DEL CONTRATO", la Cláusula Cuarta FORMA DE PAGO del Contrato Principal No.07-2-20125-14, quedando de la siguiente manera:

La Dirección de Sanidad pagara en moneda legal colombiana el valor del contrato celebrado en dos pagos así: el 95% del valor total de los equipos objeto del contrato que sean entregados a cada uno de los ESP asignados y el 5% restante una vez estos sean instalados, puestos en funcionamiento y se hayan realizado las capacitaciones requeridas al personal de los ESP. Cada uno de los pagos se realizará dentro de los treinta (30) días hábiles siguientes a la fecha de radicación de la factura y una vez cumplidos los trámites administrativos y fiscales vigentes. El pago se realizara de acuerdo al derecho a turno, a la programación del Plan Anual de Caja y una vez el Tesoro Nacional sitúe los correspondientes recursos a la Dirección de Sanidad.

Para realizar el pago inicial, 95%, se requiere la presentación de los siguientes documentos:

- Factura de venta original que cumpla con los requerimientos de ley, por el valor total de los equipos entregados.
- Recibido a satisfacción técnico y económico expedido por el supervisor del contrato.
- Formato entrada al almacén en original.
- Certificado de aportes parafiscales vigente expedido por el Representante Legal o Revisor Fiscal.
- Copia del contrato y de las adiciones o modificaciones si hay lugar a ellas

Para realizar el pago restante, 5%, se requiere la presentación de los siguientes documentos:

- a) Acta de instalación, puesta en funcionamiento y capacitación suscrita por el Jefe de la Seccional de Sanidad y por el personal técnico asistencial del ESP al que va dirigido.
- b) Certificado de aportes parafiscales vigente expedido por el Representante Legal o Revisor Fiscal.

Los pagos se harán a la siguiente cuenta:

NOMBRE BENEFICIARIO: SCALPEL SAS
BANCO: BANCOLOMBIA
TIPO DE CUENTA: Ahorros
NUMERO DE CUENTA: 172-083093-23
OFICINA: BOGOTÁ-SUCURSAL TELEPORT

Si los documentos en referencia son devueltos por la Dirección de Sanidad por inconsistencias como la falta de información o mal diligenciamiento de los mismos, la Dirección de Sanidad se obliga a la asignación nuevamente del turno siempre y cuando se hubieren subsanado las observaciones y se haya cumplido con el trámite documental dentro del plazo indicado.

Todas las demoras que se presenten por estos conceptos serán de responsabilidad del CONTRATISTA, quien no tendrá por ello derecho al pago de intereses o compensación de ninguna naturaleza. Lo mismo se predicará en el caso de que el CONTRATISTA no elabore y presente el recibo a satisfacción a la Dirección de Sanidad.

MODIFICACIÓN No. 001 DE 2014 AL CONTRATO PRINCIPAL No. 07-2-20125-14
SUSCRITO ENTRE LA NACIÓN – POLICÍA NACIONAL - DIRECCIÓN DE SANIDAD Y
SCALPEL S.A.S., DEL 29 DE DICIEMBRE DE 2014.

EN CONSECUENCIA, LAS PARTES ACUERDAN:

CLÁUSULA PRIMERA: Modificar a la Cláusula Octava LUGAR DE ENTREGA Y CANTIDADES del Contrato Principal No. 07-2-20125-14, en el sentido de indicar lo siguiente:

EQUIPO MEDICO	DESTINACIÓN INICIAL		DESTINACIÓN FINAL				
	VILLAVICENCIO	SUR	VILLAVICENCIO	ANTIOQUIA	ATLÁNTICO	SANTANDER	CALDAS
CONGELADOR DE PLASMA	1	1	0	1	1	0	0
CONGELADOR VERTICAL PEQUEÑO	1	1	1	1	0	0	0
CONGELADOR VERTICAL (SEROTECA)	1	1	0	1	1	0	0
NEVERA PARA ALMACENAMIENTO DE MEDIOS DE CULTIVO	1	1	1	1	0	0	0
NEVERA PARA ALMACENAMIENTO DE PATOLOGÍAS	1	0	0	1	0	0	0
NEVERA PARA ALMACENAMIENTO DE SANGRE	1	1	0	1	1	0	0
NEVERA PARA ALMACENAMIENTO DE SUEROS	1	1	1	0	0	0	1
NEVERA PARA MEDICAMENTOS	2	6	1	2	2	2	1
NEVERA PARA REACTIVOS	1	2	1	1	0	0	1
NEVERA PARA REFRIGERACIÓN DE BIOLÓGICOS	0	1	0	1	0	0	0

CLÁUSULA SEGUNDA: Modificar a la Cláusula Sexta PLAZO DE EJECUCIÓN del Contrato Principal No. 07-2-20125-14, en el sentido de ampliar el plazo de ejecución HASTA 30 DE JULIO DE 2015.

MODIFICACIÓN No. 002 DE 2015 AL CONTRATO PRINCIPAL No. 07-2-20125-14 SUSCRITO ENTRE LA NACIÓN - POLICÍA NACIONAL – DIRECCIÓN DE SANIDAD Y SCALPEL S.A.S., DEL 30 DE JULIO DE 2015

CLÁUSULA PRIMERA: Modificar la Cláusula Sexta PLAZO DE EJECUCIÓN, del Contrato Principal No 07-2-20125-14 y la Cláusula Segunda de la Modificación No 001 de 2014 en el sentido de ampliar su plazo de ejecución HASTA EL 30 DE OCTUBRE DE 2015.

2. IMPUTACIONES PRESUPUESTALES

Los pagos efectuados se subordinaron a las asignaciones establecidas en el presupuesto conforme se indica a continuación:

CONTRATO	No. CDP* Y FECHA	VALOR	No. RPC**Y FECHA	VALOR
Principal	270 – 20/10/2014	\$1.427.554.000	2152- 22/10/2014	\$1.427.554.000
Adicional No. 1	No aplica		No aplica	

*Certificado de Disponibilidad Presupuestal

** Registro Presupuestal del Compromiso

3. GARANTÍA ÚNICA.**COMPAÑÍA ASEGURADORA:**

SEGUROS GENERALES SURAMERICANA S.A.

NÚMERO DE PÓLIZA:

CUMPLIMIENTO No. 1154551-1 Expedida el 21 de Octubre de 2014

RESPONSABILIDAD CIVIL EXTRA CONTRACTUAL No. 0318858-9 Expedida el 21 de Octubre de 2014

FECHA DE APROBACIÓN:

27 de octubre de 2014

CERTIFICADOS O ANEXOS DE MODIFICACIÓN:

No. CERTIFICADO O ANEXO	FECHA EXPEDICIÓN	OBJETO	FECHA DE APROBACIÓN
1154551-1	29 de julio de 2015	MODIFICACIÓN No. 002 PLAZO	30 de julio de 2015
0318858-9	29 de julio de 2015		30 de julio de 2015

VIGENCIA FINAL DE LOS AMPAROS:

RIESGO ASEGURADO	VALOR ASEGURADO	VIGENCIA INICIAL	VIGENCIA FINAL
CUMPLIMIENTO	\$394.040.400,00	21-10-2014	01-06-2016
MANEJO DEL ANTICIPO			
CALIDAD DE ELEMENTOS Y/O SERVICIOS	\$985.101.000,00	20-10-2014	30-03-2017
SALARIOS Y PRESTACIONES SOCIALES	\$98.510.100,00	20-10-2014	30-03-2019
ESTABILIDAD DE OBRA			
RESPONSABILIDAD CIVIL EXTRA CONTRACTUAL	\$ 184.800.000,00	21-10-2014	30-03-2016

4. ACTAS, CERTIFICACIONES, CONSTANCIAS O RECIBOS A SATISFACCIÓN:

Mediante el documento que se relaciona a continuación El Supervisor del Contrato certifica que EL **CONTRATISTA** entregó dentro de los plazos establecidos en el Contrato Principal, Adicionales y Prórrogas los bienes objeto del mismo, así:

RECIBOS A SATISFACCIÓN		FACTURA O CUENTA DE COBRO	
NÚMERO Y FECHA	VALOR	NÚMERO Y FECHA	VALOR
SN del 18 de marzo de 2015	\$1.970.202.000,00	5722 del 17 de marzo de 2015	\$1.717.322.000,00
		5724 del 17 de marzo de 2015	\$ 252.880.000,00
VALOR TOTAL	\$1.970.202.000,00	VALOR TOTAL	\$1.970.202.000,00

5. BALANCE DE PAGOS

VALOR TOTAL DEL CONTRATO	VALOR TOTAL CANCELADO	DIFERENCIA
\$1.970.202.000,00	\$1.970.202.000,00	\$ 0.00

PAGOS EFECTUADOS - ESTADO ORDEN DE PAGO				
FECHA REGISTRO	NÚMERO	VALOR	RETENCIONES DE LEY	VALOR NETO
23/06/2015	3780-61715	\$ 1.427.554.000.00	\$ 200.485.038.00	\$ 1.227.068.692.00
26/03/2015	3781-61815	\$ 542.648.000.00	\$ 00	\$ 542.648.000.00
VALOR TOTAL		\$ 1.970. 202.000	\$ 200.485.038.00	\$ 1.769.716.692

6. FUNDAMENTOS LEGALES

La liquidación del contrato tiene como fundamento legal lo dispuesto en los artículos 60 de la Ley 80 y 11 de la Ley 1150 de 2007 y Manual de Contratación de la Policía Nacional.

7. CONSTANCIAS.

OBSERVACIONES DEL CONTRATISTA: Que Dirección de Sanidad de la Policía Nacional cumplió con las obligaciones adquiridas y derivadas del contrato objeto de la presente liquidación, quedando a Paz y Salvo por todo concepto con el mismo.

OBSERVACIONES DE LA DIRECCIÓN DE SANIDAD DE LA POLICÍA NACIONAL: El representante de la Dirección de Sanidad de la Policía Nacional atendiendo a los informes presentados por el supervisor del contrato, aceptó a entera satisfacción la entrega de los bienes y/o servicios, de acuerdo con las características, condiciones, cantidades, precios, modalidades y especificaciones técnicas establecidas en el Contrato objeto de la presente liquidación.

En cumplimiento a lo estipulado en el artículo 50 de la Ley 789 de 2002, el contratista presentó certificación del 9 de marzo de 2015 mediante la cual hace constar que se encuentra a paz y salvo en el pago de los aportes parafiscales y de seguridad social.

8. PERSONAL ENCARGADO DE LA VERIFICACIÓN DE ACTIVIDADES ESTABLECIDAS EN LA PRESENTE ACTA DE LIQUIDACIÓN.

POR LA DIRECCIÓN DE SANIDAD

EL SUPERVISOR:

Coronel NÁDER LUJÁN ÁGAMEZ
Jefe Área de Gestión de Servicios en Salud (E)

POR EL CONTRATISTA

SU REPRESENTANTE LEGAL: JOAQUÍN RODRIGO SÁNCHEZ MUÑOZ

Por todo lo anterior las partes:


ACUERDAN

PRIMERO: Liquidar Bilateralmente por mutuo acuerdo el Contrato No. 07-2-20125-14, de conformidad con los numerales 1 al 8 de la presente Acta.

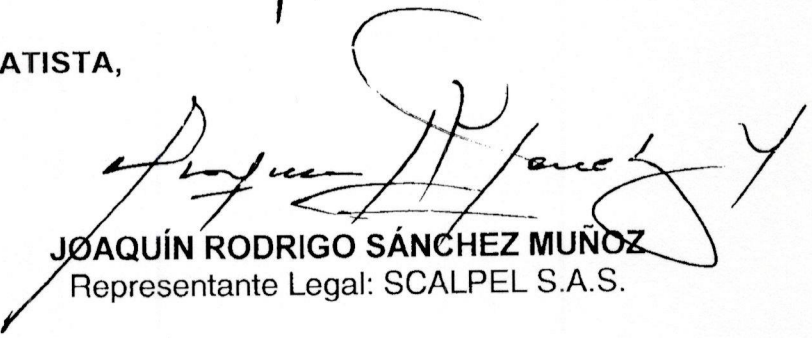
SEGUNDO: Con la suscripción de la presente Acta las partes contratantes, recíprocamente declaran estar a Paz y Salvo por todo concepto, con ocasión del cumplimiento total y de las obligaciones asumidas por la ejecución del citado contrato.

Para constancia, se firma en Bogotá, D.C. **11 ABR 2016**

POR LA DIRECCIÓN DE SANIDAD,


Coronel **HUGO CASAS VELÁSQUEZ**
Director de Sanidad Policía Nacional


POR EL CONTRATISTA,



JOAQUÍN RODRIGO SÁNCHEZ MUÑOZ
Representante Legal: SCALPEL S.A.S.

SUPERVISOR DEL CONTRATO,

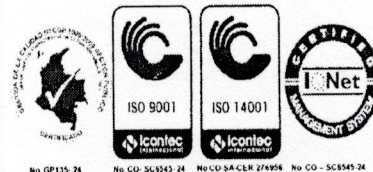

Coronel **NADER LUJÁN ÁGAMEZ**
Jefe Área de Gestión de Servicios en Salud (E)

APROBACIÓN


Jefe Proceso Contabilidad DISAN


Jefe Grupo Financiero DISAN

Elaborado por: Ing. Liliana Pineda
Revisado por: Sr. Juan Diego Sánchez
Vo.Bo Dra. Carmen Lilia Puig García
Ubicación C: carpeta Actas de Liquidación JD, actas liquidación bienes



LA SUPERVISORA DEL CONTRATO MONICA JANNETH GRACIA
GARAVITO PROFESIONAL UNIVERSITARIO-INGENIERA
BIOMEDICA DE LA SECCION DE MANTENIMIENTO DEL HOSPITAL
FEDERICO LLERAS ACOSTA DE IBAGUÉ TOLIMA E.S.E

CERTIFICA:

Que el contratista
ejecuto el contrato:

SCALPLEL SAS Con número de **NIT: 830.093.750-5**

CONTRATO:

DE COMPRAVENTA N° 2020-0514

OBJETO:

COMPRA DE EQUIPOS DE REFRIGERACIÓN DE LOS SERVICIOS
ASISTENCIALES DEL HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA ESE.

VALOR CONTRATO:

\$399.358.050

VALOR EJECUTADO:

\$399.358.050

PLAZO EJECUCIÓN INICIAL: 16 DE OCTUBRE DE 2020 AL 15 DE DICIEMBRE DE 2020.
ADICION EN TIEMPO 001: 16 DE DICIEMBRE DE 2020 AL 30 DE ENERO DE 2021

CUMPLIMIENTO:

BUENO.

CUMPLIO CON EL OBJETO DEL CONTRATO DENTRO DE
LOS TÉRMINOS DE EJECUCIÓN.

CONTACTO:

ING. MONICA JANETH GRACIA

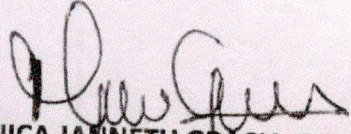
E-MAIL:

pu.mantenimiento@hflleras.gov.co

TELEFONO:

2739805 Ext. (319)

Se expide esta certificación a solicitud del interesado a los dieciséis (16) días de Marzo del 2021.



MONICA JANNETH GRACIA GARAVITO
Supervisora del Contrato

RESOLUCION N° 2202

FECHA: 15 DE SEPTIEMBRE DE 2020



POR MEDIO DE LA CUAL SE ADJUDICA LA CONVOCATORIA PÚBLICA DE MENOR CUANTÍA No. 010 DE 2020, CUYO OBJETO ES: COMPRA DE EQUIPOS DE REFRIGERACIÓN DE LOS SERVICIOS ASISTENCIALES DEL HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA E.S.E

El GERENTE DEL HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA DE IBAGUE TOLIMA E.S.E, en uso de facultades Constitucionales legales y estatutarias y en especial las consagradas en el artículo 195 de la Ley 100 de 1993, Decreto Ley 1876 de 1994, artículos 4,5, 11 y 14, Artículo 13 de la Ley 1150 de 2007, Ley 1122 de 2007, Código de Procedimiento Administrativo y de los Contencioso Administrativo (CPACA), adoptado por la Ley 1437 de 2011 y Artículo 76 de la Ley 1438 de 2011, el Estatuto de Contratación de la entidad,

CONSIDERANDO QUE:

Las Empresas Sociales del Estado constituyen una categoría especial de entidad pública descentralizada, con personería jurídica, patrimonio propio y autonomía administrativa, creadas por la ley o por las Asambleas o Concejos, según el caso, sometidas al régimen jurídico previsto en el Capítulo III, Título II del Libro II de la Ley 100 de 1993 y sus modificaciones contenidas en las Leyes 1122 de 2007 y 1438 de 2011.

EL HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA DE IBAGUE – TOLIMA E.S.E., es una entidad prestadora de servicios de salud de Mediana y Alta complejidad, estos entendidos como un servicio público a cargo del Estado y como parte integral del Sistema General de Seguridad Social en Salud, acorde con lo consagrado en el artículo 194 de la Ley 100 de 1993, el Decreto 1876 de 1994, la ley 1122 de 2007, Decreto No. 4747 de 2007 y sus Resoluciones reglamentarias, Acuerdo 35 del 28 de diciembre de 1998.

El numeral 6° del artículo 195 de la Ley 100 de 1993, establece que las Empresas Sociales del Estado se someterá al régimen contractual de derecho privado, pero podrán, discrecionalmente, utilizar las cláusulas excepcionales previstas en el Estatuto General de la Contratación de la Administración Pública.

Mediante Resolución No. 5185 del 4 de diciembre de 2013, el Ministerio de Salud y Protección Social fijo los lineamientos para que las Empresas Sociales del Estado, adoptaran su estatuto de Contratación que regirá su actividad contractual, así mismo Colombia Compra Eficiente en cumplimiento de su objetivo como ente rector del sistema de compras y contratación señala los lineamientos generales para la expedición de Manuales de Contratación.

Que mediante la Resolución 8145 del 1 de octubre de 2014 se adoptó el ESTATUTO DE CONTRATACION DE LA E.S.E. HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA DE IBAGUE- E.S.E

RESOLUCION N° 2202
FECHA: 15 DE SEPTIEMBRE DE 2020



El Hospital Federico Lleras Acosta de Ibagué – Tolima E.S.E., es la única Institución Pública que presta servicios de alta complejidad en el Departamento del Tolima a Empresas Promotoras de Salud, Secretarías de Salud Departamentales y Municipales y demás administradoras de planes de beneficio así como a las entidades prestadoras del servicio de salud.

Que dentro del programa de reposición de equipos y plan de mantenimiento para la vigencia 2020 se estableció la reposición de equipos industriales de uso hospitalario entre los cuales se encuentran los equipos de refrigeración de las áreas asistenciales como banco de sangre, Laboratorio clínico y sala de partos que durante la vigencia 2019 y 2020 presentan fallas en su correcto funcionamiento o ya dejaron de prestar su función.

Con el fin de garantizar los procedimientos de los servicios de Banco de Sangre en el continuo suministro de sangre y sus componentes, obtenidos, preparados, procesados, almacenados, controlados y utilizados en concordancia con los requisitos establecidos en la legislación vigente en especial el decreto 1571 de 1993 y los Lineamientos y Políticas del Ministerio de Protección Social, por lo que se requiere equipos que permitan almacenar garantizando la condiciones para su correcta conservación.

En el Laboratorio clínico se requiere refrigeradores para la correcta conservación de los diferentes reactivos e insumos que demandan cadena de frío, así como el correcto almacenamiento de los diferentes tipos de muestras, logrando con ello mantener la calidad de los mismos garantizando resultados de calidad en los diferentes procedimientos que contribuyen a la realización de los exámenes en las áreas de, MICROBIOLOGIA, PRUEBAS INFECCIOSAS, QUIMICA SANGUINEA Y PRUEBAS DE INMUNOSEROLOGIA, y CONSERVACION DE MUESTRAS.

En la farmacia se requiere refrigeradores para la correcta conservación de medicamentos, garantizando la cadena de frío, manteniendo la calidad de los mismos y así contribuir en la buena prestación del servicio de farmacia para los diferentes servicios del Hospital Federico Lleras Acosta E.S.E.

El Hospital Federico Lleras Acosta E.S.E requiere adquirir por reposición neveras para la conservación de cuerpos en la morgue de las sedes Limonar y Francia en función de cumplimiento del Artículo 30 del Decreto 786 de 1990, donde se establece que:

“ARTÍCULO 30. Los hospitales, clínicas y cementerios públicos o privados tienen la obligación de construir o adecuar sus respectivas salas de autopsias. Las autoridades sanitarias competentes se abstendrán de expedir o renovar la licencia sanitaria de funcionamiento, cuando las entidades señaladas en este artículo no cumplan con dicha obligación”.

Que según lo acordado en la reunión sostenida por las áreas de Planeación, Patología, Subgerencia Científica y Mantenimiento, se determina que el equipo que se adapta para las necesidades presentes en la sede limonar y sede Francia es una cava con capacidad para 4 cadáveres, con equipo de refrigeración dividido, es decir independiente para cada dos módulos, se anexa Acta de Reunión 01 del 07/07/2020.

RESOLUCION N° 2202
FECHA: 15 DE SEPTIEMBRE DE 2020



Que el Hospital Federico Lleras Acosta, mediante Resolución 2026 del 18 de agosto de 2020 se publicó convocatoria de menor cuantía privada 010 de 2020 con la finalidad de recibir ofertas de todas las personas naturales y jurídicas, para la **COMPRA DE EQUIPOS DE REFRIGERACIÓN DE LOS SERVICIOS ASISTENCIALES DEL HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA E.S.E**

Que el valor del proceso contractual se determinó por valor **SEISCIENTOS VEINTISEIS MILLONES NOVECIENTOS TRECE MIL CUATROCIENTOS VEINTE PESOS (\$ 626.913.420) M/CTE** amparado en el certificado de disponibilidad presupuestal N° 1517 del 014 de agosto de 2020 por valor de **TRESCIENTOS CINCUENTA MILLONES NOVECIENTOS SETENTA Y UN MIL CUATROCIENTOS SESENTA PESOS (\$350.971.460)** y el CDP 1516 del 14/08/2020 por valor **DOSCIENTOS SETENTA Y CINCO MILLONES NOVECIENTOS CUARENTA Y UN MIL NOVECIENTOS SESENTA PESOS (\$275.941.960).**

El día y hora señalada en el cronograma de invitación para el cierre, se recibió las siguientes propuestas a través de la plataforma SECOP II

Referencia de oferta	Entidad	Evaluación	Presentada
SCALPEL SAS EQUIPOS DE REFRIGERACION	SCALPEL SAS	En análisis	28/08/2020 3:40 PM
KAIKA S.A.S No. OJUR-CONV-MENOR-010-2020	KAIKA S.A.S.	En análisis	28/08/2020 2:52 PM

Una vez revisada las ofertas y pasado el término de subsanación de las observaciones el comité evaluador recomendó adjudicar de la siguiente manera:

Oferente	Habilitación jurídica	Habilitación técnica	Habilitación financiera
SCALPEL SAS	HABILITADA	HABILITADA	HABILITADA
KAIKA SAS	HABILITADA	HABILITADA	HABILITADA

El comité evaluador recomendó en atención a la evaluación la adjudicación de la siguiente manera:

SCALPEL SAS

REFERENCIA	DESCRIPCION	Valor Unitario	VALOR TOTAL
L700	Un (1) Refrigerador con las siguientes características mínimas para Laboratorio Clínico	34.171.000	34.171.000
F500	Un (1) Congelador vertical con las siguientes características mínimas para Banco de Sangre	42.595.000	42.595.000
P130	Un (1) Refrigerador con las siguientes características mínimas para Sala de Partos	15.941.000	15.941.000

RESOLUCION N° 2202
FECHA: 15 DE SEPTIEMBRE DE 2020



REFERENCIA	DESCRIPCION	Valor Unitario	VALOR TOTAL
P700	Un (1) Refrigerador con las siguientes características mínimas para Laboratorio Clínico	34.171.000	34.171.000
P700	Cinco (5) Refrigeradores verticales con las siguientes características mínimas para Farmacia	35.367.000	176.835.000
	Dos (2) Refrigeradores con las siguientes características mínimas para Farmacia	15.941.000	31.882.000
	VALOR	178.186.000	335.595.000
	IVA	33.855.340	63.763.050
	TOTAL	212.041.340	399.358.050

KAIKA SAS

REFERENCIA	DESCRIPCION	Valor Unitario	VALOR TOTAL
2	Dos (2) cavas con las siguientes características mínimas para la morgue de la sede Limonar y sede Francia Capacidad de 4 cadáveres con sistema de refrigeración independiente para cada 2 módulos	95.398.924	190.797.848
	IVA	18.125.796	36.251.592
	TOTAL	113.524.720	227.049.440

En el mérito de lo expuesto, EL GERENTE DEL HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA ESE DE IBAGUE TOLIMA

RESUELVE:

ARTÍCULO PRIMERO: Adjudíquese la convocatoria pública de menor cuantía privada No. 010 de 2020, cuyo objeto es: **COMPRA DE EQUIPOS DE REFRIGERACIÓN DE LOS SERVICIOS ASISTENCIALES DEL HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA E.S.E** por valor total de SEISCIENTOS VENTISEIS MILLONES CUATROCIENTOS SIETE MIL CUATROCIENTOS NOVENTA PESOS imputables al Certificado de Disponibilidad presupuestal. N° 1516 de 14/08/2020 y el 1517 14/08/2020

ARTICULO SEGUNDO. NOTIFIQUESE personalmente o en la audiencia de adjudicación, el contenido del presente acto administrativo a las empresas señaladas en el artículo primero del presente acto administrativo.

ARTICULO TERCERO: Se notifica a la entidad adjudicataria que el contrato iniciará una vez se cumpla con los requisitos de perfeccionamiento y ejecución, por lo cual dentro de los tres (3) días hábiles siguientes deberá acercarse a suscribir y legalizar el contrato referido. En caso de no suscribir el contratista el contrato dentro de los términos otorgados se hará efectiva la póliza de seriedad de la oferta, sin perjuicio de las demás acciones que pueda iniciar la entidad por los perjuicios causados.

RESOLUCION N° 2202
FECHA: 15 DE SEPTIEMBRE DE 2020




ARTICULO CUARTO: Contra la presente Resolución no procede recurso alguno.

ARTICULO QUINTO: La presente Resolución rige a partir de la fecha de su expedición.

Dada en Ibagué, a los 15 días del mes de septiembre de 2020

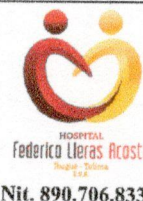
PÚBLIQUESE Y CUMPLASE


LUIS EDUARDO GONZALEZ
GERENTE


Proyecto: Lina María Laguna Bermeo.

Aprobó: Oscar Mauricio Gómez Labrador.

CLAUSULADO ANEXO AL CONTRATO DE COMPRA VENTA No.2020-00514 DE CELEBRADO POR VIA ELECTRONICA ATRAVÉS DEL SECOP II ENTRE EL HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA DE IBAGUE TOLIMA E.S.E CON NIT: 890.706.833-9 Y SCALPEL SAS CON NIT.: 830.093.750-5



Entre los suscritos a saber **LUIS EDUARDO GONZALEZ**, mayor de edad identificado con la cédula de ciudadanía N°**5.828.288** expedida en **Ibagué**, domiciliado en Ibagué - Tolima, en su calidad de Gerente del HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA E.S.E. DE IBAGUE TOLIMA nombrado mediante Decreto No.1243 del **02 de agosto de 2019** emanado de la Gobernación del Tolima y debidamente posesionado mediante Acta de Posesión de 02 de agosto de 2019, el cual se proroga hasta por un término de treinta (30) días contados a partir del 01 de abril de 2020 hasta el 30 de abril de 2020, mediante Decreto Número 0328 del 30 de marzo de 2020, emanado de la Gobernación del Tolima, el cual se proroga el nombramiento en calidad de Gerente hasta el 31 de Marzo de 2024, fecha en que se vence el periodo de conformidad con lo estipulado en el artículo 20 de la Ley 1797 de 2016, mediante Decreto Número 0449 del 30 de Abril de 2020, emanado de la Gobernación del Tolima, quién para efectos del presente contrato se llamará el **CONTRATANTE** y de otra parte **JOAQUIN RODRIGO SANCHEZ MUÑOZ**, mayor de edad, identificado con la cedula de ciudadanía número **19.414.444** de **San Agustín - Huila**, en calidad de Representante Legal de **SCALPEL SAS CON NIT.: 830.093.750-5, con matricula mercantil 007799938 de la ciudad de Bogotá**, quien para los efectos de este contrato se denomina el **CONTRATISTA**, hemos convenido en celebrar el presente contrato para el desarrollo de la actividades descritas en el objeto hemos convenido celebrar el presente **CONTRATO DE COMPRA VENTA**

Cláusula 1 - objeto del contrato:

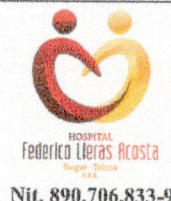
COMPRA DE EQUIPOS DE REFRIGERACION DE LOS SERVICIOS ASISTENCIALES DEL HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA ESE

Cláusula 2 - Obligaciones del contratista

- Entregar los equipos con las especificaciones técnicas descritas en este documento.
- Instalación y puesta en correcto funcionamiento los equipos
- Obrar con diligencia en los asuntos a él encomendados
- Resolver las consultas con mayor celeridad posible.
- Realizar un informe general de las actividades que se le hayan entregado cada mes (o más, según se acuerde).
- Brindar debida respuesta a los requerimientos efectuados por los entes de control, por entidades y/o personas que así lo soliciten
- Estar a paz y salvo con sus obligaciones frente al sistema de seguridad social integral. El salario base de cotización con el cual debe realizar el aporte mensual como trabajador independiente, deberá corresponder como mínimo al 40% del valor facturado al hospital en el respectivo mes. En el caso de personas jurídicas se deberá anexar la planilla de pago de nómina del correspondiente mes; en caso de no tener empleados se aportará la certificación del contador donde conste que se encuentra al día en el pago de la seguridad social en cumplimiento del de acuerdo con el Art. 50 de la Ley 789 de 2002 y el Art. 23 de la Ley 1150 de 2007
- Entregar los documentos, Registro de importación si aplica, registro INVIMA, documentos técnicos (manuales), Guía Rápida de uso, ficha técnica de cada equipo, certificado de calibración y validación según el equipo, cronograma de mantenimiento durante la garantía.
- Capacitación de uso y manejo al personal operativo y capacitación al personal técnico

Vo. Bo. Jurídica	CALLE 33 No. 4*-50 OFICINA ASESORA DE JURIDICA 2739805 EXT 285	Proyecto/ Ana Lilia Arbeláez Chavarro
---------------------	--	---

CLAUSULADO ANEXO AL CONTRATO DE COMPRA VENTA No.2020-00514 DE CELEBRADO POR VIA ELECTRONICA ATRAVÉS DEL SECOP II ENTRE EL HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA DE IBAGUE TOLIMA E.S.E CON NIT: 890.706.833-9 Y SCALPEL SAS CON NIT.: 830.093.750-5



- Realizar pruebas de funcionamiento de cada equipo.
- Entregar protocolos de mantenimiento para cada equipo
- Garantía de tres años por equipo, incluyendo mantenimiento preventivo y correctivo durante el primer

OBLIGACIONES GENERALES:

1. Suscribir oportunamente el acta de inicio y el acta de liquidación del contrato, conjuntamente con el/la supervisor/a del mismo, cuando corresponda.
2. Entregar al supervisor los documentos elaborados en cumplimiento de las obligaciones contractuales, así como los informes y archivos a su cargo, requeridos sobre las actividades realizadas durante la ejecución del mismo (Cuando aplique).
3. Mantener estricta reserva y confidencialidad sobre la información que conozca por causa o con ocasión del contrato, así como, respetar la titularidad de los derechos de autor, en relación con los documentos, obras, creaciones que se desarrollen en ejecución del contrato.
4. Realizar el pago de los aportes al régimen de seguridad social, en proporción al valor mensual del contrato, y entregar copia de la planilla correspondiente al supervisor del contrato para cada pago para personas naturales. Cuando se trate de personas jurídicas. Entregar para cada pago, la certificación suscrita por el representante legal o revisor fiscal, que acredite el cumplimiento del pago de aportes al sistema de seguridad social integral, parafiscales, ICBF, SENA y cajas de compensación familiar de los últimos seis (6) meses, de conformidad con el artículo 50 de la Ley 789 de 2002 o aquella que lo modifique, adicione o complemente.
5. Realizar el cargue de los documentos requeridos en la plataforma del SECOP II, respecto a la información de póliza, estampillas, documento equivalente y/o factura, informes de ejecución y terminación del contrato.
6. El objeto contractual deberá ejecutarse de conformidad con las finalidades y los principios de economía y transparencia, consagrados en la Ley 80 de 1993 y los postulados de la función administrativa consagrados en el artículo 209 de la Constitución Política. En desarrollo del objeto contractual el contratista se obliga a cumplir a cabalidad con las actividades que se describen en el contrato.
7. El contratista deberá tener en cuenta que las actividades descritas en su propuesta se prestarán bajo su exclusiva responsabilidad y en consecuencia, deberá suministrar todos los recursos e implementos tendientes a lograr la adecuada, suficiente y eficiente prestación del servicio que se solicita.
8. Acatar la Constitución Política, la Ley, las normas legales y procedimentales establecidas por el Gobierno Nacional y municipal y demás normas pertinentes.
9. Cumplir con las condiciones técnicas, jurídicas, económicas, financieras y comerciales presentadas en la propuesta.

Vo. Bo. Jurídica	CALLE 33 No. 4º-50 OFICINA ASESORA DE JURÍDICA 2739805 EXT 285	Proyecto/ Ana Lilia Arbeláez Chavarro
---------------------	--	---

**CLAUSULADO ANEXO AL CONTRATO DE COMPRA VENTA
No.2020-00514 DE CELEBRADO POR VIA ELECTRONICA
ATRAVÉS DEL SECOP II ENTRE EL HOSPITAL FEDERICO
LLERAS ACOSTA DE IBAGUE TOLIMA E.S.E CON NIT:
890.706.833-9 Y SCALPEL SAS CON NIT.: 830.093.750-5**



HOSPITAL
Federico Lleras Acosta
Ibagué, Tolima
S.A.S.

Nit. 890.706.833-9

10. Responder por el pago de los tributos, tasas o contribuciones (estampillas) que se causen o llegaren a causarse por la celebración, ejecución y liquidación del contrato, cuando a esta hubiere lugar.
11. Reportar al funcionario encargado del control y supervisión de la ejecución del contrato, de manera inmediata cualquier novedad o anomalía que se presente.
12. Entregar al supervisor del Contrato los informes que se soliciten sobre cualquier aspecto y/o resultados obtenidos cuando así se requiera.
13. Acatar las instrucciones que durante el desarrollo del contrato le imparta el supervisor del mismo.
14. Cumplir con las actividades y/o elementos señaladas (os) en el ofrecimiento de ponderación de elementos de calidad.
15. Mantener a la Entidad libre de cualquier daño o perjuicio originado en reclamaciones de terceros y que se deriven de sus actuaciones o de las de sus subcontratistas o dependientes (si fueren autorizados). En consecuencia, EL CONTRATISTA mantendrá indemne a la Entidad contra todo reclamo, demanda, acción legal y costo que pueda causarse o surgir por daños o lesiones a personas o propiedades de terceros incluido el personal de la Entidad, ocasionados por EL CONTRATISTA o por sus subcontratistas o dependientes (si fueren autorizados) en la ejecución del objeto y las obligaciones contractuales.
16. Ejecutar las demás actividades que sean necesarias para lograr un total y fiel cumplimiento del objeto, el alcance y las obligaciones contractuales aunque no estén específicamente señaladas en el presente documento, siempre y cuando las mismas correspondan a la naturaleza y objeto del Contrato.
17. Presentar la factura o cuenta de cobro de conformidad con la forma de pago estipulada en el contrato, junto con el informe de las actividades realizadas para cada pago.
18. Guardar estricta reserva sobre toda la información y documentos que tenga acceso, maneje en desarrollo de su actividad o que llegue a conocer en desarrollo del contrato y que no tenga el carácter de pública. En consecuencia se obliga a no divulgar por ningún medio dicha información o documentos a terceros, sin la previa autorización escrita de la Entidad. Esta obligación permanecerá vigente aún después de la terminación por cualquier causa de la vinculación que ligue a las partes. Por lo tanto, en caso de que EL CONTRATANTE tenga prueba de que EL CONTRATISTA ha divulgado cualquier tipo de documentación o información que en forma alguna se relacione con el presente contrato, EL CONTRATISTA indemnizará los perjuicios que con tal hecho cause al CONTRATANTE. No se considerará incumplida esta cláusula cuando la información o documentos deban ser revelados por mandato judicial y/o legal o cuando la información manejada tenga el carácter de pública.
19. Tratar con amabilidad a los demás colaboradores internos y externos de la Entidad, y actuar con responsabilidad, eficiencia y transparencia.
20. Cumplir con las políticas y normas de Sistema de Gestión de Seguridad y Salud en el Trabajo establecidas en el Decreto 1072 de 2015 y demás normatividad legal vigente.

Vo. Bo. Jurídica	CALLE 33 No. 4ª-50 OFICINA ASESORA DE JURÍDICA 2739805 EXT 285	Proyecto/ Ana Lilia Arbeláez Chavarro
---------------------	--	---

CLAUSULADO ANEXO AL CONTRATO DE COMPRA VENTA No.2020-00514 DE CELEBRADO POR VIA ELECTRONICA ATRAVÉS DEL SECOP II ENTRE EL HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA DE IBAGUE TOLIMA E.S.E CON NIT: 890.706.833-9 Y SCALPEL SAS CON NIT.: 830.093.750-5



21. Mantener durante la ejecución del contrato, las condiciones exigidas y ofrecidas en su propuesta y cumplir a cabalidad con las condiciones pactadas en el Contrato, las cuales solamente podrán ser modificadas previo cumplimiento del trámite dispuesto, según el procedimiento establecido y una vez se alleguen los documentos pertinentes.
22. Mantener actualizadas las vigencias y el monto de los amparos de las garantías expedidas con ocasión de la suscripción del Contrato, acorde con lo indicado en el ítem de GARANTÍAS, teniendo en consideración el plazo de ejecución, valor, modificaciones en valor y/o plazo, suspensiones, etc., que afecten su vigencia o monto.
23. Rendir y elaborar los informes, conceptos, proyectos, estudios y demás trabajos que se le soliciten en desarrollo de este contrato dentro de los términos establecidos.
24. Asistir con puntualidad a todas las capacitaciones, reuniones y comités citadas por el supervisor del contrato.
25. Entregar al supervisor los documentos elaborados en cumplimiento de las obligaciones contractuales y archivos a su cargo, organizados, rotulados y almacenados, atendiendo estándares y directrices de gestión documental, sin que ello implique exoneración de la responsabilidad a que haya lugar (Artículo 15 de la Ley 594 de 2000).
PARÁGRAFO. El deber de entregar inventario de los documentos de archivo a cargo del contratista, se circunscribe tanto a los documentos físicos en archivos tradicionales, como a los documentos electrónicos que se encuentren en equipos de cómputo, sistemas de información, medios portátiles de almacenamiento y en general en cualquier dispositivo ó medio electrónico.
26. Guardar la debida reserva de los asuntos de los cuales conozca con ocasión al desarrollo contractual.
27. Realizar las demás actividades asignadas por el supervisor del contrato de conformidad con el objeto contractual.
28. Desarrollar y cumplir el objeto del Contrato, en las condiciones de calidad, oportunidad, y obligaciones definidas en el presente Contrato, incluyendo su Anexo Técnico y/o Análisis de conveniencia
29. El contratista se compromete a responder por todos y cada uno de los insumos, suministros, herramientas, dotación, implementación, inventarios y/o materiales que le sean puestos a su disposición para la prestación de servicios realizados, por lo que los mismos quedaran a cargo del coordinador, administrador o contratista y este responderá con ellos, autorizando que el valor del mismo sea descontado automáticamente de los honorarios pactados en caso de pérdida o extravío injustificado, de acuerdo con el deber de cuidado y diligencia inmerso en el contrato.

Cláusula 3 – Informes y evaluación:

El Contratista deberá presentar informes en los que dé cuenta de las actividades desarrolladas, con la siguiente periodicidad: mensuales, los cuales deben estar aprobados por el supervisor del presente Contrato.

Vo. Bo. Jurídica	CALLE 33 No. 4º-50 OFICINA ASESORA DE JURÍDICA 2739805 EXT 285	Proyecto/ Ana Lilia Arbeláez Chavarro
---------------------	--	---

**CLAUSULADO ANEXO AL CONTRATO DE COMPRA VENTA
No.2020-00514 DE CELEBRADO POR VIA ELECTRONICA
ATRAVÉS DEL SECOP II ENTRE EL HOSPITAL FEDERICO
LLERAS ACOSTA DE IBAGUE TOLIMA E.S.E CON NIT:
890.706.833-9 Y SCALPEL SAS CON NIT.: 830.093.750-5**



La Entidad Estatal contratante se reserva el derecho de solicitar, en cualquier momento, informes sobre la ejecución del contrato y los avances, junto con los documentos que lo soportan.

La Entidad Estatal contratante evaluará periódicamente el desempeño del Contratista durante el desarrollo del objeto contractual, con arreglo a los criterios de evaluación que haya aprobado para el efecto.

Cláusula 4 - Forma de pago

La Entidad Estatal CONTRATANTE, pagará el valor del presente contrato así:

UN PRIMER PAGO DEL 50% CORRESPONDIENTE AL ANTICIPO

**UN SEGUNDO PAGO DEL 50% A LA ENTREGA A SATISFACCION DE LOS EQUIPOS,
INSTALADOS Y EN CORRECTO FUNCIONAMIENTO**

De acuerdo a los registros que para el efecto sean llevados, teniendo en cuenta los siguientes requisitos.

- Acta de inicio para la primera cuenta de cobro- para los contratos de tracto sucesivo.
- Certificado de paz y salvo de pago de los aportes al sistema de seguridad social y parafiscales del correspondiente periodo.
- Certificación expedida por el supervisor del contrato, en donde conste el cumplimiento a cabalidad del objeto del Contrato.
- El valor del contrato se cancelará dentro de los treinta (30) días contados a partir de la realización de la factura.
- Factura de acuerdo a las normas tributarias.
- Acta de ingreso al almacén (cuando aplique)

Nota: El corte de recibo de facturas es el 25 de cada mes. Si no presenta la factura antes del 25, se entenderá que fue presentada el primer día hábil del mes siguiente.

PARAGRAFO: En los contratos de prestación de servicios de salud en caso de mora en el pago por parte del Hospital Federico Lleras Acosta de Ibagué Tolima Empresa Social del Estado, la mora se generará a partir de la solicitud que realice en contratista a la entidad y se cancelara solo un interés de mora del 0,1%.

Cláusula 5 - Declaraciones del contratista

El Contratista hace las siguientes declaraciones:

5.1. Conoce y acepta los Documentos del Proceso

Vo. Bo. Juridica	CALLE 33 No. 4º-50 OFICINA ASESORA DE JURÍDICA 2739805 EXT 285	Proyecto/ Ana Lilia Arbeláez Chavarro
---------------------	--	---

CLAUSULADO ANEXO AL CONTRATO DE COMPRA VENTA No.2020-00514 DE CELEBRADO POR VIA ELECTRONICA ATRAVÉS DEL SECOP II ENTRE EL HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA DE IBAGUE TOLIMA E.S.E CON NIT: 890.706.833-9 Y SCALPEL SAS CON NIT.: 830.093.750-5



Nit. 890.706.833-9

5.2. Tuvo la oportunidad de solicitar aclaraciones y modificaciones a los Documentos del Proceso y recibió del Hospital Federico Lleras Acosta ESE de Ibagué Tolima, respuesta oportuna a cada una de las solicitudes.

5.3. Se encuentra debidamente facultado para suscribir el presente contrato.

5.4. El Contratista al momento de la celebración del presente contrato no se encuentra en ninguna causal de inhabilidad e incompatibilidad.

5.5. Está a paz y salvo con sus obligaciones laborales frente al sistema de seguridad social integral.

5.6. El valor del contrato incluye todos los gastos, costos, derechos, impuestos, tasas y demás contribuciones relacionados con el cumplimiento del objeto del presente contrato.

5.7. El Contratista manifiesta que los recursos que componen su patrimonio no provienen de lavado de activos, financiación del terrorismo, narcotráfico, captación ilegal de dineros y en general de cualquier actividad ilícita; de igual manera manifiesta que los recursos recibidos en desarrollo de éste contrato, no serán destinados a ninguna de las actividades antes descritas.

5.8. El Contratista se compromete a no contratar menores de edad para el ejercicio del objeto contractual, así como a no permitir que se subcontrate a menores de edad para tales efectos, dando aplicación a la Resolución 1677 de 2008 del Ministerio de la Protección Social y los Pactos, Convenios y Convenciones Internacionales ratificados por Colombia, sobre los derechos de los niños.

5.9. El Contratista autoriza al HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA, verificar los títulos y demás documentos presentados en la oferta.

Cláusula 6 - Plazo

El plazo de ejecución del contrato se pacta por **SESENTA (60) DÍAS**, contados a partir de la expedición del registro presupuestal, aprobación de la garantía única cuando así lo asigne el contrato electrónico, legalización del pago del anticipo y adhesión de estampillas (si aplica), suscripción del acta de inicio física y publicada en la plataforma Secop II.

Cláusula 7- Derechos del Contratista

7.1. Recibir la remuneración pactada en los términos de la Cláusula 4 del presente contrato.

Cláusula 8 - Derechos particulares de Hospital Federico Lleras Acosta

8.1. Hacer uso de la cláusula de imposición de multas, la cláusula penal o cualquier otro derecho consagrado a Hospital Federico Lleras Acosta de manera legal o contractual.

Vo. Bo. Jurídica	CALLE 33 No. 4ª-50 OFICINA ASESORA DE JURÍDICA 2739805 EXT 285	Proyecto/ Ana Lilia Arbeláez Chavarro
---------------------	--	---

CLAUSULADO ANEXO AL CONTRATO DE COMPRA VENTA No.2020-00514 DE CELEBRADO POR VIA ELECTRONICA ATRAVÉS DEL SECOP II ENTRE EL HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA DE IBAGUE TOLIMA E.S.E CON NIT: 890.706.833-9 Y SCALPEL SAS CON NIT.: 830.093.750-5



8.2. **EXCEPCIONALES:** Le son aplicables al presente contrato las cláusulas excepcionales de interpretación, modificación y terminación unilateral conforme lo establece la Ley 80 de 1993 y las normas legales vigentes.

Cláusula 9 - Obligaciones Generales de Hospital Federico Lleras Acosta:

El CONTRATANTE se reserva el derecho a ejercer control sobre la calidad del objeto contratado, a formular al CONTRATISTA oportunamente las sugerencias de orden legal que considere convenientes y pertinentes. Así mismo tiene obligaciones especiales

- a. Reservar con destino a este contrato el total de su valor, acorde con su presupuesto y con la vigencia para el año **2020**.
- b. Proporcionar al CONTRATISTA los medios, la información que este solicite y que sea necesaria para el desarrollo del objeto contratado.
- c. A pagar al CONTRATISTA el valor del presente contrato en la forma, precio y tiempo pactados.
- d. Realizar los descuentos de Ley originados en la ejecución del presente contrato.
- e. Designar un Apoyo a la Supervisión y contratar (cuando a ello haya lugar) la Interventoría para la vigilancia y control de la ejecución del objeto contratado.
- f. Suministrar oportunamente la información, herramientas y apoyo logístico que se requiera para el cumplimiento de las obligaciones contractuales.
- g. Pagar el valor del contrato en las condiciones pactadas.
- h. Verificar que el contratista realice el pago de aportes al sistema de seguridad social integral, parafiscales, ICBF, SENA y cajas de compensación familiar (cuando a ello haya lugar), en las condiciones establecidas por la normatividad vigente.

Cláusula 10 – Responsabilidad:

El Contratista, es responsable por el cumplimiento del objeto establecido en la cláusula 1 del presente Contrato.

El Contratista, será responsable por los daños que ocasionen sus empleados, los empleados de sus subcontratistas, al **HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA ESE DE IBAGUE TOLIMA** en la ejecución del objeto del presente Contrato.

Cláusula 11 - Propiedad Intelectual:

Si de la ejecución del presente contrato resultan estudios, investigaciones, descubrimientos, invenciones, información, mejoras y/o diseños, éstos pertenecen a Hospital Federico Lleras Acosta de conformidad con lo establecido en el Artículo 20 de la Ley 23 de 1982. Así mismo, el Contratista garantiza que los trabajos y servicios prestados a Hospital Federico Lleras Acosta por el

Vo. Bo. Jurídica	CALLE 33 No. 4ª-50 OFICINA ASESORA DE JURÍDICA 2739805 EXT 285	Proyecto/ Ana Lilia Arbeláez Chavarro
---------------------	--	---

CLAUSULADO ANEXO AL CONTRATO DE COMPRA VENTA No.2020-00514 DE CELEBRADO POR VIA ELECTRONICA ATRAVÉS DEL SECOP II ENTRE EL HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA DE IBAGUE TOLIMA E.S.E CON NIT: 890.706.833-9 Y SCALPEL SAS CON NIT.: 830.093.750-5



objeto de este contrato no infringen ni vulneran los derechos de propiedad intelectual o industrial o cualesquiera otros derechos legales o contractuales de terceros.

Cláusula 12 - Confidencialidad

En caso de que exista información sujeta a reserva legal, las partes deben mantener la confidencialidad de esta información. Para ello, la parte interesada debe comunicar a la otra parte que la información suministrada tiene el carácter de confidencial. Para el Hospital Federico Lleras Acosta ESE de Ibagué Tolima, la Historia Clínica de los Pacientes gozan de Reserva Legal.

Cláusula 13 - Suspensión, terminación, modificación e interpretación unilateral del Contrato:

Las partes de mutuo acuerdo podrán suspender el plazo de ejecución del presente contrato, cuando existan motivos de fuerza mayor o caso fortuito, de interés público debidamente justificado, que impida continuar con la ejecución del mismo, siempre y cuando no se vulnere el interés general ni los fines del estado, ni se obstaculice o afecte la ejecución del Contrato. Para que proceda la suspensión del contrato se debe tener en cuenta lo siguiente:

Se suscribirá acta de suspensión por circunstancias de fuerza mayor o caso fortuito se podrá de común acuerdo entre las partes suspender temporalmente la vigencia del contrato mediante la suscripción de un acta de manera electrónica en donde conste el evento, sin que para los efectos del plazo extintivo se compute el tiempo de la suspensión.

Cuando estas circunstancias afecten las obligaciones del Contratista para ser aceptadas, este deberá comunicarlo por escrito al supervisor del contrato dentro de los cinco (5) días siguientes a la fecha de la ocurrencia del hecho con la debida comprobación. Se entiende por fuerza mayor o caso fortuito las situaciones contempladas y definidas por el art 1 de la ley 95 de 1890.

Teniendo en cuenta que el presente contrato se celebra en forma virtual, toda suspensión de la ejecución contractual deberá ser justificada y aprobada por el supervisor del contrato; posteriormente a ello debe ser aprobada por las partes (Entidad – contratista) a través de la plataforma del SECOP II, debiéndose anexar los respectivos documentos que soporten esta modificación contractual.

En la justificación de la suspensión se deberá dejar establecida la fecha de reinicio de la ejecución del contrato, además, de la obligación del contratista de ajustar la vigencia de las garantías otorgadas para el contrato conforme al plazo de la suspensión y fecha de reinicio.

El Hospital Federico Lleras Acosta ESE de Ibagué Tolima, puede terminar, modificar y/o interpretar unilateralmente el Contrato, cuando lo considere necesario para que el Contratista cumpla con el objeto del presente Contrato.

Vo. Bo. Jurídica	CALLE 33 No. 4º-50 OFICINA ASESORA DE JURÍDICA 2739805 EXT 285	Proyecto/ Ana Lilia Arbeláez Chavarro
---------------------	--	---

CLAUSULADO ANEXO AL CONTRATO DE COMPRA VENTA No.2020-00514 DE CELEBRADO POR VIA ELECTRONICA ATRAVÉS DEL SECOP II ENTRE EL HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA DE IBAGUE TOLIMA E.S.E CON NIT: 890.706.833-9 Y SCALPEL SAS CON NIT.: 830.093.750-5



PARAGRAFO 1: La suspensión del contrato es considerada una medida de tipo provisional y excepcional que debe ajustarse a los criterios de necesidad y proporcionalidad de las partes involucradas en el contrato y durante el período de la suspensión, las obligaciones contenidas en el contrato no se ejecutan.

PARÁGRAFO 2: Las partes de común acuerdo, podrán mediante documento escrito, igualmente, adicionar, prorrogar o terminar anticipadamente la ejecución del contrato, así como, incluir modificaciones o ajustes a las condiciones pactadas sin modificar el objeto contractual, siempre que no se causen perjuicios a EL HOSPITAL FEDERICO LERAS ACOSTA DE IBAGUE- TOLIMA E.S.E. y sean procedentes, de conformidad y en los términos del artículo 40 de la Ley 80 de 1993 y demás normatividad legal vigente aplicable.

Terminación anticipada del contrato: Procede por: **a.** Por mutuo acuerdo entre las partes. **b.** Por declaratoria de caducidad del contrato por parte del CONTRATANTE en la forma y en los efectos previstos en el art 18 de la ley 80 de 1993. **c.** Por decisión autónoma de cualquiera de las partes en cualquier tiempo, dando aviso por escrito a la otra con por lo menos treinta (30) días de anticipación. **d.** Por evaluación no satisfactoria del CONTRATISTA. **e.** El reporte del contratista en la listas nacionales e internacionales que establecen la relación de personas que de acuerdo al organismo que las publica, pueden estar vinculadas con actividades de lavado de activos o financiación del terrorismo.

Modificación concertada: Cualquier decisión que modifique la relación contractual inicialmente pactada, no será válida sin la aprobación conjunta y por escrito de las partes contratantes

Cláusula 14 – Caducidad

El Hospital Federico Lleras Acosta ESE de Ibagué Tolima, se reserva el derecho de declarar la caducidad del contrato de prestación de servicios administrativos profesionales, conforme a los estipulado en el art 18 de la ley 80 de 1993

Cláusula 15 - Multas

En los contratos se incluirán las sanciones por incumplimiento del contratista como son la cláusula penal pecuniaria por un valor equivalente al 20% del valor total del contrato en caso de incumplimiento grave del objeto del contrato por parte del contratista; las multas diarias y sucesivas hasta por diez (10) días equivalente al 0.2% del valor total del contrato en caso de incumplimiento parcial al objeto del contrato la cual debe aplicarse antes de la terminación del plazo de ejecución de este último

Cláusula 16 - Cláusula Penal

Vo. Bo. Juridica	CALLE 33 No. 4º-50 OFICINA ASESORA DE JURÍDICA 2739805 EXT 285	Proyecto/ Ana Lilia Arbeláez Chavarro
---------------------	--	---

CLAUSULADO ANEXO AL CONTRATO DE COMPRA VENTA No.2020-00514 DE CELEBRADO POR VIA ELECTRONICA ATRAVÉS DEL SECOP II ENTRE EL HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA DE IBAGUE TOLIMA E.S.E CON NIT: 890.706.833-9 Y SCALPEL SAS CON NIT.: 830.093.750-5



Nit. 890.706.833-9

Las partes contratantes convienen pactar como sanción pecuniaria el equivalente al 20% del valor estipulado en el contrato, en caso de incumplimiento grave del objeto del contrato por parte del contratista. **PARÁGRAFO:** EL CONTRATISTA autoriza al CONTRATANTE para que descuente el valor de la sanción pecuniaria del saldo que tenga el contratante a favor del CONTRATISTA.

Cláusula 17 - Garantías y Mecanismos de cobertura del riesgo

AMPARO	SUFICIENCIA	VIGENCIA
CUMPLIMIENTO: Para precaver los perjuicios que se deriven del incumplimiento de las obligaciones contractuales incluidas las multas y la cláusula penal que se pacten en el contrato	Su cuantía será del diez por ciento (10%) del valor del contrato	Su vigencia será igual a la del plazo total del contrato más cuatro (4) meses más
DE BUEN MANEJO, CORRECTA INVERSIÓN Y REINTEGRO DEL ANTICIPOS: Para proteger al Hospital de la apropiación o la destinación indebida de los dineros entregados al contratista como anticipo del contrato.	Su cuantía deberá corresponder al cien por ciento (100%) de la suma pagada a título de anticipo	Su vigencia corresponderá al plazo del contrato
CALIDAD Y CORRECTO Funcionamiento de los Bienes:: Para precaver las eventualidades que uno o varios bienes de los contratos no reúnan las especificaciones o calidades exigidas para la contratación o que no sean aptos para los fines para lo cual fueron adquiridos, así como para precaver también los vicios de fabricación y la calidad de los materiales o componentes	Su cuantía no será inferior al treinta por ciento (30%) del contrato	Su vigencia corresponderá al plazo del contrato y doce (12) meses

Cláusula 18 - Independencia del Contratista

Como la prestación del servicio por ejecutar se desarrolla con autonomía e independencia del CONTRATISTA la celebración del presente contrato no constituye relación laboral alguna entre el CONTRATANTE y aquel, por consiguiente no genera derechos, emolumentos o prestaciones pecuniarias distintas de las pactadas en la cláusula séptima del presente contrato. EL CONTRATISTA actúa de manera autónoma e independiente y no tiene vínculos laborales con EL HOSPITAL, garantizando la prestación de servicios objeto del presente contrato por sus propios medios, asumiendo sus propios riesgos, con plena libertad y autonomía técnica y directiva. En consecuencia, no está subordinado al HOSPITAL, por tal razón las personas que llegue a designar

Vo. Bo. Jurídica	CALLE 33 No. 4º-50 OFICINA ASESORA DE JURÍDICA 2739805 EXT 285	Proyecto/ Ana Lilia Arbeláez Chavarro
---------------------	--	---

CLAUSULADO ANEXO AL CONTRATO DE COMPRA VENTA No.2020-00514 DE CELEBRADO POR VIA ELECTRONICA ATRAVÉS DEL SECOP II ENTRE EL HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA DE IBAGUE TOLIMA E.S.E CON NIT: 890.706.833-9 Y SCALPEL SAS CON NIT.: 830.093.750-5



HOSPITAL
Federico Lleras Acosta
Ibagué Tolima
E.S.E.
Nit. 890.706.833-9

y/o contratar para la ejecución del presente contrato actúan bajo su exclusiva dirección y responsabilidad, estando a su cargo la totalidad de los salarios, prestaciones sociales, servicios y demás cargas laborales que pudieren generarse, así como todos los demás gastos en que incurra en ejecución del presente acuerdo

Cláusula 19 - Cesión

El Contratista no puede ceder parcial ni totalmente sus obligaciones o derechos derivados del presente Contrato sin la autorización previa y por escrito de Hospital Federico Lleras Acosta DE Ibagué Tolima ESE. Si el Contratista es objeto de fusión, escisión o cambio de control el Hospital Federico Lleras Acosta de Ibagué Tolima ESE está facultado a conocer las condiciones de esa operación. En consecuencia, el Contratista se obliga a informar oportunamente a Hospital Federico Lleras Acosta de Ibagué Tolima ESE de la misma y solicitar su consentimiento. Si la operación pone en riesgo el cumplimiento del Contrato, El Hospital Federico Lleras Acosta exigirá al Contratista, sus socios o accionistas una garantía adicional a la prevista en la Cláusula Garantías y mecanismos de cobertura del riesgo del presente Contrato siempre y cuando se haya pactado. Si el Contratista, sus socios o accionistas no entregan esta garantía adicional, el Hospital Federico Lleras Acosta puede válidamente oponerse ante la autoridad correspondiente a la operación de fusión o escisión empresarial o cambio de control

Cláusula 20 – Indemnidad

El Contratista se obliga a indemnizar al HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA, con ocasión de la violación o el incumplimiento de las obligaciones previstas en el presente Contrato. El Contratista se obliga a mantener indemne a Hospital Federico Lleras Acosta de cualquier daño o perjuicio originado en reclamaciones de terceros que tengan como causa sus actuaciones hasta por el monto del daño o perjuicio causado. El Contratista mantendrá indemne a Hospital Federico Lleras Acosta por cualquier obligación de carácter laboral o relacionado que se originen en el incumplimiento de las obligaciones laborales que el Contratista asume frente al personal, subordinados o terceros que se vinculen a la ejecución de las obligaciones derivadas del presente Contrato

Cláusula 21 - Caso Fortuito y Fuerza Mayor

Las partes quedan exoneradas de responsabilidad por el incumplimiento de cualquiera de sus obligaciones o por la demora en la satisfacción de cualquiera de las prestaciones a su cargo derivadas del presente Contrato, cuando el incumplimiento sea resultado o consecuencia de la ocurrencia de un evento de fuerza mayor y caso fortuito debidamente invocadas y constatadas de acuerdo con la ley y la jurisprudencia colombiana.

Cláusula 22 - Solución de Controversias

Página 11

Vo. Bo. Jurídica	CALLE 33 No. 4ª-50 OFICINA ASESORA DE JURÍDICA 2739805 EXT 285	Proyecto/ Ana Lilia Arbeláez Chavarro
---------------------	--	---

148

CLAUSULADO ANEXO AL CONTRATO DE COMPRA VENTA No.2020-00514 DE CELEBRADO POR VIA ELECTRONICA ATRAVÉS DEL SECOP II ENTRE EL HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA DE IBAGUE TOLIMA E.S.E CON NIT: 890.706.833-9 Y SCALPEL SAS CON NIT.: 830.093.750-5



Nit. 890.706.833-9

Las controversias o diferencias que surjan entre el Contratista y la Entidad Estatal contratante con ocasión de la firma, ejecución, interpretación, prórroga o terminación del Contrato, así como de cualquier otro asunto relacionado con el presente Contrato, serán sometidas a la revisión de las partes para buscar un arreglo directo, en un término no mayor a cinco (5) días hábiles a partir de la fecha en que cualquiera de las partes comunique por escrito a la otra la existencia de una diferencia. Las controversias que no puedan ser resueltas de forma directa entre las partes, se resolverán mediante: Conciliación: Cuando la controversia no pueda arreglarse de manera directa debe someterse a un procedimiento conciliatorio que se surtirá ante el centro de conciliación de la ciudad de Ibagué, previa solicitud de conciliación elevada individual o conjuntamente por las Partes. Si en el término de ocho (8) días hábiles a partir del inicio del trámite de la conciliación, el cual se entenderá a partir de la fecha de la primera citación a las Partes que haga el centro de conciliación, las Partes no llegan a un acuerdo para resolver sus diferencias, deben acudir a la jurisdicción contencioso administrativa

Cláusula 23 - Notificaciones

Los avisos, solicitudes, comunicaciones y notificaciones que las partes deban hacer en desarrollo del presente Contrato, deben constar por escrito y se entenderán debidamente efectuadas sólo si son entregados personalmente o por correo electrónico a la persona y a las direcciones indicadas en la minuta electrónica del SecopII.

Cláusula 24 - Supervisión

La Supervisión del presente contrato estará a cargo de la **PROFESIONAL UNIVERSITARIO INGENIEERA BIOMEDICA Y DEL INGENIERO MECANICO-CONTRATISTA O QUIEN HAGA SUS VECES** de la entidad CONTRATANTE, quién deberá controlar su ejecución y cumplimiento, conforme los deberes y obligaciones impuestos en virtud de la ley 1474 de 2011 (estatuto anticorrupción). Adicionalmente a esta, informarán al CONTRATISTA sobre las actividades a desarrollar de acuerdo con el objeto contratado. Hacer recomendaciones y sugerencias que puedan surgir en la ejecución del mismo y en general ser intermediario entre el CONTRATANTE y el CONTRATISTA.

PARÁGRAFO: La supervisión de la ejecución y cumplimiento de las obligaciones contraídas por el Contratista a favor del HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA, deberá presentar informes mensuales que contengan la descripción de las actividades efectivamente ejecutadas y **velar por el cumplimiento de los requisitos de ejecución y legalización del contrato para su inicio y sus adiciones.**

El supervisor deberá realizar un seguimiento técnico, administrativo, financiero, contable y jurídico sobre el cumplimiento del objeto del contrato, en concordancia con el artículo 83 de la Ley 1474 de 2011. Para tal fin deberá cumplir con las facultades y deberes establecidos en la referida ley y las demás normas concordantes vigentes.

Vo. Bo. Jurídica	CALLE 33 No. 4ª-50 OFICINA ASESORA DE JURÍDICA 2739805 EXT 285	Proyecto/ Ana Lilia Arbeláez Chavarro
---------------------	--	---

CLAUSULADO ANEXO AL CONTRATO DE COMPRA VENTA No.2020-00514 DE CELEBRADO POR VIA ELECTRONICA ATRAVÉS DEL SECOP II ENTRE EL HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA DE IBAGUE TOLIMA E.S.E CON NIT: 890.706.833-9 Y SCALPEL SAS CON NIT.: 830.093.750-5



Cláusula 25 - Perfeccionamiento y ejecución

El presente contrato queda perfeccionado con la firma de las partes contratantes. Para la ejecución del presente contrato se requiere de la existencia del certificado de registro presupuestal y la aprobación de las garantías, si se requieren.

Clausula 26 - Reclamos:

Los reclamos que las partes contratantes consideren pertinentes a deberán presentarse por escrito, recibida la reclamación, la parte requerida deberá pronunciarse dentro de los dos días siguientes al recibo de la misma, y si guarda silencio se entenderá que la reclamación fue aceptada o aprobada.

Clausula 27- Legislación:

El presente contrato se regirá por las normas y principios del derecho privado contenidos en el código civil y en el código de comercio y las clausulas excepcionales contenidas en la ley 80 de 1993 y demás normas concordantes.

Clausula 28 – Auditoria:

La ESE HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA queda expresamente facultada por EL CONTRATISTA para que en horas hábiles de oficina realice auditorias en el momento que lo considere necesario al CONTRATISTA con el fin de examinar los papeles y documentos que soportan estos pagos, con el fin de garantizar el pago de los salarios, prestaciones sociales, así como de las cotizaciones al Sistema Integral de Seguridad Social (AFP) (ARL) (EPS). Conforme a la forma de pago se debe entregar al supervisor del contrato, las autoliquidaciones a la seguridad social. PARÁGRAFO: Convienen las partes que la omisión total o parcial, la mora o las repetidas inconsistencias en los pagos a la seguridad social, dará lugar a la terminación del presente contrato, sin que exista derecho a ningún pago indemnizatorio del HOSPITAL al contratista.

Clausula 29 – Riesgo de Lavado de Activos y Financiación del Terrorismo SARLAFT

1) EL CONTRATISTA, certifica al CONTRATANTE que sus recursos no provienen ni se destinan al ejercicio de ninguna actividad ilícita o de actividades conexas al lavado de activos provenientes de éstas o de actividades relacionadas con la financiación del terrorismo. 2) EL CONTRATISTA, se obliga a realizar todas las actividades encaminadas a asegurar que todos sus socios, administradores, clientes, proveedores, empleados, etc., y los recursos de estos, no se encuentren relacionados, provengan, de actividades ilícitas, particularmente de lavado de activos o financiación del terrorismo. 3) En todo caso, si durante el plazo de vigencia del contrato, EL CONTRATISTA, algunos de sus administradores, socios o administradores llegaren a ser (I) vinculado por parte de las autoridades competentes a cualquier tipo de investigación por delitos de

Vo. Bo. Jurídica	CALLE 33 No. 4º-50 OFICINA ASESORA DE JURÍDICA 2739805 EXT 285	Proyecto/ Ana Lilia Arbeláez Chavarro
---------------------	--	---

CLAUSULADO ANEXO AL CONTRATO DE COMPRA VENTA No.2020-00514 DE CELEBRADO POR VIA ELECTRONICA ATRAVÉS DEL SECOP II ENTRE EL HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA DE IBAGUE TOLIMA E.S.E CON NIT: 890.706.833-9 Y SCALPEL SAS CON NIT.: 830.093.750-5



narcotráfico, terrorismo, secuestro, lavado de activos, financiación del terrorismo y administración de recursos relacionados con actividades terroristas y otros delitos relacionados con el lavado de activos y financiación del terrorismo. (II) Incluido en listas para el control de lavado de activos y financiación del terrorismo administradas por cualquier autoridad nacional o extranjera, tales como las listas de la Oficina de Control de Activos en el Exterior OFAC emitida por las oficinas del Tesoro de los Estados Unidos de Norte América, la lista de la organización de las Naciones Unidas y otras listas públicas relacionadas con el tema del lavado de activos y financiación del terrorismo o (III) Condenado por parte de las autoridades competentes en cualquier tipo de proceso judicial relacionado con la comisión de los anteriores delitos ; o IV) Llegare a ser señalado públicamente por cualquier medio de amplia difusión nacional (Prensa, Radio, televisión, etc.) como investigados por delitos de narcotráfico, terrorismo, secuestro, lavado de activos, financiación del terrorismo y administración de recursos relacionados con actividades terroristas u otros delitos relacionados con el lavado de activos y financiación del terrorismo y/o cualquier delito colateral o subyacente a estos, EL CONTRATANTE tiene el derecho de terminar unilateralmente el contrato sin que por este hecho esté obligado a indemnizar ningún tipo de perjuicio a EL CONTRATISTA. 4) De la misma forma, EL CONTRATISTA, declara que los recursos que incorpora para el desarrollo del Objeto contractual, proceden de actividades completamente lícitas. 5) EL CONTRATISTA, se obliga expresamente a entregar a EL CONTRATANTE, la información veraz y verificable que éste le exija para el cumplimiento de la normatividad relacionada con prevención de lavado de activos y financiación del terrorismo y a actualizar sus datos por lo menos anualmente suministrando la totalidad de los soportes que EL CONTRATANTE requiera. En el evento en que no se cumpla con la obligación consagrada en la presente cláusula, EL CONTRATANTE tendrá la facultad de dar por terminada la relación jurídica surgida. 6) EL CONTRATISTA, manifiesta que conforme a lo anterior autoriza al Contratante la consulta y verificación en cualquier base de datos, listas restrictivas y públicas.

CLÁUSULA 30.-INEXISTENCIA DE RELACIÓN LABORAL:

El presente contrato es de naturaleza estatal, regido por el estatuto de contratación vigente para la entidad; por lo tanto, EL CONTRATISTA ejecutará el presente contrato con sus propios medios, así como con autonomía técnica y administrativa y el personal que vincule durante la ejecución del contrato será de su libre escogencia, debiendo cumplir con todos los requisitos exigidos en los documentos que integraron el proceso de selección. Entre EL CONTRATISTA el personal que éste contrate y EL HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA DE IBAGUE- TOLIMA E.S.E. no existe ni existirá vínculo laboral alguno; en consecuencia, EL CONTRATISTA responderá de manera exclusiva por el pago de honorarios, salarios, prestaciones sociales y demás pagos, laborales o de cualquiera otra índole al personal que emplee para la ejecución del presente contrato, de acuerdo con la ley y con los términos contractuales que tenga a bien convenir EL CONTRATISTA con sus empleados, agentes o subcontratistas. Por las razones anteriormente expuestas, EL HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA DE IBAGUE- TOLIMA E.S.E se exime de cualquier pago de honorarios y/o salarios y/o por obligaciones comerciales o civiles adquiridas por EL CONTRATISTA con ocasión de la celebración del presente contrato. Así mismo, en los términos de su propuesta

Vo. Bo. Jurídica	CALLE 33 No. 4°-50 OFICINA ASESORA DE JURÍDICA 2739805 EXT 285	Proyecto/ Ana Lilia Arbeláez Chavarro
---------------------	--	---

CLAUSULADO ANEXO AL CONTRATO DE COMPRA VENTA No.2020-00514 DE CELEBRADO POR VIA ELECTRONICA ATRAVÉS DEL SECOP II ENTRE EL HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA DE IBAGUE TOLIMA E.S.E CON NIT: 890.706.833-9 Y SCALPEL SAS CON NIT.: 830.093.750-5



técnica y económica, EL CONTRATISTA, exclusivamente bajo su cargo y no de sus integrantes, deberá tener afiliado al Sistema de Seguridad Social Integral en Salud, Pensiones y Riesgos Laborales, al personal que emplee para la ejecución del presente contrato, de acuerdo con lo dispuesto en la Ley 100 de 1993 y sus decretos reglamentarios, cumpliendo también lo dispuesto en la Ley 1562 de 2012, que modifica el Sistema de Riesgos Laborales y el de Seguridad y Salud en el Trabajo, y demás normatividad aplicable.

PARÁGRAFO 1: Por las razones anteriormente expuestas, EL HOSPITAL FEDERICO LLERAS ACOSTA DE IBAGUE- TOLIMA E.S.E se exime del pago de cualquiera de estas obligaciones, que asumirá EL CONTRATISTA.

Clausula 31 - Gastos:

Los gastos que ocasione la legalización del presente contrato corren a cargo del Contratista.

Clausula 32 - Domicilio Contractual

Las partes acuerdan como domicilio contractual para todos los efectos legales la ciudad de Ibagué

Clausula 33: anexos del contrato

Este documento hace parte integral del contrato electrónico del Secop II, así como los demás documentos publicados en el Secop II (Análisis del sector, oferta del contratista).

Para constancia, se firma electrónicamente en plataforma del Secop II.

Vo. Bo. Jurídica	CALLE 33 No. 4º-50 OFICINA ASESORA DE JURÍDICA 2739805 EXT 285	Proyecto/ Ana Lilia Arbeláez Chavarro
---------------------	--	---

OBLIGACIONES DEL OFERENTE

OBLIGACIONES DEL OFERENTE	RESPUESTA	FOLIO
Cuenta con certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (para este proceso será opcional solo este documento), Certificado de Capacidad de Almacenamiento y Acondicionamiento de los Dispositivos Médicos CCAA, el Registro Sanitario para Dispositivos Médicos correspondiente o un certificado por parte del INVIMA en donde se indique que el equipo entregado no necesita registro sanitario, y certificado donde indique la vida Útil de el o los equipos biomédicos ofertados?	Si	161-162 163-168
Cuenta con documento que certifique que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos se entregara los documentos que acrediten la legalización en Colombia de los equipos propuestos, tales como aquellos que acrediten la importación y nacionalización de los mismos al momento de ser entregados los equipos ofertados o un certificado de fabricación nacional si el equipo no es importado?	Si	157
Cuenta con documentación que soporte (manual de la tecnología y/o documento emitido por fabrica, etc.) el cumplimiento de la normatividad que aplique a la tecnología ofertada de las normas y reglamentación enunciada en el numeral 2 de este CCTP?	Si	169-195 280-295 266
Cuenta con documento que certifique el costo anual del contrato de mantenimiento (adjuntar un ejemplo) y costo del kit de mantenimiento (con periodicidad de cambio sugerido por fabrica), incluyendo repuestos originales, mano de obra, actualizaciones de Software (updates y upgrades) después de vencida la garantía, el costo debe incluir las visitas recomendadas por fábrica de mantenimientos preventivos (indicar el número de visitas), los correctivos necesarios y las capacitaciones necesarias al personal técnico y médico que opera los equipos biomédicos?	Si	196-197
Cuenta con certificación de fábrica de stock de repuestos por un tiempo no menor a la vida Útil del equipo, y un listado de insumos y repuestos incluyendo numero de parte o referencia según el manual?	Si	264 209-243
Cuenta con documento que certifique que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos se realizara entrega de la documentación requerida en el formato recibido a satisfacción de documentación adquisición de nueva tecnología en salud (05TB51) y cumplir con el diligenciamiento del formato recibido a satisfacción (05T804) requerido para entrega de la factura?	Si	157
Para equipo biomédico el oferente debe entregar un documento(s) donde se evidencie que la marca Lleva como mínimo () años en el país, el oferente debe ser directamente el fabricante o distribuidor(s) directo, con un mínimo de () años de 1representación de la marca en el país certificada por fabrica?	N/A	N/A
Para equipo de apoyo y/o equipo industrial (aires acondicionados, cadena de frio entre otros) cuenta con documento(s) donde se evidencie que la marca Lleva como mínimo (5) cinco años en el país, que sea directamente el fabricante, distribuidores directos del fabricante o cadena de distribuidores con mínimo (3) tres años en el país?	Si	265
Cuenta con copia del contrato de compra venta y certificación diligenciada y firmada que certifica la instalación y desempeño de mínimo un equipo de las mismas o superiores características (igual marca y línea) del numeral 7 de este CCTP?	Si	200-201 138-152
Cuenta con documento que certifique que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos se realizara la capacitación técnica y de manejo para el personal de ingeniería del proceso de tecnología biomédica, que contemple los siguientes temas: operación y funcionamiento, mantenimiento preventivo, mantenimiento correctivo, fallas más frecuentes, bloqueos del equipo, protocolo de limpieza y desinfección, aplicaciones	Si	157 202 158

médicas y clínicas, esta capacitación debe ser certificada para cada uno de los participantes. Estas capacitaciones se dictarán en el número que sean necesarias durante el tiempo de garantía, es de obligatoriedad del proveedor entregar evidencia de que realice dichas capacitaciones, además deberá entregar plan de capacitación que contemple como mínimo los siguientes ítems: objetivo de la capacitación, competencias integrales a desarrollar según perfil, contenido de la capacitación, metodología, descripción de como se realizara la evaluación por competencias y perfil del capacitador?	Si	157 202 158
Cuenta con documento que certifique que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos se realizara la capacitación al personal médico y asistencial de los 4 turnos que operaran los equipos que contemple los siguientes temas: operación y funcionamiento, protocolo de limpieza, desinfección y recomendaciones de cuidado, aplicaciones médicas y clínicas y se deberá realizar evaluación de adherencia de dicha capacitación, esta capacitación debe ser certificada para cada uno de los participantes y se dictaran en la sede de instalación del equipo, en el número que sean necesarias durante el tiempo de garantía, es de obligatoriedad del proveedor entregar evidencia de que realice dichas capacitaciones de cada uno de los turnos en que se solicite la capacitación, además deberá entregar plan de capacitación que contemple como mínimo los siguientes ítems: Objetivo de la capacitación, Competencias integrales a desarrollar según perfil, contenido de la capacitación, metodología, descripción de como se realizara la evaluación por competencias y perfil del capacitador?	Si	157 203 158
Cuenta con documento que certifique que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos entregara un video tutorial en idioma español con duración 10 a 15 minutos en formato AVI o MP4 que contemple los siguientes temas como mínimo: operación y funcionamiento, protocolo de limpieza, desinfección y recomendaciones de cuidado?	Si	157 158 204
Cuenta con documento que certifique que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos entregara los manuales de use y operación, manuales de servicio y técnico, planos técnicos, claves de servicio técnico, protocolos de mantenimiento de fábrica, protocolo de limpieza y desinfección, protocolo de disposición final de la tecnología y sus componentes, en español de tener la información en otro idioma deberán entregar la traducción al español y original?	Si	157 158
Cuenta con documento que certifique que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos debe entregar e instalar las fichas de guía rápida de manejo enfocadas a la seguridad del paciente (05TB46), fichas de guía rápida de manejo enfocadas a la seguridad del usuario (05TB47) y fichas de guía rápida de manejo enfocadas a la seguridad del equipo (05TB48) según instructivo del HUS (03TB03) en cada uno de los equipos, esta información debe ser entregada en físico y en digital?	Si	157 158
Cuenta con documento que contenga con los siguientes datos: razón social, correo electrónico, dirección y números telefónicos (fijo y celular) de las series, nombre del asesor comercial número celular y correo electrónico, nombre del jefe del departamento de ingeniería numero celular y correo electrónico?	Si	157 205 159
Cuenta con documento que certifique que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos se compromete que durante el tiempo de la garantía incluya el cambio de los componentes dañados o defectuosos según diagnostico que sean necesarias para el óptimo funcionamiento de los equipos y en caso de parada del equipo deberán garantizar un equipo de respaldo de las mismas especificaciones técnicas o superiores. Si el costo de los componentes a cambiar supera el 50% del valor de adquisición del equipo durante el tiempo de garantía, se deberá cambiar el equipo por uno nuevo con las mismas especificaciones técnicas o superiores?	Si	157 158 206 159

Cuenta con documento que certifique que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos se compromete a cumplir que el tiempo garantizado de respuesta a una eventual solicitud de mantenimiento, debe ser de 8 horas máximo. (Tiempo de respuesta: se refiere al tiempo que transcurre desde que se informa una solicitud de mantenimiento a la empresa ofertante y llegue una persona a atender la solicitud presencialmente). Y que el tiempo garantizado de solución del problema a una eventual solicitud de mantenimiento correctivo, debe ser de 24 horas máxima una vez se identifica por primera vez que el equipo queda por fuera de servicio y si supera este tiempo instalaran un equipo de respaldo con las mismas especificaciones técnicas o superiores?	Si	157 158 244 159
Cuenta con documento que certifique que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos se compromete a entregar la cantidad de mantenimientos preventivos y calibración y/o validación y/o calificación que se le realizarán anualmente al equipo durante los años de garantía del equipo de acuerdo a la recomendación del fabricante y manual. Y a entregar el certificado de calibración y/o vended& y/o calificación bajo los lineamientos de la normatividad vigente, con una emisión no mayor a 3 meses a la fecha de entrega?	Si	157 160
Cuenta con documento que certifique que será el proveedor enteramente responsable de los desarrollos que se requieran para la integración de los equipos objeto de este CCTP con las diferentes interfaces con que cuenta el hospital tales como HIS, PACS RIS, software para laboratorios clínicos, lo cual no generara ningún costo adicional para el HUS?	N/A	N/A
Cuenta con documento que certifique que el soporte Técnico para Equipos TICs deberá ser de la siguiente manera: El proponente deberá realizar soporte Tecnico 7x24 incluyendo soporte telefónico, remoto, presencial (en caso de no solucionarse la falla) de todos los componentes anteriores, El proponente debe realizar las visitas necesarias para mantenimiento correctivo con cobertura total de repuestos, para cada uno de los equipos definidos en la propuesta, tanto por detección de fallas en el mantenimiento preventivo como por Llamadas de servicios, Se debe garantizar que todas las solicitudes de soporte de todos los equipos anteriormente descritos seran atendidas y escaladas por el proponente. El HUS no realizara tramites con terceros, El tiempo de atención no debe ser mayor a una hora, el Tiempo de respuesta presencial no mayor a 6 horas en sitio y el tiempo de solución no puede ser superior a 24 horas, El proponente debe entregar la matriz de escalamiento y sus niveles de atención, Cuando la falla presentada requiera retirar algún equipo o parte o en el caso que en el mercado no se consiga algún repuesto, por la razón que sea, se debe suministrar de manera inmediata, en calidad de prestamo y durante el tiempo que sea necesario, un equipo soporte con identicas características o en su defecto uno de mayor capacidad tecnica, previo visto bueno de la subdireccion de sistemas. Los repuestos utilizados deben ser originales con minimo un (1) año de garantia, Se debe entregar reporte por cada visita de soporte, Se debe presentar un cronograma de mantenimientos preventivos para cada uno de los equipos de la propuesta, 3mínima 2 mantenimientos preventivos, Se debe cubrir el total de repuestos, cambio de partes y en caso de dem total, cambio del equipo con características iguales o en su defecto uno de mayor capacidad técnica?	N/A	N/A
Cuenta con documento donde indique todas las preinstalaciones de las obras civiles, eléctricas (iluminación, red regulada y normal), hidráulicas, sanitarias, redes especiales (aire, oxígeno y vacío), refrigeración, recubrimiento de áreas, redes de voz y datos, mobiliario y modificaciones, red contra incendios, sonido, CCTV, etc., para la instalación de la tecnología objeto de este CCTP?	Si	245-262 159

Cuenta con documento que certifique que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos se compromete a cumplir con la documentación requerida en el formato recibido a satisfacción de adquisición de nueva tecnología en salud (05TB51)?	Si	157 160
Cuenta con documento que certifique que la tecnología cuenta con (3) tres años de garantía?	Si	160 263

Bogotá, 08 de septiembre de 2021

Señores

ESE Hospital Universitario de la Samaritana

Carrera 8 No. 0-29 Sur Localidad Santa Fe

Bogotá – Colombia

"Adquisición, instalación y puesta en funcionamiento de 27 equipos de cadena de frío de la E.S.E Hospital Universitario de la Samaritana " – Compromisos generales sobre las obligaciones del Oferente,

Respetados señores, por medio del presente, **SCALPEL SAS** se compromete a:

- Realizar entrega del Certificado de Capacidad de Almacenamiento y Acondicionamiento de los Dispositivos Médicos CCAA y/o aclaración sobre este certificado, además de entregar el Registro Sanitario para Dispositivos Médicos correspondiente o un certificado por parte del INVIMA en donde se indique que el equipo entregado no necesita registro sanitario, en cumplimiento de lo definido en el DECRETO 4725 de 2005, así mismo certificar la vida útil de el o los equipos biomédicos ofertados.
- Una vez adjudicado el o los equipos biomédicos, realizar entrega de los documentos que acrediten la legalización en Colombia de los equipos propuestos, así como aquellos documentos que acrediten la importación y nacionalización de los mismos al momento de ser entregados.
- Realizar entrega de la documentación y/o declaraciones de conformidad que soporten el cumplimiento de la normatividad que aplique a la tecnología ofertada, teniendo en cuenta las normas y reglamentación (que apliquen), enunciada en el numeral 2 del CCTP suministrado por el Hospital. Se adjunta documentación, con la presenta carta.
- Realizar entrega de documentación con el costo anual del contrato de mantenimiento (documento de ejemplo) y costo del kit de mantenimiento cuando aplique (con periodicidad de cambio sugerido por fabrica), incluyendo repuestos originales, mano de obra, actualizaciones de Software (updates y upgrades) después de vencida la garantía, incluyendo costo y cantidad de visitas recomendadas de mantenimientos preventivos, los correctivos necesarios (cuando aplique) y las capacitaciones necesarias al personal técnico y médico que opera los equipos biomédicos. Se adjunta documentación, con la presenta carta.
- Entregar una certificación de fábrica de stock de repuestos por un tiempo no menor a la vida útil del equipo, y un listado de insumos y repuestos incluyendo número de parte o referencia. Se adjunta documentación, con la presenta carta.
- Una vez adjudicado el o los equipos biomédicos, entregar la documentación requerida en el formato recibido a satisfacción de documentación adquisición de nueva tecnología en salud (05TB51) y cumplir con el diligenciamiento del formato recibido a satisfacción (05TB04) requerido

- para entrega de la factura
- Por ser un equipo de apoyo y cadena de frío, entregar un documento donde se evidencie el tiempo que lleva la marca B Medical Systems en el país, y el tiempo que Scalpel SAS lleva en el país, distribuyendo la marca B Medical Systems. Se adjunta documentación, con la presenta carta.
- Certificar la venta, instalación y desempeño de mínimo un equipo de las mismas o superiores características, al ofertado por medio de copia del contrato de compra-venta y del documento del numeral 7 del CCTP del Hospital. Se adjunta documentación, con la presenta carta.
- Una vez adjudicado el o los equipos biomédicos, realizar la capacitación técnica y de manejo para el personal de ingeniería del proceso de tecnología biomédica, contemplando los siguientes temas: operación y funcionamiento, mantenimiento preventivo, mantenimiento correctivo, fallas mas frecuentes, bloqueos del equipo, protocolo de limpieza y desinfección, aplicaciones médicas y clínicas. Las capacitaciones se dictarán en el numero de veces que sean necesarias durante el tiempo de garantía. Además, entregar plan de capacitación contemplando los siguientes ítems: objetivo de la capacitación, competencias integrales a desarrollar según perfil, contenido de la capacitación, metodología, descripción de cómo se realizara la evaluación por competencias y perfil del capacitador. Se adjunta documento de compromiso, con la presenta carta.
- Una vez adjudicado el o los equipos biomédicos, realizar la capacitación al personal médico y asistencial de los 4 turnos que operaran los equipos, contemplando los siguientes temas: operacion y funcionamiento, protocolo de limpieza, desinfeccion y recomendaciones de cuidado, aplicaciones medicas y clinicas, ademas de realizar evaluación de adherencia de dicha capacitacion. La capacitación se dictará en la sede de instalación del equipo, en el numero que sean necesarias durante el tiempo de garantía, y se entregará evidencia de que realizo dichas capacitaciones en cada uno de los turnos en que se solicite la capacitación. Adicionalmente, entregar plan de capacitación, contemplando los siguientes ítems: Objetivo de la capacitación, Competencias integrales a desarrollar segun perfil, contenido de la capacitación, metodología, descripción de como se realizara la evaluación por competencias y perfil del capacitador. Se adjunta documento de compromiso, con la presenta carta.
- Una vez adjudicado el o los equipos biomédicos, entregar un video tutorial en idioma español, con duración de 10 a 15 minutos en formato AVI o MP4, contemplando los siguientes temas: operación y funcionamiento, protocolo de limpieza, desinfeccion y recomendaciones de cuidado. Se adjunta documento de compromiso, con la presenta carta.
- Una vez adjudicado el o los equipos biomédicos, entregar los manuales de uso y operación en español, manuales o planos técnicos y de despiece, claves de servicio técnico, protocolos de mantenimiento de fábrica, protocolo de limpieza y desinfección, protocolo de disposición final de la tecnología y sus componentes.
- Una vez adjudicado el o los equipos biomédicos, entregar e instalar las fichas de guía rápida de manejo enfocadas a la seguridad del paciente (*en el caso de que aplique a pacientes*) (05TB46), fichas de guía rápida de manejo enfocadas a la seguridad del usuario (05TB47) y fichas de guía rápida de manejo enfocadas a la seguridad del equipo (05TB48) según instructivo del HUS (03TB03) en cada uno de los equipos, entregando esta

información en físico y en digital.

- Nos permitimos hacer mención de los siguientes datos requeridos:

Razón social: Scalpel SAS

Correo electrónico: rspitia@scalpel.com.co, acabra@scalpel.com.co

Dirección: Cra. 52 # 144 - 35 Br Prado Pinzón Bogotá

Teléfonos: (1) 274 7694 - 311 8543272

Nombre del asesor comercial: Raúl Spitia Muñóz

Número de celular: 311 8543272

Correo electrónico: rspitia@scalpel.com.co

Nombre del encargado del departamento de ingeniería: Andrés F. Cabra

Número de celular: 310 7619003

Correo electrónico: acabra@scalpel.com.co

Se adjunta documento adicional "carta de información colaboradores Scalpel", con la presenta carta.

- Una vez adjudicado el o los equipos biomédicos, incluir según diagnóstico y durante el tiempo de la garantía, el cambio de los componentes dañados o defectuosos, que sean necesarias para el funcionamiento de los equipos, siempre y cuando estos se hayan averiado o dañado por defectos de fabricación y no por mal uso de los equipos por parte del personal. En caso de parada del equipo, garantizar un equipo de respaldo de las mismas especificaciones técnicas o superiores. Si el costo de los componentes a cambiar supera el 50% del valor de adquisición del equipo durante el tiempo de garantía, cambiar el equipo por uno nuevo con las mismas especificaciones técnicas o superiores.

Una vez adjudicado el o los equipos biomédicos, cumplir con el tiempo de respuesta de 8 horas o menos, en una eventual solicitud de mantenimiento. Y garantizar el tiempo de solución del problema a una eventual solicitud de mantenimiento correctivo, de 24 horas o menos, una vez, se realice el diagnóstico y se identifique por primera vez la falla o en caso que el equipo queda por fuera de servicio. En caso de superar el tiempo, instalar un equipo de respaldo con las mismas especificaciones técnicas o superiores. Se adjunta documento adicional "carta de compromiso", con la presenta carta.

- Una vez adjudicado el o los equipos biomédicos, entregar la cantidad de mantenimientos preventivos y/o calificaciones que se le realizarán anualmente al equipo durante los años de garantía del equipo, de acuerdo a la recomendación del fabricante y manual. Y a entregar los certificados de calificación bajo los lineamientos de la normatividad vigente, con una emisión no mayor a 3 meses a la fecha de entrega.
- Informar sobre todas las preinstalaciones de las obras civiles, eléctricas, arquitectónicas, refrigeración, recubrimiento de áreas, redes de datos, mobiliario y modificaciones, etc., para la instalación de la tecnología objeto del CCTP, enviando documentos de preinstalación en la entrega de la propuesta inicial. Scalpel adjunta a la presente carta, los documentos de preinstalación para que el cliente tome las acciones arquitectónicas correctivas y remodelaciones estructurales, eléctricas o civiles. Scalpel SAS

no se hace responsable por modificaciones, preinstalaciones o adecuaciones arquitectónicas o civiles de infraestructura del lugar en donde se instalarán los equipos ofertados.

- Realizar la oferta en pesos colombianos, discriminando el IVA, indicando el régimen al que pertenece la compañía, teniendo en cuenta en el precio todos los demás impuestos de ley y costos, gravámenes directos e indirectos, transporte y demás costos que demande la ejecución y legalización del contrato. Investigar la estructura tributaria de la Nación, el Departamento y el Municipio para determinar la incidencia en el costo de la celebración y ejecución del contrato.
- Una vez adjudicado el o los equipos biomédicos, cumplir con la documentación requerida en el formato recibido a satisfacción de adquisición de nueva tecnología en salud (05TB51), provisionado por el Hospital.
- Ofrecer una garantía de 3 años por defectos de fabricación. Prestar así mismo las visitas de mantenimiento preventivo. Prestar los mantenimientos correctivos que sean necesarios. Se adjunta al presente documento, la carta de garantía.
- Una vez adjudicado el o los equipos biomédicos, realizar la entrega de certificados de calificación de instalación, operación y desempeño, cumpliendo con los lineamientos de la normatividad, y realizar la calificación 1 vez al año por el tiempo de garantía.

Atentamente,



Joaquín Rodrigo Sánchez Muñoz

Gerente / Representante Legal
CC 19 414 444 de Bogotá

Bogotá D.C., 20 de agosto de 2021

Respetados Señores,

Por medio de la presente, yo SOLENGY ROZO HUERTAS identificada con número de Cedula 1.016.004.502 de Bogotá, con número de RH INVIMA RH-201304-299 y en mi calidad de **DIRECTORA TECNICA** de la empresa **SCALPEL S.A.S.** identificada con número de NIT 901205722-9 de la ciudad de Bogotá me permito informar sobre nuestro proceso de Renovación de la certificación ante el Instituto Nacional De Vigilancia De Medicamentos Y Alimentos INVIMA.

De acuerdo a lo establecido en la resolución 4002 de 2007 *"Por la cual se adopta el Manual de Requisitos de Capacidad de Almacenamiento y/o Acondicionamiento para Dispositivos Médicos"* le informamos que nosotros al ser IMPORTADORES de dispositivos médicos estamos dando cumplimiento a la normatividad legal vigente mencionada anteriormente por el cual se emitió el Certificado de Capacidad de Almacenamiento y/o Acondicionamiento CCAA, en donde el INVIMA certifica que la empresa cumple con las condiciones sanitarias, de control de calidad, de dotación y recurso humano para el almacenamiento y acondicionamiento de dispositivos médicos.

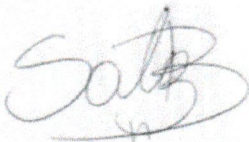
Ahora bien, la Renovación del Certificado fue radicada ante el INVIMA bajo el No. 20211091528 en el cual se solicita una visita de certificación.

En razón a la contingencia presentada en el país actualmente por motivo de la pandemia del COVID-19, la emergencia sanitaria declarada por el Ministerio de Salud y Protección Social y a lo establecido en los artículos 3 y 4 del Decreto 491 de 2020 *"Por el cual se adoptan medidas de urgencia para garantizar la atención y la prestación de los servicios por parte de las autoridades públicas y los particulares que cumplan funciones públicas y se toman medidas para la protección laboral y de los contratistas de prestación de servicios de las entidades públicas, en el marco del Estado de Emergencia Económica"*, la actual diligencia se encuentra a la espera por parte del Grupo Tecnico de Dispositivos Medicos y otras Tecnologías para poder realizar la visita de certificación y otorgar el certificado renovado.

Vale la pena destacar que el radicado se encuentra en trámite, pero mientras tanto podemos seguir con las actividades con el certificado actual, según lo establecido en la Resolución 522 de 2020, Resolución 0738 de 2021 y Acta N° 3 del INVIMA.

Para finalizar se da como soporte el certificado CCAA vigente.

Cordialmente;



Solengy Rozo Huertas

Directora Tecnica

**CERTIFICADO CAPACIDAD DE ALMACENAMIENTO Y/O
ACONDICIONAMIENTO (CCAA) DISPOSITIVOS MÉDICOS**

Código: ASS-AYC-FM037

Versión: 01

Fecha de Emisión: 28/05/2015

Página 1 de 1

RADICACIÓN No. 2016008120 FECHA 27/01/2016

EL SUSCRITO (A) DIRECTOR (A) DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTRAS TECNOLOGÍAS DEL INVIMA, CERTIFICA QUE EL ESTABLECIMIENTO RELACIONADO A CONTINUACIÓN, CUMPLE CON LAS CONDICIONES SANITARIAS, DE CONTROL DE CALIDAD, DE DOTACIÓN Y RECURSO HUMANO PARA EL ALMACENAMIENTO Y/O ACONDICIONAMIENTO DE DISPOSITIVOS MÉDICOS, DE ACUERDO CON LA LEGISLACIÓN VIGENTE (DECRETO 4725 DE 2005) Y EL MANUAL DE CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO Y/O ACONDICIONAMIENTO DE DISPOSITIVOS MÉDICOS (RESOLUCIÓN 4002 DE 2007). FECHA DE VISITA DE CERTIFICACION: 10/ JUNIO/2016.

1. ESTABLECIMIENTO IMPORTADOR

NOMBRE: SCALPEL S A S		
DIRECCIÓN: CARRERA 52 NO 144 – 35		
TELÉFONO: 2747694	FAX 6279676	
CIUDAD / MUNICIPIO: BOGOTA D.C.	DEPARTAMENTO: CUNDINAMARCA	PAÍS: COLOMBIA
NIT: 830.093.750-5		

2. REPRESENTANTE LEGAL O PROPIETARIO

NOMBRE: JOAQUIN RODRIGO SÁNCHEZ MUÑOZ		
DIRECCIÓN: CARRERA 52 NO 144 – 35		
TELÉFONO: 2747694	FAX: 6279676	
CIUDAD / MUNICIPIO: BOGOTA D.C.	DEPARTAMENTO: CUNDINAMARCA	PAÍS: COLOMBIA

3. DIRECCIÓN TÉCNICA

NOMBRE Y APELLIDOS: NATALIA BELTRÁN TERREROS
IDENTIFICACIÓN: C.C NO. 1.020.737.338 DE BOGOTA

4. ESTABLECIMIENTO DONDE SE ALMACENAN LOS PRODUCTOS

NOMBRE: SCALPEL S A S		
DIRECCIÓN: CARRERA 52 NO 144 – 35		
CIUDAD / MUNICIPIO: BOGOTA D.C.	DEPARTAMENTO: CUNDINAMARCA	PAÍS: COLOMBIA

5. ACTIVIDAD AUTORIZADA

ALMACENAMIENTO Y/O ACONDICIONAMIENTO DE EQUIPOS BIOMÉDICOS DE TECNOLOGÍA NO CONTROLADA A CONDICIONES DE TEMPERATURA AMBIENTE
--

CERTIFICADO NO. 0272

FECHA: BOGOTA D.C 17 DE JUNIO DE 2016

Certificación vigente hasta el día 09 de Junio de 2021

Esta certificación de CCAA será válida siempre y cuando el establecimiento mantenga las condiciones higiénicas, técnicas, locativas y de control de calidad con las cuales se emitió el concepto técnico favorable y estará sujeto a la vigilancia y control del INVIMA. Todos los folios de este documento llevan sello del INVIMA. Documento válido únicamente en su original.

ELKIN HERNÁNDEZ ALVARO CIFUENTES

Director (a) de Dispositivos Médicos
y Otras Tecnologías

Proyectó: 500-01-10 JFMV

Profesión: Ingeniero Biomédico

C.C. Exp.: AN - 495

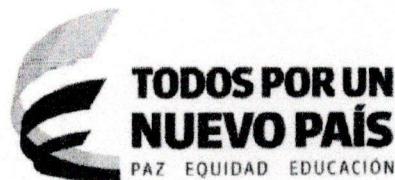
Revisó: 500-01-04 MEOP

Profesión: Técnico Administrativo

Aprobó: 500-01-01 SIPRC

Profesión: Ingeniera Química

EL FORMATO IMPRESO, SIN DILIGENCIAR, ES UNA COPIA NO CONTROLADA
www.invima.gov.co



República de Colombia
Ministerio de Salud y Protección Social
Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA

RESOLUCIÓN No. 2016031107 DE 16 de Agosto de 2016

Por la cual se concede un Registro Sanitario

El Director de Dispositivos Médicos y otras Tecnologías del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos INVIMA, en ejercicio de las facultades Legales conferidas en el Decreto 2078 de 2012, decreto Reglamentario 4725 de 2005, ley 1437 de 2011 y ley 962 de 2005

CONSIDERANDO

QUE ANTE ESTE INSTITUTO SE HA SOLICITADO LA CONCESIÓN DE UN REGISTRO SANITARIO AUTOMÁTICO CON BASE EN LA VERIFICACIÓN DE LA DOCUMENTACIÓN TÉCNICO LEGAL ALLEGADA ANTE LA DIRECCIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTRAS TECNOLOGÍAS, EMITIENDO CONCEPTO FAVORABLE PARA LA EXPEDICIÓN DE ESTE REGISTRO SANITARIO, EN CONSECUCENCIA A LO ANTERIOR, DE CONFORMIDAD CON EL ARTÍCULO 57 DE LA LEY 962 DE 2005 EL INVIMA REALIZARÁ EL CONTROL POSTERIOR DENTRO DE LOS QUINCE (15) DÍAS SIGUIENTES A SU EXPEDICIÓN.

RESUELVE

ARTÍCULO PRIMERO.- CONCEDER REGISTRO SANITARIO POR EL TÉRMINO DE DIEZ (10) AÑOS A

PRODUCTO: APARATOS Y CONTENEDORES FRIGORÍFICOS - DISPOSITIVOS DE REFRIGERACIÓN Y CONSERVACIÓN DE TEMPERATURA

MARCA: B MEDICAL SYSTEM S.A.R.L.

REGISTRO SANITARIO NO.: INVIMA 2016DM-0015059

TIPO DE REGISTRO: IMPORTAR Y VENDER

TITULAR(ES): SCALPEL S.A.S. CON DOMICILIO EN BOGOTÁ - D.C.

FABRICANTE(S): B MEDICAL SYSTEM S.A.R.L. CON DOMICILIO EN LUXEMBURGO

IMPORTADOR(ES): SCALPEL S.A.S. CON DOMICILIO EN BOGOTÁ - D.C.

ACONDICIONADOR(ES): SCALPEL S.A.S. CON DOMICILIO EN BOGOTÁ - D.C.

TIPO DE DISPOSITIVO: NO INVASIVO

RIESGO: IIA

COMPOSICIÓN: EQUIPO FABRICADO POLIURETANO PARA TODAS LAS NEVERAS PORTÁTILES, PARA NEVERAS DE LABORATORIO Y CONSERVA DE PLASMA SE USA ACERO INOXIDABLE ESMALTADO EN TODAS LAS PRESENTACIONES. : COMPONENTES : CABLE AC/DC, ADAPTADORES DC. MANUAL DE INSTRUCCIONES EN ESPAÑOL, CAJA, PLÁSTICO DE COBERTIZO, FUSIBLES

USOS: EQUIPO USADO EN CADENA DE FRÍO PARA TRANSPORTE DE MUESTRAS Y ALMACENAMIENTO DE PLASMA Y SANGRE

PRESENTACIÓN COMERCIAL: EQUIPO VIENE POR UNIDAD

OBSERVACIONES: EL PRESENTE REGISTRO SANITARIO AMPARA LAS SIGUIENTES REFERENCIAS:

PLASMA CONTACT SHOCK FREEZERS:

MBF 12

MBF21

MBF42

PLASMA FREEZERS, REFRIGERATORS, ULTRA FREEZERS AND TRANSPORT BOXES:

FR110G, FR110GG, FR 250G, FR 410G, FR 490G, FR 750 G

MF110SG, MF290 SG, MF 755 GG, MF 110S, MF 290S

DMF 110 SG, DMF 290 SG, DMF 110 S, DMF 290 S, DFR 110 DD, DFR 250G, DFR 410 G, DFR 490G, DFR750G.

UF 455G, UF 755G, UF 455 GG, UF 755 GG

ML 135 SG, ML 155 SG, ML 370 SG, ML 380 CSG, ML 355 S, ML 670 SG, ML 1430 SG

MP 135 SG, MP 155 SG, MP 370SG, MP 380 CSG, MP 355 S, MP 670 SG, MP 1430 SG

ML 155 S, ML 370 S, ML 380 CS, ML 670 S, ML 1430 S, MP 155S, MP 370 S, MP 670 S,

MP 1430 S

BR 110 G, BR 250 G, BR 410 G, BR 490 G, BR 750 G, BR 110 GG, BR 250 GG, BR 410 GG, BR 490 GG,

BR750 GG

PR 110 G, PR 250 G, PR 410 G, PR 490 G, PR 750 G, PR 110 GG, PR 250 GG, PR 410 GG, PR 490 GG,

PR 750 GG

LR 110 G, LR 250 G, LR 410 G, LR 490 G, LR 750 G, LR 110 GG, LR 250 GG, LR 410 GG, LR 490

GG, LR 750 GG

MT 100 MT 42 P

MT 4, MT 4 B, MT 8 B, MT 8 V, MT 12 E, MT 25 E

BLOOD SAFETY

MB 3000 G

VACCINE BOXES, COLD CHAIN REFRIGERATORS AND ICEPACK FREEZERS:

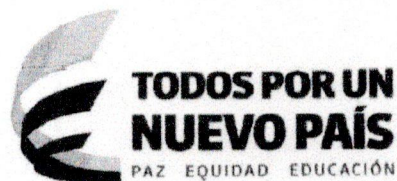
RCW 2, RCW 4, RCW 12, RCW 25, RCW 42 EG, RCW 42 EK, RCW 42 AC, RCW 42 DC

RCW 50 AC, RCW 50 DC, RCW 50 EG, RCW 50 EK, TCW 3000 AC, 2000 AC, TCW 3000DC, TCW 2000 DC.

TCW3000 SDD, TCW 2000 SDD, TCW 2043 SDD, TCW 3043 SDD, TCW 40 SDD, TFW 800

BLOOD CHAIN TRANSPORT BOXES, THERMOSTABILIZERS, COMPRESSOR REFRIGERATORS AND ICEPACK FREEZERS:

RCB 4, RCB 8, RCB 12 E, RCB 12 U, RCB 25 E, RCB 25 U, RCB 42 P, RCB 3000G



República de Colombia
Ministerio de Salud y Protección Social
Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA

RESOLUCIÓN No. 2016031107 DE 16 de Agosto de 2016
Por la cual se concede un Registro Sanitario

El Director de Dispositivos Médicos y otras Tecnologías del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos INVIMA, en ejercicio de las facultades Legales conferidas en el Decreto 2078 de 2012, decreto Reglamentario 4725 de 2005, ley 1437 de 2011 y ley 962 de 2005

TCM 40 SDD, TCM 2000 SDD, TCM 3000 SDD, MT 900

EXPEDIENTE NO.: 20113208
RADICACIÓN NO.: 2016109131
FECHA DE RADICACIÓN: 10 08 2016

ARTICULO SEGUNDO.- CONTRA LA PRESENTE RESOLUCIÓN PROCEDE ÚNICAMENTE EL RECURSO DE REPOSICIÓN, QUE DEBERÁ INTERPONERSE ANTE EL DIRECTOR DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTRAS TECNOLOGÍAS, DENTRO DE LOS DIEZ (10) DÍAS SIGUIENTES A SU NOTIFICACIÓN, EN LOS TÉRMINOS SEÑALADOS EN EL CÓDIGO DE PROCEDIMIENTO ADMINISTRATIVO Y DE LO CONTENCIOSO ADMINISTRATIVO.

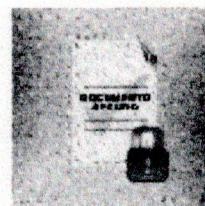
ARTICULO TERCERO.- LA PRESENTE RESOLUCIÓN RIGE A PARTIR DE LA FECHA DE SU EXPEDICIÓN.

ARTICULO CUARTO.- LOS DERECHOS QUE SE DERIVEN DE ESTA RESOLUCIÓN QUEDARAN SUJETAS AL CONTROL POSTERIOR QUE DEBE REALIZAR EL INSTITUTO NACIONAL DE VIGILANCIA DE MEDICAMENTOS Y ALIMENTOS INVIMA DE CONFORMIDAD CON LO PREVISTO POR EL ARTICULO 22 DEL DECRETO 4725 DE 2005.

COMUNIQUESE, NOTIFIQUESE Y CUMPLASE

DADA EN BOGOTÁ D.C. A LOS 16 DE AGOSTO DE 2016

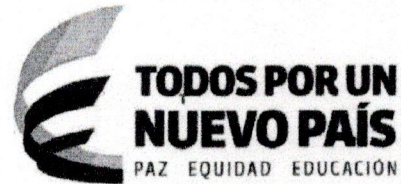
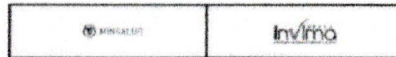
ESTE ESPACIO, HASTA LA FIRMA SE CONSIDERA EN BLANCO.



ELKIN HERNAN OTALVARO CIFUENTES
DIRECTOR DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTRAS TECNOLOGÍAS
Técnico: jparraa

Firma válida

Digitally signed by ELKIN
HERNAN OTALVARO
CIFUENTES
Date: 2016.08.17
07:22:11 -0400
Reason: Firma
Location: Bogota, CO



República de Colombia
Ministerio de Salud y Protección Social
Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA

RESOLUCION No. 2018019043 DE 7 de Mayo de 2018
Por la cual se Modifica una Resolución

El Director Técnico de Dispositivos Médicos y otras Tecnologías DEL INSTITUTO NACIONAL DE VIGILANCIA DE MEDICAMENTOS Y ALIMENTOS - INVIMA, en ejercicio de las facultades legales, Decreto 2078 de 2012, Decreto 4725 de 2005, Ley 1437 de 2011 y Decreto 582 del 2017.

EXPEDIENTE: 20113208

RADICACIÓN: 20181069146

FECHA: 11/04/2018

REGISTRO SANITARIO: INVIMA 2016DM-0015059

VIGENCIA: 16/08/2026

ANTECEDENTES

Que mediante Resolución No. 2016031107 de 16 de Agosto de 2016 el INVIMA concedió REGISTRO SANITARIO No. INVIMA 2016DM-0015059, para el producto APARATOS Y CONTENEDORES FRIGORIFICOS - DISPOSITIVOS DE REFRIGERACION Y CONSERVACION DE TEMPERATURA a favor de SCALPEL S.A.S. CON DOMICILIO EN BOGOTA - D.C. en la modalidad de IMPORTAR Y VENDER.

Que mediante escrito número 20181069146 radicado el 11/04/2018, el Doctor JOAQUIN RODRIGO SANCHEZ, actuando en calidad de Representante legal de la empresa SCALPEL S.A.S., presentó solicitud de modificación al Registro Sanitario mencionado, en el sentido de obtener aprobación para ADICIÓN DE REFERENCIAS.

CONSIDERACIONES AL DESPACHO

Que ante este Instituto se ha solicitado la concesión de una modificación con base en la verificación de la documentación técnico legal allegada ante la Dirección de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías, emitiendo concepto favorable para la expedición de esta modificación.

En consecuencia a lo anterior, de conformidad con el artículo 2 del Decreto 582 del 04 de Abril de 2017, el INVIMA de acuerdo con las facultades de inspección, vigilancia y control, podrá verificar en cualquier momento la información suministrada para la modificación automática, teniendo en cuenta el riesgo del dispositivo médico.

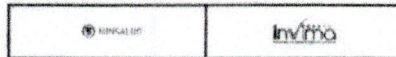
RESUELVE

ARTICULO PRIMERO: MODIFICAR la Resolución 2016031107 del 16/08/2016 que concedió Registro Sanitario número INVIMA 2016DM-0015059 a favor de SCALPEL S.A.S. con domicilio en BOGOTA - D.C. para el producto APARATOS Y CONTENEDORES FRIGORIFICOS - DISPOSITIVOS DE REFRIGERACION Y CONSERVACION DE TEMPERATURA en la modalidad IMPORTAR Y VENDER, en el sentido de **APROBAR**

ADICIÓN DE REFERENCIAS SE APRUEBA LA ADICIÓN DE LAS SIGUIENTES REFERENCIAS:

L55, L130, L290, L380, LF260, P55, P130, P290, P380, PF260, B51, B131, B291, B381, BF261, F130, F290, F380, F131, F291, F381.

ARTICULO SEGUNDO: Contra la presente resolución procede únicamente el Recurso de Reposición, que deberá interponerse ante el DIRECTOR TECNICO DE DISPOSITIVOS MEDICOS Y OTRAS TECNOLOGIAS DEL INSTITUTO NACIONAL DE VIGILANCIA DE MEDICAMENTOS Y ALIMENTOS INVIMA, dentro de los DIEZ (10) días siguientes a su



República de Colombia
Ministerio de Salud y Protección Social
Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA

RESOLUCION No. 2018019043 DE 7 de Mayo de 2018

Por la cual se Modifica una Resolución

El Director Técnico de Dispositivos Médicos y otras Tecnologías DEL INSTITUTO NACIONAL DE VIGILANCIA DE MEDICAMENTOS Y ALIMENTOS - INVIMA, en ejercicio de las facultades legales, Decreto 2078 de 2012, Decreto 4725 de 2005, Ley 1437 de 2011 y Decreto 582 del 2017.

notificación, en los términos señalados en el Código de Procedimiento Administrativo y de lo Contencioso Administrativo.

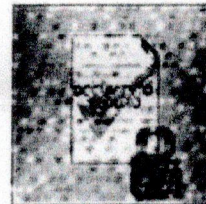
ARTICULO TERCERO: La presente resolución rige a partir de la fecha de ejecutoria.

ARTICULO CUARTO:- Los Derechos que se deriven de esta Resolución quedaran sujetas al control posterior que debe realizar el Director Técnico de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías del INSTITUTO NACIONAL DE VIGILANCIA DE MEDICAMENTOS Y ALIMENTOS INVIMA de conformidad con lo previsto por el artículo 2 del Decreto 582 del 04 de Abril de 2017.

COMUNIQUESE, NOTIFIQUESE Y CUMPLASE

Se expide en Bogotá D.C., el 7 de Mayo de 2018

Este espacio, hasta la firma se considera en blanco.



ELKIN HERNAN OTALVARO CIFUENTES
DIRECTOR TECNICO DE DISPOSITIVOS MEDICOS Y OTRAS TECNOLOGIAS

Proyectó: Legal: ebarbosat, Técnico: asalgadoa

Firma válida

Firmado digitalmente por
ELKIN HERNAN OTALVARO CIFUENTES
Fecha: 2018.05.07
11:23:40
Razón: Inicial
Locación: BOGOTA D.C.,
Colombia



República de Colombia
Ministerio de Salud y Protección Social
Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA

RESOLUCION No. 2019020851 DE 28 de Mayo de 2019
Por la cual se Modifica una Resolución

Director(a) Técnico de Dispositivos Médicos y otras Tecnologías del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos INVIMA, en ejercicio de las facultades Legales conferidas en el Decreto 2078 de 2012, Decreto Reglamentario 4725 de 2005, y ley 1437 de 2011 y Decreto 582 de 2017.

EXPEDIENTE: 20113208

RADICACIÓN: 20191090486

FECHA: 15/05/2019

REGISTRO SANITARIO: INVIMA 2016DM-0015059

VIGENCIA: 16/08/2026

ANTECEDENTES

Que mediante Resolución No. 2016031107 de 16 de Agosto de 2016 el INVIMA concedió REGISTRO SANITARIO No. INVIMA 2016DM-0015059, para el producto APARATOS Y CONTENEDORES FRIGORIFICOS - DISPOSITIVOS DE REFRIGERACION Y CONSERVACION DE TEMPERATURA a favor de SCALPEL S.A.S. CON DOMICILIO EN BOGOTA - D.C. en la modalidad de IMPORTAR Y VENDER.

Que mediante Resolución No. 2018019043 de 7 de Mayo de 2018, el INVIMA modificó Resolución No. 2016031107 de 16 de Agosto de 2016, en el sentido de APROBAR ADICIÓN DE REFERENCIAS

Que mediante escrito número 20191090486 radicado el 15/05/2019, el Doctor JOAQUIN RODRIGO SANCHEZ, actuando en calidad de Representante Legal de la empresa SCALPEL S.A.S., presentó solicitud de modificación al Registro Sanitario mencionado, en el sentido de OBTENER APROBACIÓN PARA ADICIÓN DE REFERENCIAS.

CONSIDERACIONES DEL DESPACHO

Que ante este Instituto se ha solicitado la concesión de una modificación con base en la verificación de la documentación técnico legal allegada ante la Dirección de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías, emitiendo concepto favorable para la expedición de esta modificación.

En consecuencia a lo anterior, de conformidad con el artículo 2 del Decreto 582 del 04 de Abril de 2017, el INVIMA de acuerdo con las facultades de inspección, vigilancia y control, podrá verificar en cualquier momento la información suministrada para la modificación automática, teniendo en cuenta el riesgo del dispositivo médico.

RESUELVE

ARTICULO PRIMERO: MODIFICAR la Resolución No 2016031107 de 16 de Agosto de 2016 que concedió Registro Sanitario número INVIMA 2016DM-0015059 a favor de SCALPEL S.A.S. con domicilio en BOGOTA - D.C. para el producto APARATOS Y CONTENEDORES FRIGORIFICOS - DISPOSITIVOS DE REFRIGERACION Y CONSERVACION DE TEMPERATURA en la modalidad IMPORTAR Y VENDER, en el sentido de **APROBAR:**

ADICIÓN DE REFERENCIAS:

MT8, MT12, MT25, MT4-ET+4, MT4-ET+22, MT4-ET+37, MT4-ET-32, MT8-ET+4, MT8-ET+22, MT8-ET+37, MT8-ET-32, MT12-ET+4, MT12-ET-32, MT25-ET+4, MT25-ET+22, MT25-ET-32, RCW1, RCW8, U401, U401W, U501, U501W, U701, U701W, U901, U901W, B401, B501, B701, B901, L400, L500, L700, L900, P400, P500, P700, P900, F401, F501, F701, F901, F400, F500, F700, F900, F401W, F501W, F701W, F901W, F400W, F500W, F700W, F900W, CSF61L, CSF61W, CSF61S, CSF101L, CSF101W, CSF101S

ARTICULO SEGUNDO: Contra la presente resolución procede únicamente el Recurso de Reposición, que deberá interponerse ante el DIRECTOR(A) TÉCNICO DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTRAS TECNOLOGÍAS DEL INSTITUTO NACIONAL DE VIGILANCIA DE MEDICAMENTOS Y ALIMENTOS INVIMA, dentro de los DIEZ (10) días siguientes a su notificación, en los términos señalados en el Código de Procedimiento Administrativo y de lo Contencioso Administrativo.

Página 1 de 2

cCSAus - DECLARATION OF CONFORMITY

Manufacturer: B Medical Systems S.à r.l.
17, op der Hei
L-9809 Hosingen

Product: Pharmacy Refrigerator/ Freezer

Models: MP380CS

GMDN Code: 63326

Intended use: Pharmacy refrigerator/freezer are devices intended for the safe storage of pharmaceuticals, e.g. medications or live virus vaccines, and other related materials at refrigerated temperatures between 4°C and 15°C and in a frozen state at temperatures below -20°C. The devices include a refrigerator and a freezer compartment and have an integrated alarm system that warns against unexpected temperature excursions and power failures. The refrigerator is equipped with a safety thermostat that protects the products from freezing.

We hereby declare under sole responsibility, that the above listed products are in conformity with the following directives, standards or other referenced normative documents and regulations.

FDA regulation 21 CFR Part 862.2050

Device Class: I

Product Code: JRM

Listing Number: D056594

Federal Food, Drug, and Cosmetic Act (FD&C Act) Canada Consumer Product Safety Act (CCPSA)

Applied standards: IEC 61010-1:2001
EN 61010-1:2001
CAN/CSA C22.2 No. 61010-1-04
UL 61010-1:2004, 2nd Edition

(According to the notification letter No. 116-130 from CSA Group issued on January 18, 2017, the CSA Standards CAN/CSA C22.2 No. 61010-1-04 2nd Edition apply for previously certified products with no changes or minor alterations after January 1, 2018, so that an update to CAN/CSA C22.2 No. 61010-1-12 3rd Edition is not required)

Certificate No.: 2249488

Report No.: 244848-70115869

Test Institute: CSA Group
Weismüllerstr. 45
60314 Frankfurt
Germany

Regulation (EC) No 1907/2006 (REACH)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of the REACH regulation concerning the Registration, Evaluation, Authorization and Restriction of Chemicals. We declare that none of the substances in the Conditions of restriction is present in our products.

Directive 2011/65/EU and 2015/863 (RoHS)

We hereby declare that the products covered in this declaration are compliant with all provisions and exemptions set by the European RoHS 2.0 Directive 2011/65/EU & the European Delegated Directive (EU) 2015/863 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic appliances.

Directive 2012/19/EU (WEEE)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of the WEEE Directive. B Medical Systems's obligation is to ensure the correct disposal of Electrical and Electronic Equipment (EEE) we produce when it reaches the end of its useful life and becomes waste.

Regulation (EC) No 1005/2009 on substances that deplete the ozone layer

We hereby declare that the products covered in this declaration are CFC and HCFC free, have no ozone depletion potential and therefore comply with the provisions of the Regulation (EC) No. 1005/2009. As insulating material polyurethane foam containing polyol, cyclopentane and isocyanate is used.

Regulation (EU) No 517/2014 on fluorinated greenhouse gases

We hereby declare that the products covered in this declaration are compliant to the provisions of the Regulation (EU) No 517/2014 on fluorinated greenhouse gases.

DIN 58345:2007 and Önorm K 2040:2009 (Refrigerators for drugs)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the requirements of DIN 58345:2007 and Önorm K 2040:2009. For the MP models the ambient temperature range is 10°C to 32°C at a relative humidity up to 70%.

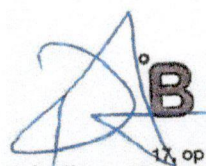
DIN 13221:2016 (Laboratory refrigerators and freezers)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the requirements of DIN 13221:2016.

ISO 14644-1:2015 (Cleanrooms and associated controlled environments) and EU GMP Guidelines

We hereby declare that the products covered in this declaration are manufactured according to good manufacturing practices, do not generate primary particle emission and therefore may be used in clean rooms with following classifications:

Class ISO 6 / EC GMP B

 **B** medical
systems
17, op der Hei

Admilson Pinto 9809 Hosingen

Quality Manager

Stamp and signature of approval holder
Issue date: 23.04.2018

Rev. 01

170

EU DECLARATION OF CONFORMITY

Manufacturer: B Medical Systems S.à r.l.
17, op der Hei
9809 Hosingen
Luxembourg

Product: Pharmacy refrigerators

GMDN Code: 17156

Model names: P55, P130, P290, P380

Basic UDI-DI: 05450104548086DK, 05450104548116D3, 05450104548147DE,
05450104548178DR

Catalog number: 991.8300.**, 991.8310.**, 991.8320.**, 991.8330.**

Intended purpose: Pharmacy refrigerators are devices intended for the safe storage of pharmaceuticals, e.g. medications or live virus vaccines, at cold temperatures between 4°C and 15°C. The devices include an integrated alarm system that warns against unexpected temperature excursions and power failures as well as a safety thermostat that protects the products from freezing.

We hereby declare under sole responsibility, that the above listed products are in conformity with the following directives, standards or other referenced normative documents and regulations.

Regulation (EU) 2017/745 of the European Parliament and of the Council

Class: I

Classification rule: Rule 2 acc. to the MDR (EU) 2017/745, Annex VIII – Non-invasive devices

Directive 2014/35/EU (Low Voltage)

Applied standards: EN 61010-1:2010
EN 61010-2-011:2017-04

IEC 61010-1:2010 (3rd Edition)
IEC 61010-2-011:2016

Report No.: 244848-80032094, 244848-80032094_ATT1, 244848-80072929, 244848-80072929_ATT1

Certificate No.: CA/24134M1/CSA

Test Institute: CSA Group
Weismüllerstr. 45
D-60314 Frankfurt

Directive 2014/30/EU (EMC)

Applied standards: EN 61326-1:2013
IEC 61326-1:2012

CISPR 11:2009 mod.+A1:2010, CISPR 11:2015 mod.

EN 55011:2009+A1:2010, EN 55011:2016
EN 61000-3-2:2006+A1:2009+A2:2009, EN 61000-3-2:2014
EN 61000-3-3:2008, EN 61000-3-3:2013
EN 61000-4-2:2009
EN 61000-4-3:2006+A1:2008+A2:2010
EN 61000-4-4:2004+A1:2010, EN 61000-4-4:2012
EN 61000-4-5:2006, EN 61000-4-5:2014
EN 61000-4-6:2009, EN 61000-4-6:2014
EN 61000-4-11:2004

IEC 61000-3-2:2005+A1:2008+A2:2009, IEC 61000-3-2:2014
IEC 61000-3-3:2008, IEC 61000-3-3:2013
IEC 61000-4-2:2008
IEC 61000-4-3:2006+A1:2007+A2:2010
IEC 61000-4-4:2004+Cor.06:2007+A1:2010, IEC 61000-4-4:2012
IEC 61000-4-5:2005+Cor.10:2009, IEC 61000-4-5:2014
IEC 61000-4-6:2008, IEC 61000-4-6:2014
IEC 61000-4-11:2004

Report No.: 0004/17, 0010/20, 0021/20, 0019/20, 0020/20, 0021/21, 0013/21, 0040/17, 0042/17,
0043/17, 0045/17, 0029/21

Test Institute: Steep GmbH
Justus-von-Liebig-Straße 18
D-53121 Bonn

Regulation (EC) No 1907/2006 (REACH)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of the REACH regulation concerning the Registration, Evaluation, Authorization and Restriction of Chemicals. We declare that none of the substances in the Conditions of restriction is present in our products.

Directive 2011/65/EU and 2015/863 (RoHS)

We hereby declare that the products covered in this declaration are compliant with all provisions and exemptions set by the European RoHS 2.0 Directive 2011/65/EU & the European Delegated Directive (EU) 2015/863 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic appliances.

Directive 2012/19/EU (WEEE)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of the WEEE Directive. B Medical Systems's obligation is to ensure the correct disposal of Electrical and Electronic Equipment (EEE) we produce when it reaches the end of its useful life and becomes waste.

Regulation (EC) No 1005/2009 on substances that deplete the ozone layer

We hereby declare that the products covered in this declaration are CFC and HCFC free, have no ozone depletion potential and therefore comply with the provisions of the Regulation (EC) No. 1005/2009 on substances that deplete the ozone layer. As insulating material polyurethane foam containing polyol, cyclopentane and isocyanate is used.



Regulation (EU) No 517/2014 on fluorinated greenhouse gases

We hereby declare that the products covered in this declaration are compliant to the provisions of the Regulation (EU) No 517/2014 on fluorinated greenhouse gases.

DIN 58345:2007 and Önorm K 2040:2009 (Refrigerators for drugs)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the requirements of DIN 58345:2007 and Önorm K 2040:2009.

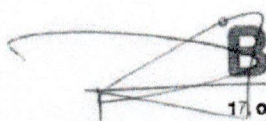
DIN 13221:2016 (Laboratory refrigerators and freezers)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the requirements of DIN 13221:2016.

ISO 14644-1:2015 (Cleanrooms and associated controlled environments) and EU GMP Guidelines

We hereby declare that the products covered in this declaration are manufactured according to good manufacturing practices, do not generate primary particle emission and therefore may be used in clean rooms with following classifications:

Class ISO 6 / EC GMP B

 **B** medical
systems
17 op der Hei
L - 9809 Hosingen

Admilson Pinto

Head of Quality Assurance

Stamp and signature of approval holder

Issue date: 19.08.2021

Rev. 04

cCSAus - DECLARATION OF CONFORMITY

Manufacturer: B Medical Systems S.à r.l.
17, op der Hei
9809 Hosingen
Luxembourg

Product: Pharmacy Refrigerators

Models: P55, P130, P290, P380

GMDN Code: 17156

Intended use: Pharmacy refrigerators are devices intended for the safe storage of pharmaceuticals, e.g. medications or live virus vaccines, at cold temperatures between 4°C and 15°C. The devices include an integrated alarm system that warns against unexpected temperature excursions and power failures as well as a safety thermostat that protects the products from freezing.

We hereby declare under sole responsibility, that the above listed products are in conformity with the following directives, standards or other referenced normative documents and regulations.

FDA regulation 21 CFR Part 862.2050

Device Class: I

Product Code: JRM

Listing Number: D056594

Federal Food, Drug, and Cosmetic Act (FD&C Act) Canada Consumer Product Safety Act (CCPSA)

Applied standards: IEC 61010-1:2010 (3rd Edition)
IEC 61010-2-011:2016

CAN/CSA-C22.2 No. 61010-1-12
CAN/CSA-C22.2 No. 61010-2-11:17

UL 61010-1:2012, 3rd Edition
UL 61010-2-11:2017

Certificate No.: 70131339

Report No.: 70131339

Test Institute: CSA Group
Weismüllerstr. 45
60314 Frankfurt
Germany

Regulation (EC) No 1907/2006 (REACH)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of the REACH regulation concerning the Registration, Evaluation, Authorization and Restriction of Chemicals. We declare that none of the substances in the Conditions of restriction is present in our products.

Directive 2011/65/EU and 2015/863 (RoHS)

We hereby declare that the products covered in this declaration are compliant with all provisions and exemptions set by the European RoHS 2.0 Directive 2011/65/EU & the European Delegated Directive (EU) 2015/863 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic appliances.

Directive 2012/19/EU (WEEE)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of the WEEE Directive. B Medical Systems's obligation is to ensure the correct disposal of Electrical and Electronic Equipment (EEE) we produce when it reaches the end of its useful life and becomes waste.

Regulation (EC) No 1005/2009 on substances that deplete the ozone layer

We hereby declare that the products covered in this declaration are CFC and HCFC free, have no ozone depletion potential and therefore comply with the provisions of the Regulation (EC) No. 1005/2009. As insulating material polyurethane foam containing polyol, cyclopentane and isocyanate is used.

Regulation (EU) No 517/2014 on fluorinated greenhouse gases

We hereby declare that the products covered in this declaration are compliant to the provisions of the Regulation (EU) No 517/2014 on fluorinated greenhouse gases.

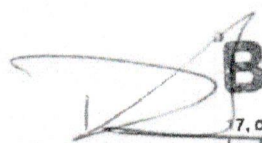

DIN 58345:2007 and Önorm K 2040:2009 (Refrigerators for drugs)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the requirements of DIN 58345:2007 and Önorm K 2040:2009.

ISO 14644-1:2015 (Cleanrooms and associated controlled environments) and EU GMP Guidelines

We hereby declare that the products covered in this declaration are manufactured according to good manufacturing practices, do not generate primary particle emission and therefore may be used in clean rooms with following classifications:

Class ISO 6 / EC GMP B


 **B** medical
systems
17, op der Hei
L - 9809 Hosingen
Admilson Pinto
Quality Manager

Stamp and signature of approval holder
Issue date: 21.01.2021

Rev. 06

cCSAus - DECLARATION OF CONFORMITY

Manufacturer: B Medical Systems S.à r.l.
17, op der Hei
9809 Hosingen
Luxembourg

Product: Blood Storage Refrigerators

Models: B401, B501, B701, B901

GMDN Code: 35486

Intended use: Blood storage refrigerators are devices intended for the safe storage of whole blood and blood components (e.g. blood cells or plasma) at temperatures ranging from 2°C to 6°C. The devices include an integrated alarm system that warns against unexpected temperature excursions and power failures as well as a safety thermostat that protects the products from freezing.

We hereby declare under sole responsibility, that the above listed products are in conformity with the following directives, standards or other referenced normative documents and regulations.

FDA regulation 21 CFR Part 864.9700

Device Class: II

Product Code: KSE

Listing Number: D120380

Federal Food, Drug, and Cosmetic Act (FD&C Act) Canada Consumer Product Safety Act (CCPSA)

Applied standards: IEC 61010-1:2010 (3rd Edition)
IEC 61010-2-011:2016

CAN/CSA-C22.2 No. 61010-1-12
CAN/CSA-C22.2 No. 61010-2-11:17

UL 61010-1:2012, 3rd Edition
UL 61010-2-11:2017

Certificate No.: 70180177

Report No.: 70180177

Test Institute: CSA Group
Weismüllerstr. 45
60314 Frankfurt
Germany

Regulation (EC) No 1907/2006 (REACH)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of the REACH regulation concerning the Registration, Evaluation, Authorization and Restriction of Chemicals. We declare that none of the substances in the Conditions of restriction is present in our products.

Directive 2011/65/EU and 2015/863 (RoHS)

We hereby declare that the products covered in this declaration are compliant with all provisions and exemptions set by the European RoHS 2.0 Directive 2011/65/EU & the European Delegated Directive (EU) 2015/863 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic appliances.

Directive 2012/19/EU (WEEE)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of the WEEE Directive. B Medical Systems's obligation is to ensure the correct disposal of Electrical and Electronic Equipment (EEE) we produce when it reaches the end of its useful life and becomes waste.

Regulation (EC) No 1005/2009 on substances that deplete the ozone layer

We hereby declare that the products covered in this declaration are CFC and HCFC free, have no ozone depletion potential and therefore comply with the provisions of the Regulation (EC) No. 1005/2009. As insulating material polyurethane foam containing polyol, cyclopentane and isocyanate is used.

Regulation (EU) No 517/2014 on fluorinated greenhouse gases

We hereby declare that the products covered in this declaration are compliant to the provisions of the Regulation (EU) No 517/2014 on fluorinated greenhouse gases.

DIN 58371:2010 and Önorm K 2030:2007 (Refrigerators for conserved blood)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the requirements of DIN 58371:2010 and Önorm K 2030:2007.

AABB Standards for Blood Banks and Transfusion Services

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of the AABB Standards for Blood Banks and Transfusion Services regarding the requirements on storage temperatures. The devices can be operated at room temperatures from 10°C to 32°C with a relative humidity up to 80%.

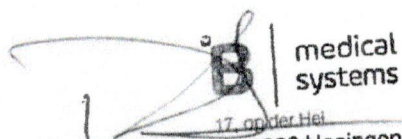
CAN/CSA-Z902-15 Blood and blood components

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of CAN/CSA-Z902-15 regarding the requirements on storage equipment.

ISO 14644-1:2015 (Cleanrooms and associated controlled environments) and EU GMP Guidelines

We hereby declare that the products covered in this declaration are manufactured according to good manufacturing practices, do not generate primary particle emission and therefore may be used in clean rooms with following classifications:

Class ISO 5 / EC GMP A


Admilson Pinto L - 9809 Hosingen
Quality Manager

Stamp and signature of approval holder
Issue date: 12.01.2021

Rev. 03

EU DECLARATION OF CONFORMITY

Manufacturer: B Medical Systems S.à r.l.
17, op der Hei
9809 Hosingen
Luxembourg

Device description: Blood bank refrigerators

GMDN Code: 35486

Model names: B401, B501, B701, B901

Basic UDI-DI: 05450104537189DC, 05450104537578DT, 05450104537585DQ,
05450104537592DM

Catalog number: 991.8200.**, 991.8210.**, 991.8220.**, 991.8230.**

Intended purpose: Blood bank refrigerators are devices intended for the safe storage of whole blood and blood components (e.g. blood cells or plasma) at temperatures ranging from 2°C to 6°C. The devices include an integrated alarm system that warns against unexpected temperature excursions and power failures as well as a safety thermostat that protects the products from freezing.

We hereby declare under sole responsibility, that the above listed products are in conformity with the following directives, standards or other referenced normative documents and regulations.

Regulation (EU) 2017/745 of the European Parliament and of the Council

Class: IIa

Classification rule: Rule 2 acc. to the MDR (EU) 2017/745, Annex VIII – Non-invasive devices

Assessment: Annex IX, Chapters I and III

Certificate No.: G10 095256 0008

Validity: 19.05.2025

Notified body: TÜV SÜD Product Service GmbH, N° 0123
Ridlerstraße, 65
D-80339 München

Directive 2014/35/EU (Low Voltage)

Applied standards: EN 61010-1:2010
EN 61010-2-011:2017

IEC 61010-1:2010 (3rd Edition)
IEC 61010-2-011:2016

Report No.: 244848-80083030, 244848-80058687_ATT1

Certificate No.: CA26231M2CSA

Test Institute: CSA Group
Weismüllerstr. 45
D-60314 Frankfurt

Directive 2014/30/EU (EMC)

Applied standards: EN 61326-1:2013

CISPR 11:2009 mod.+A1:2010, CISPR 11:2015 mod.

EN 55011:2009+A1:2010, EN 55011:2016
EN 61000-3-2:2006+A1:2009+A2:2009, EN 61000-3-2:2014
EN 61000-3-3:2008, EN 61000-3-3:2013
EN 61000-4-2:2009
EN 61000-4-3:2006+A1:2008+A2:2010
EN 61000-4-4:2004+A1:2010, EN 61000-4-4:2012
EN 61000-4-5:2006, EN 61000-4-5:2014
EN 61000-4-6:2009, EN 61000-4-6:2014
EN 61000-4-11:2004

IEC 61326-1:2012
IEC 61000-3-2:2005+A1:2008+A2:2009, IEC 61000-3-2:2014
IEC 61000-3-3:2008, IEC 61000-3-3:2013
IEC 61000-4-2:2008
IEC 61000-4-3:2006+A1:2007+A2:2010
IEC 61000-4-4:2004+Cor.06:2007+A1:2010, IEC 61000-4-4:2012
IEC 61000-4-5:2005+Cor.10:2009, IEC 61000-4-5:2014
IEC 61000-4-6:2008, IEC 61000-4-6:2014
IEC 61000-4-11:2004

Report No.: 0081/17, 0089/17, 0055/19, 0068/19, 0022/20

Test Institute: Steep GmbH
Justus-von-Liebig-Straße 18
D-53121 Bonn

Regulation (EC) No 1907/2006 (REACH)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of the REACH regulation concerning the Registration, Evaluation, Authorization and Restriction of Chemicals. We declare that none of the substances in the Conditions of restriction is present in our products.

Directive 2011/65/EU and 2015/863 (RoHS)

We hereby declare that the products covered in this declaration are compliant with all provisions and exemptions set by the European RoHS 2.0 Directive 2011/65/EU & the European Delegated Directive (EU) 2015/863 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic appliances.

Directive 2012/19/EU (WEEE)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of the WEEE Directive. B Medical Systems's obligation is to ensure the correct disposal of Electrical and Electronic Equipment (EEE) we produce when it reaches the end of its useful life and becomes waste.

Regulation (EC) No 1005/2009 on substances that deplete the ozone layer

We hereby declare that the products covered in this declaration are CFC and HCFC free, have no ozone depletion potential and therefore comply with the provisions of the Regulation (EC) No. 1005/2009. As insulating material polyurethane foam containing polyol, cyclopentane and isocyanate is used.

Regulation (EU) No 517/2014 on fluorinated greenhouse gases

We hereby declare that the products covered in this declaration are compliant to the provisions of the Regulation (EU) No 517/2014 on fluorinated greenhouse gases.


DIN 58371:2010 (Refrigerators for conserved blood)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the requirements of DIN 58371:2010.

ISO 14644-1:2015 (Cleanrooms and associated controlled environments) and EU GMP Guidelines

We hereby declare that the products covered in this declaration are manufactured according to good manufacturing practices, do not generate primary particle emission and therefore may be used in clean rooms with following classifications:

Class ISO 5 / EC GMP A

 **B** | medical
systems
17, op der Hei
L - 9809 Hosingen
Admilson Pinto
Head of Quality Assurance

Stamp and signature of approval holder
Issue date: 19.08.2021

Rev. 05

EU DECLARATION OF CONFORMITY

Manufacturer: B Medical Systems S.à r.l.
17, op der Hei
9809 Hosingen
Luxembourg

Product: Pharmacy refrigerators

GMDN Code: 17156

Models: P400, P500, P700, P900

Basic UDI-DI: 05450104544088CT, 05450104544118CB, 05450104544149CN,
05450104544156CK

Catalog number: 991.9100.**, 991.9110.**, 991.9120.**, 991.9130.**

Intended purpose: Pharmacy refrigerators are devices intended for the safe storage of pharmaceuticals, e.g. medications or live virus vaccines, at cold temperatures between 4°C and 15°C. The devices include an integrated alarm system that warns against unexpected temperature excursions and power failures as well as a safety thermostat that protects the products from freezing.

We hereby declare under sole responsibility, that the above listed products are in conformity with the following directives, standards or other referenced normative documents and regulations.

Regulation (EU) 2017/745 of the European Parliament and of the Council

Class: I

Classification rule: Rule 2 acc. to the MDR (EU) 2017/745, Annex VIII – Non-invasive devices

Directive 2014/35/EU (Low Voltage)

Applied standards: EN 61010-1:2010
EN 61010-2-011:2017
IEC 61010-1:2010 (3rd Edition)
IEC 61010-2-011:2016

Report No.: 244848-80083030, 244848-80058687_ATT1

Certificate No.: CA26231M2CSA

Test Institute: CSA Group
Weismüllerstr. 45
D-60314 Frankfurt

Directive 2014/30/EU (EMC)

Applied standards: EN 61326-1:2013

CISPR 11:2009 mod.+A1:2010, CISPR 11:2015 mod.

EN 55011:2009+A1:2010, EN 55011:2016
EN 61000-3-2:2006+A1:2009+A2:2009, EN 61000-3-2:2014
EN 61000-3-3:2008, EN 61000-3-3:2013
EN 61000-4-2:2009
EN 61000-4-3:2006+A1:2008+A2:2010
EN 61000-4-4:2004+A1:2010, EN 61000-4-4:2012
EN 61000-4-5:2006, EN 61000-4-5:2014
EN 61000-4-6:2009, EN 61000-4-6:2014
EN 61000-4-11:2004

IEC 61326-1:2012
IEC 61000-3-2:2005+A1:2008+A2:2009, IEC 61000-3-2:2014
IEC 61000-3-3:2008, IEC 61000-3-3:2013
IEC 61000-4-2:2008
IEC 61000-4-3:2006+A1:2007+A2:2010
IEC 61000-4-4:2004+Cor.06:2007+A1:2010, IEC 61000-4-4:2012
IEC 61000-4-5:2005+Cor.10:2009, IEC 61000-4-5:2014
IEC 61000-4-6:2008, IEC 61000-4-6:2014
IEC 61000-4-11:2004

Report No.: 0081/17, 0089/17, 0055/19, 0068/19, 0022/20

Test Institute: Steep GmbH
Justus-von-Liebig-Straße 18
D-53121 Bonn

Regulation (EC) No 1907/2006 (REACH)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of the REACH regulation concerning the Registration, Evaluation, Authorization and Restriction of Chemicals. We declare that none of the substances in the Conditions of restriction is present in our products.

Directive 2011/65/EU and 2015/863 (RoHS)

We hereby declare that the products covered in this declaration are compliant with all provisions and exemptions set by the European RoHS 2.0 Directive 2011/65/EU & the European Delegated Directive (EU) 2015/863 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic appliances.

Directive 2012/19/EU (WEEE)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of the WEEE Directive. B Medical Systems's obligation is to ensure the correct disposal of Electrical and Electronic Equipment (EEE) we produce when it reaches the end of its useful life and becomes waste.

Regulation (EC) No 1005/2009 on substances that deplete the ozone layer

We hereby declare that the products covered in this declaration are CFC and HCFC free, have no ozone depletion potential and therefore comply with the provisions of the Regulation (EC) No. 1005/2009 on substances that deplete the ozone layer. As insulating material polyurethane foam containing polyol, cyclopentane and isocyanate is used.

Regulation (EU) No 517/2014 on fluorinated greenhouse gases

We hereby declare that the products covered in this declaration are compliant to the provisions of the Regulation (EU) No 517/2014 on fluorinated greenhouse gases.

DIN 58345:2007 and Önorm K 2040:2009 (Refrigerators for drugs)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the requirements of DIN 58345:2007 and Önorm K 2040:2009.

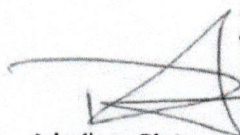
DIN 13221:2016 (Laboratory refrigerators and freezers)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the requirements of DIN 13221:2016.

ISO 14644-1:2015 (Cleanrooms and associated controlled environments) and EU GMP Guidelines

We hereby declare that the products covered in this declaration are manufactured according to good manufacturing practices, do not generate primary particle emission and therefore may be used in clean rooms with following classifications:

Class ISO 5 / EC GMP A

 **B** | medical
systems
17, op der Hei
L - 9809 Hosingen
Admilson Pinto
Head of Quality Assurance

Stamp and signature of approval holder
Issue date: 19.08.2021

Rev. 05

cCSAus - DECLARATION OF CONFORMITY

Manufacturer: B Medical Systems S.à r.l.
17, op der Hei
9809 Hosingen
Luxembourg

Product: Pharmacy Refrigerators

Models: P400, P500, P700, P900

GMDN Code: 17156

Intended use: Pharmacy refrigerators are devices intended for the safe storage of pharmaceuticals, e.g. medications or live virus vaccines, at cold temperatures between 4°C and 15°C. The devices include an integrated alarm system that warns against unexpected temperature excursions and power failures as well as a safety thermostat that protects the products from freezing.

We hereby declare under sole responsibility, that the above listed products are in conformity with the following directives, standards or other referenced normative documents and regulations.

FDA regulation 21 CFR Part 862.2050

Device Class: I

Product Code: JRM

Listing Number: D056594

Federal Food, Drug, and Cosmetic Act (FD&C Act) Canada Consumer Product Safety Act (CCPSA)

Applied standards: IEC 61010-1:2010 (3rd Edition)
IEC 61010-2-011:2016

CAN/CSA-C22.2 No. 61010-1-12
CAN/CSA-C22.2 No. 61010-2-11:17

UL 61010-1:2012, 3rd Edition
UL 61010-2-11:2017

Certificate No.: 70180177

Report No.: 70180177

Test Institute: CSA Group
Weismüllerstr. 45
60314 Frankfurt
Germany

Regulation (EC) No 1907/2006 (REACH)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of the REACH regulation concerning the Registration, Evaluation, Authorization and Restriction of Chemicals. We declare that none of the substances in the Conditions of restriction is present in our products.

Directive 2011/65/EU and 2015/863 (RoHS)

We hereby declare that the products covered in this declaration are compliant with all provisions and exemptions set by the European RoHS 2.0 Directive 2011/65/EU & the European Delegated Directive (EU) 2015/863 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic appliances.

Directive 2012/19/EU (WEEE)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of the WEEE Directive. B Medical Systems's obligation is to ensure the correct disposal of Electrical and Electronic Equipment (EEE) we produce when it reaches the end of its useful life and becomes waste.

Regulation (EC) No 1005/2009 on substances that deplete the ozone layer

We hereby declare that the products covered in this declaration are CFC and HCFC free, have no ozone depletion potential and therefore comply with the provisions of the Regulation (EC) No. 1005/2009. As insulating material polyurethane foam containing polyol, cyclopentane and isocyanate is used.

Regulation (EU) No 517/2014 on fluorinated greenhouse gases

We hereby declare that the products covered in this declaration are compliant to the provisions of the Regulation (EU) No 517/2014 on fluorinated greenhouse gases.

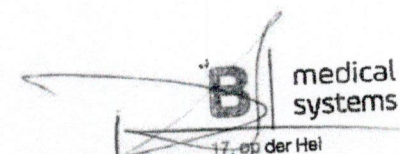
DIN 58345:2007 and Önorm K 2040:2009 (Refrigerators for drugs)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the requirements of DIN 58345:2007 and Önorm K 2040:2009.

ISO 14644-1:2015 (Cleanrooms and associated controlled environments) and EU GMP Guidelines

We hereby declare that the products covered in this declaration are manufactured according to good manufacturing practices, do not generate primary particle emission and therefore may be used in clean rooms with following classifications:

Class ISO 5 / EC GMP A


Admilson Pinto
Quality Manager
17, op der Hei
L - 9809 Hosingen

Stamp and signature of approval holder
Issue date: 12.01.2021

Rev. 03

EU DECLARATION OF CONFORMITY

Manufacturer: B Medical Systems S.à r.l.
17, op der Hei
9809 Hosingen
Luxembourg

Product: Ultralow freezers

GMDN Code: 40513

Models: U201, U201W, U401, U401W, U501, U501W, U701, U701W, U901, U901W

Basic UDI-DI: 05450104551499DA, 05450104551505CC, 05450104543937DG,
05450104543012BK, 05450104543913D2, 05450104543036BZ,
05450104543890DF, 05450104543050BT, 05450104543876DM,
05450104543074C9

Catalog number: 991.8640.**, 991.8642.**, 991.8600.**, 991.8602.**, 991.8610.**, 991.8612.**,
991.8620.**, 991.8622.**, 991.8630.**, 991.8632.**

Intended purpose: Ultralow freezers are devices intended for the storage of blood components and blood plasma, human cells, tissues, live virus vaccines and other laboratory samples at ultra low temperatures down to -86°C. The devices include an integrated alarm system that warns against unexpected temperature excursions and power failures.

We hereby declare under sole responsibility, that the above listed products are in conformity with the following directives, standards or other referenced normative documents and regulations.

Regulation (EU) 2017/745 of the European Parliament and of the Council

Class: Ila

Classification rule: Rule 2 acc. to the MDR (EU) 2017/745, Annex VIII – Non-invasive devices

Assessment: Annex IX, Chapters I and III

Certificate No.: G10 095256 0008

Validity: 19.05.2025

Notified body: TÜV SÜD Product Service GmbH, N° 0123
Ridlerstraße, 65
D-80339 München

Directive 2014/35/EU (Low Voltage)

Applied standards: EN 61010-1:2010
EN 61010-2-011:2017

IEC 61010-1:2010 (3rd Edition)
IEC 61010-2-011:2016

Report No.: 244848-80083030, 244848-80058687_ATT1

Certificate No.: CA26231M2CSA

Test Institute: CSA Group
Weismüllerstr. 45
D-60314 Frankfurt

Directive 2014/30/EU (EMC)

Applied standards: EN 61326-1:2013

CISPR 11:2009 mod.+A1:2010, CISPR 11:2015 mod.

EN 55011:2009+A1:2010, EN 55011:2016
EN 61000-3-2:2006+A1:2009+A2:2009, EN 61000-3-2:2014
EN 61000-3-3:2008, EN 61000-3-3:2013
EN 61000-4-2:2009
EN 61000-4-3:2006+A1:2008+A2:2010
EN 61000-4-4:2004+A1:2010, EN 61000-4-4:2012
EN 61000-4-5:2006, EN 61000-4-5:2014
EN 61000-4-6:2009, EN 61000-4-6:2014
EN 61000-4-11:2004

IEC 61326-1:2012
IEC 61000-3-2:2005+A1:2008+A2:2009, IEC 61000-3-2:2014
IEC 61000-3-3:2008, IEC 61000-3-3:2013
IEC 61000-4-2:2008
IEC 61000-4-3:2006+A1:2007+A2:2010
IEC 61000-4-4:2004+Cor.06:2007+A1:2010, IEC 61000-4-4:2012
IEC 61000-4-5:2005+Cor.10:2009, IEC 61000-4-5:2014
IEC 61000-4-6:2008, IEC 61000-4-6:2014
IEC 61000-4-11:2004

Report No.: 0090/17, 0026/20, 0023/21

Test Institute: Steep GmbH
Justus-von-Liebig-Straße 18
D-53121 Bonn

Regulation (EC) No 1907/2006 (REACH)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of the REACH regulation concerning the Registration, Evaluation, Authorization and Restriction of Chemicals. We declare that none of the substances in the Conditions of restriction is present in our products.

Directive 2011/65/EU and 2015/863 (RoHS)

We hereby declare that the products covered in this declaration are compliant with all provisions and exemptions set by the European RoHS 2.0 Directive 2011/65/EU & the European Delegated Directive (EU) 2015/863 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic appliances.

Directive 2012/19/EU (WEEE)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of the WEEE Directive. B Medical Systems's obligation is to ensure the correct disposal of Electrical and Electronic Equipment (EEE) we produce when it reaches the end of its useful life and becomes waste.

Regulation (EC) No 1005/2009 on substances that deplete the ozone layer

We hereby declare that the products covered in this declaration are CFC and HCFC free, have no ozone depletion potential and therefore comply with the provisions of the Regulation (EC) No. 1005/2009. As insulating material polyurethane foam containing polyol, cyclopentane and isocyanate is used.

DIN 13221:2016 (Laboratory refrigerators and freezers)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the requirements of DIN 13221:2016.

Regulation (EU) No 517/2014 on fluorinated greenhouse gases

We hereby declare that the products covered in this declaration are compliant to the provisions of the Regulation (EU) No 517/2014 on fluorinated greenhouse gases.

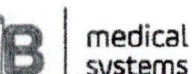

DIN 58375:2004 (Plasma storage)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the requirements of DIN 58375:2004 on plasma storage freezers.

ISO 14644-1:2015 (Cleanrooms and associated controlled environments) and EU GMP Guidelines

We hereby declare that the products covered in this declaration are manufactured according to good manufacturing practices, do not generate primary particle emission and therefore may be used in clean rooms with following classifications:

Class ISO 5 / EC GMP A


Admilson Pinto
Head of Quality Assurance
17, op der Hei
L-9809 Hosingen

Stamp and signature of approval holder
Issue date: 19.08.2021

Rev. 06

cCSAus - DECLARATION OF CONFORMITY

Manufacturer: B Medical Systems S.à r.l.
17, op der Hei
9809 Hosingen
Luxembourg

Product: Ultralow Freezers

Models: U201, U201W, U401, U401W, U501, U501W, U701, U701W, U901, U901W

GMDN Code: 40513

Intended use: Ultralow freezers are devices intended for the storage of blood components and blood plasma, human cells, tissues, live virus vaccines, and other laboratory samples at ultralow temperatures down to -86°C. The devices include an integrated alarm system that warns against unexpected temperature excursions and power failures.

We hereby declare under sole responsibility, that the above listed products are in conformity with the following directives, standards or other referenced normative documents and regulations.

FDA regulation 21 CFR Part 864.9700

Device Class: II
Product Code: KSE
Listing Number: D120380

Federal Food, Drug, and Cosmetic Act (FD&C Act) Canada Consumer Product Safety Act (CCPSA)

Applied standards: IEC 61010-1:2010 (3rd Edition)
IEC 61010-2-011:2016

CAN/CSA-C22.2 No. 61010-1-12
CAN/CSA-C22.2 No. 61010-2-11:17

UL 61010-1:2012, 3rd Edition
UL 61010-2-11:2017

Certificate No.: 70180177
Report No.: 70180177
Test Institute: CSA Group
Weismüllerstr. 45
60314 Frankfurt
Germany

Regulation (EC) No 1907/2006 (REACH)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of the REACH regulation concerning the Registration, Evaluation, Authorization and Restriction of Chemicals. We declare that none of the substances in the Conditions of restriction is present in our products.

B Medical Systems S.à r.l. 17, op der Hei L - 9809 Hosingen Luxembourg | T +352 9207 311 | F +352 9207 31 300 |
www.bmedicalsystems.com | VAT NO. LU 105 180 71 | REG. NO. RC Luxembourg B 91535

1891

Directive 2011/65/EU and 2015/863 (RoHS)

We hereby declare that the products covered in this declaration are compliant with all provisions and exemptions set by the European RoHS 2.0 Directive 2011/65/EU & the European Delegated Directive (EU) 2015/863 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic appliances.

Directive 2012/19/EU (WEEE)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of the WEEE Directive. B Medical Systems's obligation is to ensure the correct disposal of Electrical and Electronic Equipment (EEE) we produce when it reaches the end of its useful life and becomes waste.

Regulation (EC) No 1005/2009 on substances that deplete the ozone layer

We hereby declare that the products covered in this declaration are CFC and HCFC free, have no ozone depletion potential and therefore comply with the provisions of the Regulation (EC) No. 1005/2009. As insulating material polyurethane foam containing polyol, cyclopentane and isocyanate is used.

Regulation (EU) No 517/2014 on fluorinated greenhouse gases

We hereby declare that the products covered in this declaration are compliant to the provisions of the Regulation (EU) No 517/2014 on fluorinated greenhouse gases.

DIN 58375:2004 (Plasma storage)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the requirements of DIN 58375:2004 on plasma storage freezers.

AABB Standards for Blood Banks and Transfusion Services

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of the AABB Standards for Blood Banks and Transfusion Services regarding the requirements on storage temperatures. The devices can be operated at room temperatures from 10°C to 32°C with a relative humidity up to 75%.

CAN/CSA-Z902-15 Blood and blood components

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of CAN/CSA-Z902-15 regarding the requirements on storage equipment.

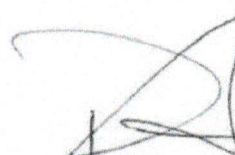

DIN 13221:2016 (Laboratory refrigerators and freezers)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the requirements of DIN 13221:2016.

ISO 14644-1:2015 (Cleanrooms and associated controlled environments) and EU GMP Guidelines

We hereby declare that the products covered in this declaration are manufactured according to good manufacturing practices, do not generate primary particle emission and therefore may be used in clean rooms with following classifications:

Class ISO 5 / EC GMP A


 **B** medical
systems
17, op der Hei
L - 9809 Hosingen
Admilson Pinto
Quality Manager

Stamp and signature of approval holder
Issue date: 03.06.2021

Rev. 04

cCSAus - DECLARATION OF CONFORMITY

Manufacturer: B Medical Systems S.à r.l.
17, op der Hei
9809 Hosingen
Luxembourg

Product: Plasma Storage Freezers

Models: F401, F401W, F501, F501W, F701, F701W, F901, F901W

GMDN Code: 35704

Intended use: Plasma storage freezers are devices intended for the safe storage of frozen blood plasma or blood components at temperatures below -27°C. The devices include an integrated alarm system that warns against unexpected temperature excursions and power failures.

We hereby declare under sole responsibility, that the above listed products are in conformity with the following directives, standards or other referenced normative documents and regulations.

FDA regulation 21 CFR Part 864.9700

Device Class: II

Product Code: KSE

Listing Number: D120380

Federal Food, Drug, and Cosmetic Act (FD&C Act) Canada Consumer Product Safety Act (CCPSA)

Applied standards: IEC 61010-1:2010 (3rd Edition)
IEC 61010-2-011:2016

CAN/CSA-C22.2 No. 61010-1-12
CAN/CSA-C22.2 No. 61010-2-11:17

UL 61010-1:2012, 3rd Edition
UL 61010-2-11:2017

Certificate No.: 70180177

Report No.: 70180177

Test Institute: CSA Group
Weismüllerstr. 45
60314 Frankfurt
Germany

Regulation (EC) No 1907/2006 (REACH)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of the REACH regulation concerning the Registration, Evaluation, Authorization and Restriction of Chemicals. We declare that none of the substances in the Conditions of restriction is present in our products.

Directive 2011/65/EU and 2015/863 (RoHS)

We hereby declare that the products covered in this declaration are compliant with all provisions and exemptions set by the European RoHS 2.0 Directive 2011/65/EU & the European Delegated Directive (EU) 2015/863 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic appliances.

Directive 2012/19/EU (WEEE)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of the WEEE Directive. B Medical Systems's obligation is to ensure the correct disposal of Electrical and Electronic Equipment (EEE) we produce when it reaches the end of its useful life and becomes waste.

Regulation (EC) No 1005/2009 on substances that deplete the ozone layer

We hereby declare that the products covered in this declaration are CFC and HCFC free, have no ozone depletion potential and therefore comply with the provisions of the Regulation (EC) No. 1005/2009. As insulating material polyurethane foam containing polyol, cyclopentane and isocyanate is used.

Regulation (EU) No 517/2014 on fluorinated greenhouse gases

We hereby declare that the products covered in this declaration are compliant to the provisions of the Regulation (EU) No 517/2014 on fluorinated greenhouse gases.

DIN 58375:2004 (Plasma storage)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the requirements of DIN 58375:2004 on plasma storage freezers.

AABB Standards for Blood Banks and Transfusion Services

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of the AABB Standards for Blood Banks and Transfusion Services regarding the requirements on storage temperatures. The devices can be operated at room temperatures from 10°C to 32°C with a relative humidity up to 75%.

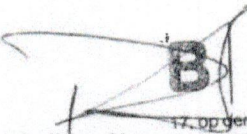
CAN/CSA-Z902-15 Blood and blood components

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of CAN/CSA-Z902-15 regarding the requirements on storage equipment.

ISO 14644-1:2015 (Cleanrooms and associated controlled environments) and EU GMP Guidelines

We hereby declare that the products covered in this declaration are manufactured according to good manufacturing practices, do not generate primary particle emission and therefore may be used in clean rooms with following classifications:

Class ISO 5 / EC GMP A


B medical
systems
17, op der Hei
Admilson Pinto L - 9809 Hosingen
Quality Manager

Stamp and signature of approval holder
Issue date: 12.01.2021

Rev. 03



EU DECLARATION OF CONFORMITY

Manufacturer: B Medical Systems S.à r.l.
17, op der Hei
9809 Hosingen
Luxembourg

Device description: Plasma storage freezers

GMDN Code: 35704

Model names: F401, F401W, F501, F501W, F701, F701W, F901, F901W

Basic UDI: 05450104543463CQ, 05450104547652DR, 05450104543418CK,
05450104547669EA, 05450104543616CR, 05450104547676E7,
05450104543487D6, 05450104547683E4

Catalog number: 991.8500.**, 991.8502.**, 991.8510.**, 991.8512.**, 991.8520.**, 991.8522.**,
991.8530.**, 991.8532.**

Intended purpose: Plasma storage freezers are devices intended for the safe storage of frozen blood plasma or blood components at temperatures below -27°C. The devices include an integrated alarm system that warns against unexpected temperature excursions and power failures.

We hereby declare under sole responsibility, that the above listed products are in conformity with the following directives, standards or other referenced normative documents and regulations.

Regulation (EU) 2017/745 of the European Parliament and of the Council

Class: IIa

Classification rule: Rule 2 acc. to the MDR (EU) 2017/745, Annex VIII – Non-invasive devices

Assessment: Annex IX, Chapters I and III

Certificate No.: G10 095256 0008

Validity: 19.05.2025

Notified body: TÜV SÜD Product Service GmbH, N° 0123
Ridlerstraße, 65
D-80339 München

Directive 2014/35/EU (Low Voltage)

Applied standards: EN 61010-1:2010
EN 61010-2-011:2017
IEC 61010-1:2010 (3rd Edition)
IEC 61010-2-011:2016

Report No.: 244848-80083030, 244848-80058687_ATT1

Certificate No.: CA26231M2CSA

Test Institute: CSA Group
Weismüllerstr. 45
D-60314 Frankfurt

Directive 2014/30/EU (EMC)

Applied standards: EN 61326-1:2013

CISPR 11:2009 mod.+A1:2010, CISPR 11:2015 mod.

EN 55011:2009+A1:2010, EN 55011:2016
EN 61000-3-2:2006+A1:2009+A2:2009, EN 61000-3-2:2014
EN 61000-3-3:2008, EN 61000-3-3:2013
EN 61000-4-2:2009
EN 61000-4-3:2006+A1:2008+A2:2010
EN 61000-4-4:2004+A1:2010, EN 61000-4-4:2012
EN 61000-4-5:2006, EN 61000-4-5:2014
EN 61000-4-6:2009, EN 61000-4-6:2014
EN 61000-4-11:2004

IEC 61326-1:2012
IEC 61000-3-2:2005+A1:2008+A2:2009, IEC 61000-3-2:2014
IEC 61000-3-3:2008, IEC 61000-3-3:2013
IEC 61000-4-2:2008
IEC 61000-4-3:2006+A1:2007+A2:2010
IEC 61000-4-4:2004+Cor.06:2007+A1:2010, IEC 61000-4-4:2012
IEC 61000-4-5:2005+Cor.10:2009, IEC 61000-4-5:2014
IEC 61000-4-6:2008, IEC 61000-4-6:2014
IEC 61000-4-11:2004

Report No.: 0029/20, 0091/17, 0025/21, 0023/20, 0092/17

Test Institute: Steep GmbH
Justus-von-Liebig-Straße 18
D-53121 Bonn

Regulation (EC) No 1907/2006 (REACH)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of the REACH regulation concerning the Registration, Evaluation, Authorization and Restriction of Chemicals. We declare that none of the substances in the Conditions of restriction is present in our products.

Directive 2011/65/EU and 2015/863 (RoHS)

We hereby declare that the products covered in this declaration are compliant with all provisions and exemptions set by the European RoHS 2.0 Directive 2011/65/EU & the European Delegated Directive (EU) 2015/863 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic appliances.

Directive 2012/19/EU (WEEE)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the provisions of the WEEE Directive. B Medical Systems's obligation is to ensure the correct disposal of Electrical and Electronic Equipment (EEE) we produce when it reaches the end of its useful life and becomes waste.

Regulation (EC) No 1005/2009 on substances that deplete the ozone layer

We hereby declare that the products covered in this declaration are CFC and HCFC free, have no ozone depletion potential and therefore comply with the provisions of the Regulation (EC) No. 1005/2009 on substances that deplete the ozone layer. As insulating material polyurethane foam containing polyol, cyclopentane and isocyanate is used.



Regulation (EU) No 517/2014 on fluorinated greenhouse gases

We hereby declare that the products covered in this declaration are compliant to the provisions of the Regulation (EU) No 517/2014 on fluorinated greenhouse gases.

DIN 58375:2004 (Plasma storage)

We hereby declare that the products covered in this declaration meet the requirements of DIN 58375:2004 on plasma storage freezers.

ISO 14644-1:2015 (Cleanrooms and associated controlled environments) and EU GMP Guidelines

We hereby declare that the products covered in this declaration are manufactured according to good manufacturing practices, do not generate primary particle emission and therefore may be used in clean rooms with following classifications:

Class ISO 5 / EC GMP A

 **B** | medical
systems
17, op der Hei
Admilson Pinto L - 9809 Hosingen
Head of Quality Assurance

Stamp and signature of approval holder
Issue date: 19.08.2021

Rev. 05

Bogotá D.C. 07 de septiembre de 2021

Señores:

COT202109-07

ESE Hospital Universitario de la Samaritana
Carrera 8 No. 0-29 Sur Localidad Santa Fe
Bogotá – Colombia

REFERENCIA: EJEMPLO DE COTIZACIÓN

Respetados señores,

A continuación, relacionamos la cotización y costos correspondientes a los mantenimientos preventivos post garantía, de los equipos de refrigeración B Medical Systems.

CANT. DE EQUIPOS	MODELO	DESCRIPCIÓN	PRECIO UNITARIO	IVA UNITARIO (19%)	TOTAL IVA Incluido
4	Nevera mixta MP380 CS	<ul style="list-style-type: none"> 2 visitas de mantenimiento preventivo por el periodo de un año. (1 cada 6 meses) Visitas diagnosticas en caso de requerirse. Capacitaciones al personal técnico y médico. Actualización de firmware interno en caso de requerirse. 	\$ 550.000	\$ 654.500	\$ 2.618.000
11	Refrigerador P290	<ul style="list-style-type: none"> 2 visitas de mantenimiento preventivo por el periodo de un año. (1 cada 6 meses) Visitas diagnosticas en caso de requerirse. Capacitaciones al personal técnico y médico. Actualización de firmware interno en caso de requerirse. 	\$ 550.000	\$ 654.500	\$ 7.199.500
5	Refrigerador B501	<ul style="list-style-type: none"> 2 visitas de mantenimiento preventivo por el periodo de un año. (1 cada 6 meses) Visitas diagnosticas en caso de requerirse. Capacitaciones al personal técnico y médico. Actualización de firmware interno en caso de requerirse. 	\$ 550.000	\$ 654.500	\$ 3.272.500
1	Refrigerador P500	<ul style="list-style-type: none"> 2 visitas de mantenimiento preventivo por el periodo de un año. (1 cada 6 meses) Visitas diagnosticas en caso de requerirse. Capacitaciones al personal técnico y médico. Actualización de firmware interno en caso de requerirse. 	\$ 550.000	\$ 654.500	\$ 654.500
3	Ultra-congelador U501	<ul style="list-style-type: none"> 2 visitas de mantenimiento preventivo por el periodo de un año. (1 cada 6 meses) Visitas diagnosticas en caso de requerirse. Capacitaciones al personal técnico y médico. Actualización de firmware interno en caso de requerirse. 	\$ 650.000	\$ 773.500	\$ 2.320.500

3	Congelador F501	<ul style="list-style-type: none"> 2 visitas de mantenimiento preventivo por el periodo de un año. (1 cada 6 meses) Visitas diagnosticas en caso de requerirse. Capacitaciones al personal técnico y médico. Actualización de firmware interno en caso de requerirse. 	\$ 650.000	\$ 773.500	\$ 2.320.500
TOTAL MANTENIMIENTOS PREVENTIVOS 27 EQUIPOS – Iva Incluido					\$ 18.385.500

OTROS

PARTE	DESCRIPCIÓN	FRECUENCIA	PRECIO UNITARIO	IVA UNITARIO (19%)	TOTAL IVA Incluido
Batería Interna	<ul style="list-style-type: none"> Mantenimiento correctivo de instalación de batería interna. Incluye batería nueva. Capacitaciones al personal técnico y médico. 	2 a 3 años	\$ 2.100.000	\$ 95.000	\$ 2.499.000
Ventilador Interno de evaporador	<ul style="list-style-type: none"> Mantenimiento correctivo de instalación de ventilador interno. Incluye ventilador nuevo. Capacitaciones al personal técnico y médico. 	Solo en caso de avería, mal funcionamiento daño	\$1.240.000	\$235.600	\$1.475.600

Nota:

1. Las Fechas de los servicios se coordinarán con el personal encargado del(los) bien(es, de acuerdo a disponibilidad.
2. Scalpel SAS es el distribuidor para Colombia de la B Medical Systems. Los repuestos provisionados son originales.
3. En caso de requerir repuestos de alta complejidad, repuestos de bajo porcentaje de fallo, o repuestos adicionales estos se cotizarán de forma separada.

MONEDA	Pesos Colombianos
LUGAR DE ENTREGA O EJECUCIÓN	Bogotá
VALIDEZ DE LA OFERTA	10 días calendario.
TERMINOS DE PAGO	Anticipado

Cordial saludo,

SCALPEL

Andres Felipe Cabra
 Division de Salud - Ingeniero de mantenimiento
 Telefonos : (571) 274 7694 / 571 4167/ 647 7934 EXT 1003
 E-mail: Acabra@scalpel.com.co
 Celular : 3107619003
 Carrera 52 NO: 144-35
 Bogota D:C - Colombia
www.scalpel.com.co

CERTIFICACIÓN DE INSTALACIÓN Y DESEMPEÑO

NOMBRE DEL HOSPITAL:

Stem Medicina Regenerativa – Redcord de Colombia – Banco de Células

DIRECCIÓN: Calle 163A # 19a-51 / Cll 113 N°7-45 Torre B Ofc. 702-3

TELEFONO: (1) 6292994

NOMBRE DE LA EMPRESA: Scalpel SAS

NIT: 830.093.750-5

DIRECCIÓN: Cra. 52 #144 - 35

TELEFONO: (1) 2747694

EQUIPOS A EVALUAR:

- Ultracongelador U501 B Medical Systems, gama Premium.

La escala de calificación es de 1 a 5, siendo 1 (muy insatisfecho) en menor puntaje y 5 (Muy satisfecho) el mayor puntaje que puede obtener un oferente en cada uno de los ítems del ítem a calificar.

ITEMS A CALIFICAR	PUNTAJE
En la adquisición de equipos biomédicos el proveedor cumplió con los requerimientos de instalación y puesta en funcionamiento, así como las especificaciones técnicas y accesorios de la tecnología.	5
Tiempo de respuesta ante una falla (entiéndase que el tiempo a evaluar es menor o igual a 8 horas)	5
Disponibilidad de repuestos (entiéndase que la entrega no sea mayor a 24 horas)	5
El proveedor cuenta con equipos de respaldo (cuando aplique)	n/a
Servicio técnico como empresa (diligente, resolutivo, atención y seguimiento al cliente)	5
Personal de servicio técnico (actitud, presentación personal, conocimiento, manejo del cliente)	5
Como evalúa la capacitación para el uso adecuado de la tecnología (teniendo en cuenta la adherencia del personal capacitado)	5
Considera que la tecnología adquirida es amigable con el medio ambiente	5
La tecnología a evaluar ha presentado reportes de novedades de seguridad dentro de la institución	No/5
La tecnología adquirida ha tenido alertas sanitarias emitidas por ente de control o fabricante	No/5
Promedio (Evaluación o percepción global del proveedor)	5

Cordialmente,

____n/a____

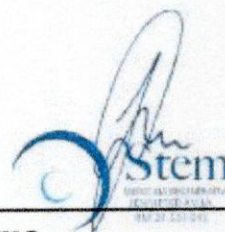
Firma

Nombre Coord. del departamento ingeniería

C.C.

Correo electrónico

Celular



Stem
SERVICIO AL DESARROLLO TECNOLÓGICO AVILA

Firma

Nombre director administrativo o científico

C.C.24334641

jennifer.avila@bancodecelulas.com

Celular3213646271

Nota: Este documento no tendrá validez si no trae las dos firmas y la institución podrá verificar la autenticidad de la información en cualquier momento.



Redcord de Colombia
Banco Nacional de Células Madre

Orden de Compra

F-COMP-06

Versión: 21/12/2006

Act: 2

PROVEEDOR:

SCALPEL SAS

Atn. MARIA FERNANDA SABOGAL

CARRERA 52 #144-35

Tel: 2747694

Bogotá

Fecha:

28/10/2020

Orden de Compra

OC08206

Forma de Pago:

70% ANTICIPO

Fecha Pactada:

21/01/2021

Producto	Cant.	P. Unit	IVA	Total
ULTRACONGELADOR MODELO U501, Capacidad: 400criocajas, 577 Litros. MARCA: B Medical Systems de Luxemburgo. INCLUYE: 2 años de garantía, 2 mantenimientos preventivos, elevador de voltaje, instalación y verificación de temperatura y correcto funcionamiento del equipo.	1	\$ 60.500.000	19%	\$ 71.995.000

Favor indicar el número de esta
Orden de Compra en
todos los documentos relacionados.

Subtotal	\$ 60.500.000
IVA	\$ 11.495.000
Total	\$ 71.995.000

Atn. Jennifer Avila

INCLUYE: 2 años de garantía, 2 mantenimientos preventivos, elevador de voltaje, instalación y verificación de temperatura y correcto funcionamiento del equipo.
ENTREGAR EN: Calle 163a #19a-51 1 piso

ELABORÓ
Jennifer Avila

APROBÓ

Dr. Luz Mabel Avila Portillo

CERTIFICACIÓN DE INSTALACIÓN Y DESEMPEÑO

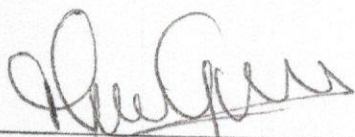
NOMBRE DEL HOSPITAL: Hospital Federico Lleras Acosta E.S.E
DIRECCIÓN: Calle 33 No. 4ª - 50 Barrio La Francia - Ibagué Tolima
TELEFONO: (8) 2739805
NOMBRE DE LA EMPRESA: Scalpel SAS
NIT: 830.093.750-5
DIRECCIÓN: Cra. 52 #144 - 35
TELEFONO: (1) 2747694
EQUIPOS A EVALUAR:

- Refrigerador P700 B Medical Systems, gama Premium (7 unds)
- Congelador F501 B Medical Systems, gama Premium (1 und)
- Refrigerador P130 B Medical Systems, gama Precisión (3 unds)

La escala de calificación es de 1 a 5, siendo 1 (muy insatisfecho) en menor puntaje y 5 (Muy satisfecho) el mayor puntaje que puede obtener un oferente en cada uno de los ítems del ítem a calificar.

ITEMS A CALIFICAR	PUNTAJE
En la adquisición de equipos biomédicos el proveedor cumplió con los requerimientos de instalación y puesta en funcionamiento, así como las especificaciones técnicas y accesorios de la tecnología.	4
Tiempo de respuesta ante una falla (entiéndase que el tiempo a evaluar es menor o igual a 8 horas)	4
Disponibilidad de repuestos (entiéndase que la entrega no sea mayor a 24 horas)	4
El proveedor cuenta con equipos de respaldo (cuando aplique)	NA
Servicio técnico como empresa (diligente, resolutivo, atención y seguimiento al cliente)	4
Personal de servicio técnico (actitud, presentación personal, conocimiento, manejo del cliente)	4
Como evalúa la capacitación para el uso adecuado de la tecnología (teniendo en cuenta la adherencia del personal capacitado)	5
Considera que la tecnología adquirida es amigable con el medio ambiente	5
La tecnología a evaluar ha presentado reportes de novedades de seguridad dentro de la institución	4
La tecnología adquirida ha tenido alertas sanitarias emitidas por ente de control o fabricante	5
Promedio (Evaluación o percepción global del proveedor)	4,33

Cordialmente,



Firma MONICA GARCIA
Nombre Coord. del departamento ingeniería
C.C. 52485844
Correo electrónico: Pu.mantenimiento@hfillera.gov.co
Celular 3158781718



Firma Claudia H. Correa S.
Nombre director administrativo o científico
C.C. 28541678
Correo electrónico subgerencia.adm@hfillera.gov.co
Celular 3112691266

Nota: Este documento no tendrá validez si no trae las dos firmas y la institución podrá verificar la autenticidad de la información en cualquier momento.

BOGOTÁ D.C., Septiembre 8 de 2021

COTS202109-08-1

Señor

REPRESENTANTE LEGAL

Hospital Universitario de la Samaritana Empresa Social del Estado
Carrera 8 No. 0-29 Sur
Bogotá, D.C.

ASUNTO: CARTA DE ACLARACIÓN CAPACITACIÓN TÉCNICA Y MANEJO PARA EL PERSONAL DE INGENIERIA DEL PROCESO DE TECNOLOGÍA BIOMÉDICA.

*Por medio de la presente se declara que en la oferta a **la CONVOCATORIA PÚBLICA No. 14 DE 2021** cuyo objeto es: **ADQUISICIÓN, INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO DE 27 EQUIPOS PARA LA CADENA DE FRIO DEL HOSPITAL DE LA E.S.E HOSPITAL UNIVERSITARIO DE LA SAMARITANA BOGOTÁ.***

Nuestra oferta contempla los siguientes temas en cuanto a capacitación técnica y manejo para el personal de ingeniería:

- Operación y funcionamiento.
- Mantenimiento correctivo y preventivo, realizado por nuestro departamento de Ingeniería.
- Fallas más frecuentes, bloqueos del equipo.
- Protocolo de limpieza y desinfección.
- Aplicaciones médicas y clínicas.
- Esta capacitación será certificada para cada participante y se dictarán en el número que sean necesarias durante el periodo de garantía, se entregará evidencia de la capacitación.
- Se entregará el plan de capacitaciones cuyo contenido se tendrá en cuenta los objetivos de la capacitación, competencias integrales a desarrollar según el perfil de los asistentes, contenido de la capacitación, metodología, descripción de cómo se realizará la evaluación por competencias.
- Se entregará información sobre el perfil del capacitador.

Atentamente

PROPONENTE:

NIT:

Dirección:

Teléfonos:

Email:

Representante legal:

Cedula de Ciudadanía:

SCALPEL SAS

830.093.750

Carrera 52 No. 144-35

2747694 - 2744167

contacto@scalpel.com.co

Joaquín Rodrigo Sanchez Muñoz

19.414.444



Firma del representante legal

BOGOTÁ D.C., Septiembre 8 de 2021

COTS202109-08-1

Señor

REPRESENTANTE LEGAL

Hospital Universitario de la Samaritana Empresa Social del Estado
Carrera 8 No. 0-29 Sur
Bogotá, D.C.

ASUNTO: CARTA DE COMPROMISO DE CAPACITACIÓN PERSONAL MÉDICO Y ASISTENCIAL

*Por medio de la presente se declara que en la oferta a la **CONVOCATORIA PÚBLICA No. 14 DE 2021** cuyo objeto es: **ADQUISICIÓN, INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO DE 27 EQUIPOS PARA LA CADENA DE FRÍO DEL HOSPITAL DE LA E.S.E HOSPITAL UNIVERSITARIO DE LA SAMARITANA BOGOTÁ.***

Nuestra oferta contempla los siguientes temas en cuanto a capacitación al personal médico y asistencial de los 4 turnos que operan los equipos:

Operación y funcionamiento:

- Protocolo de desinfección y limpieza y recomendaciones de cuidado.
- Aplicaciones médicas y clínicas con evaluación de adherencia de la capacitación.
- Certificación a cada participante.
- Se dictarán en la sede de instalación del equipo, en el número que sean necesarias por el tiempo de la garantía.
- Se entregará evidencia de la capacitación a cada uno de los turnos en que se solicite.
- Se entregará el plan de capacitación donde se detallen los objetivos, las competencias integrales a desarrollar según el perfil del capacitado, contenido y metodología de la capacitación, descripción de cómo se realizará la evaluación por competencias y perfil del capacitador.

Atentamente

PROPONENTE:

NIT:

Dirección:

Teléfonos:

Email:

Representante legal:

Cedula de Ciudadanía:

SCALPEL SAS

830.093.750

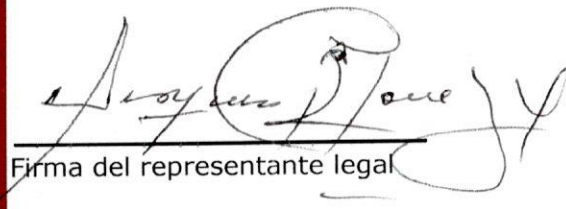
Carrera 52 No. 144-35

2747694 - 2744167

contacto@scalpel.com.co

Joaquín Rodrigo Sanchez Muñoz

19.414.444



Firma del representante legal

BOGOTÁ D.C, Septiembre 8 de 2021

COTS202109-08-1

Señor

REPRESENTANTE LEGAL

Hospital Universitario de la Samaritana Empresa Social del Estado
Carrera 8 No. 0-29 Sur
Bogotá, D.C.

ASUNTO: CARTA DE COMPROMISO DE ENTREGA VIDEO TUTORIAL

*Por medio de la presente se declara que en la oferta a la **CONVOCATORIA PUBLICA No. 14 DE 2021** cuyo objeto es: **ADQUISICIÓN, INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO DE 27 EQUIPOS PARA LA CADENA DE FRIO DEL HOSPITAL DE LA E.S.E HOSPITAL UNIVERSITARIO DE LA SAMARITANA BOGOTÁ.***

Nuestra oferta contempla el compromiso una vez adjudicado los equipos de entregar un video tutorial en español que contemple como mínimo:

- Operación y funcionamiento.
- Duración 10 a 15 minutos.
- Formato AVI o MP4.
- Protocolo de desinfección y limpieza.
- Recomendaciones de cuidado.

Atentamente

PROPONENTE:

NIT:

Dirección:

Teléfonos:

Email:

Representante legal:

Cedula de Ciudadanía:

SCALPEL SAS

830.093.750

Carrera 52 No. 144-35

2747694 - 2744167

contacto@scalpel.com.co

Joaquín Rodrigo Sanchez Muñoz

19.414.444



Firma del representante legal

BOGOTÁ D.C, Septiembre 8 de 2021

COTS202109-08-1

Señor

REPRESENTANTE LEGAL

Hospital Universitario de la Samaritana Empresa Social del Estado
Carrera 8 No. 0-29 Sur
Bogotá, D.C.

ASUNTO: CARTA DE INFORMACIÓN COLABORADORES SCALPEL.

Por medio de la presente se declara que en la oferta a la CONVOCATORIA PUBLICA No. 14 DE 2021 cuyo objeto es: ADQUISICIÓN, INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO DE 27 EQUIPOS PARA LA CADENA DE FRIO DEL HOSPITAL DE LA E.S.E HOSPITAL UNIVERSITARIO DE LA SAMARITANA BOGOTÁ.

Anexamos la siguiente información del personal de Scalpel que en la actualidad se encuentra capacitado y a completa disposición para desarrollar actividades comerciales y técnicas en la institución:

PROPONENTE:	SCALPEL SAS
NIT:	830.093.750
Dirección:	Carrera 52 No. 144-35
Teléfonos:	2747694 - 2744167
Email:	contacto@scalpel.com.co
<i>Jefe Ingeniería:</i>	ANDRÉS FELIPE CABRA
Celular:	3107619003
Email:	acabra@scalpel.com.co
Asesor Comercial:	RAÚL EDUARDO SPITIA M.
Celular:	3118543272
Email:	rspitia@scalpel.com.co

Atentamente

PROPONENTE:	SCALPEL SAS
NIT:	830.093.750
Dirección:	Carrera 52 No. 144-35
Teléfonos:	2747694 - 2744167
Email:	contacto@scalpel.com.co
Representante legal:	Joaquín Rodrigo Sánchez Muñoz
Cedula de Ciudadanía:	19.414.444


Firma del representante legal

BOGOTÁ D.C., Septiembre 8 de 2021

COTS202109-08-1

Señor

REPRESENTANTE LEGAL

Hospital Universitario de la Samaritana Empresa Social del Estado
Carrera 8 No. 0-29 Sur
Bogotá, D.C.

ASUNTO: CARTA COMPROMISO DE CAMBIO DE COMPONENTES DAÑADOS O DEFECTUOSOS.

*Por medio de la presente se declara que en la oferta a **la CONVOCATORIA PUBLICA No. 14 DE 2021** cuyo objeto es: **ADQUISICIÓN, INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO DE 27 EQUIPOS PARA LA CADENA DE FRIO DEL HOSPITAL DE LA E.S.E HOSPITAL UNIVERSITARIO DE LA SAMARITANA BOGOTÁ.***

Una vez adjudicados los equipos y por el tiempo de la garantía nos comprometemos a realizar:

- *Cambio de componentes dañados o diagnosticados defectuosos necesarios para el correcto funcionamiento del sistema.*
- *En caso de parada el equipo se debe garantizar uno de respaldo de las mismas especificaciones técnicas o superiores.*
- *Si el costo de los componentes a cambiar supera el 50% del costo de adquisición del equipo por el tiempo que dure la garantía, se debe cambiar el equipo por uno de las mismas especificaciones técnicas o superiores.*
- *Se aclara que el cambio de repuestos mencionado será solo si se diagnostica algo defectuoso o dañado por fallas en la fabricación o que el fabricante considere necesario cambiar por alguna alerta o falla en el lote de fabricación.*
- *Este compromiso no incluye cambios por malos manejos o situaciones diferentes al uso normal de los equipos.*

Atentamente

PROPONENTE:

NIT:

Dirección:

Teléfonos:

Email:

Representante legal:

Cedula de Ciudadanía:

SCALPEL SAS

830.093.750

Carrera 52 No. 144-35

2747694 - 2744167

contacto@scalpel.com.co

Joaquín Rodrigo Sanchez Muñoz

19.414.444


Firma del representante legal

CONVOCATORIA PÚBLICA No. 14 de 2021

OBJETO: ADQUISICIÓN, INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO DE 27 EQUIPOS PARA LA CADENA DE FRÍO DEL HOSPITAL DE LA E.S.E HOSPITAL UNIVERSITARIO DE LA SAMARITANA BOGOTÁ.

NOMBRE PROPONENTE: SCALPEL S.A.S

No.	No. CONTRATO	ENTIDAD CONTRATANTE	OBJETO	FECHA DE INICIO	FECHA DE TERMINACIÓN	VALOR DEL CONTRATO	NÚMERO CONSECUTIVO - REPORTE DEL CONTRATO EN EL RUP	VALOR DEL CONTRATO EN SALARIOS MÍNIMOS LEGALES MENSUALES VIGENTES (SMMLV)	CODIGOS CON LOS QUE SE DEMUESTRA LA EXPERIENCIA	NÚMERO DE FOLIO DENTRO DE LA PROPUESTA PRESENTADA DONDE SE EVIDENCIA LA CERTIFICACIÓN
1	07-2-20125-14	POLICIA NACIONAL	ADQUISICION EQUIPOS MEDICOS	27/10/2014	30/10/2015	\$ 1.427.554.000	14	3057,66	41-10-30-00	103
2										
3										
4										
5										
6										


FIRMA REPRESENTANTE LEGAL



medical
systems

Formerly

 Dometic

Luxemburgo, 28 de agosto de 2015

Asunto: Dometic S.à r.l. cambia de nombre

Estimado/a cliente,

En marzo de 2015, Navis Capital Partners y el equipo directivo adquieren la división Dometic Medical Systems de Dometic Group.

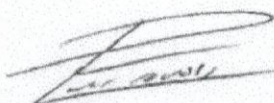
Dometic Medical Systems se especializa en la investigación, desarrollo y fabricación de refrigeradores, congeladores y sistemas de almacenamiento profesionales, así como en soluciones para el transporte y control seguros de sangre y vacunas. Con nuestra red internacional de distribuidores, nuestra capacidad propia de investigación y desarrollo e instalaciones flexibles de fabricación, trabajaremos continuamente por la excelencia en el desarrollo y la fabricación de productos, así como en el servicio al cliente, en todas nuestras líneas de productos.

Hoy nos enorgullece anunciar que, a partir del 1 de septiembre de 2015, la división Dometic Medical Systems ha cambiado su nombre por el de **B Medical Systems S.à r.l.** El cambio de nombre muestra la profunda convicción de nuestra dirección y accionistas, de implementar continuamente soluciones para nuestros clientes en el campo de la salud. Actualmente, estamos implementando nuestra nueva identidad corporativa sobre el terreno, codo a codo con las partes interesadas, quienes asegurarán un traspaso sin dificultades y continuarán garantizando el suministro de productos de alta calidad respaldados por un servicio postventa líder en el mercado.

Nuestros esfuerzos apuntan a asegurar una transacción fluida de Dometic S.à r.l. a **B Medical Systems S.à r.l.** y, lo que es más importante, a continuar siendo pioneros en la industria médica al más bajo costo de propiedad para, a la larga, salvar vidas.

Aprovechamos la oportunidad para agradecerle la confianza depositada en **B Medical Systems**, y esperamos trabajar conjuntamente en sus futuros proyectos.

Cordialmente,



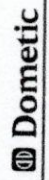
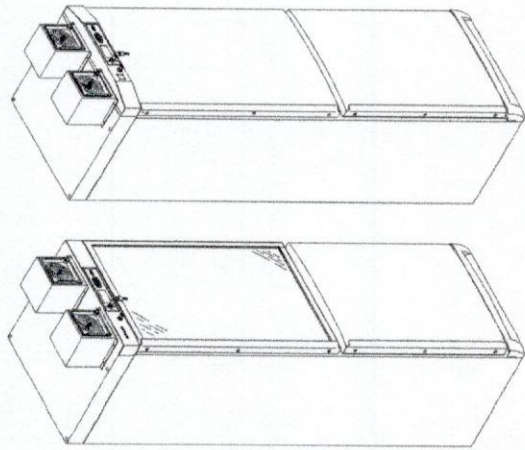
Luc Provost

CEO, B Medical Systems

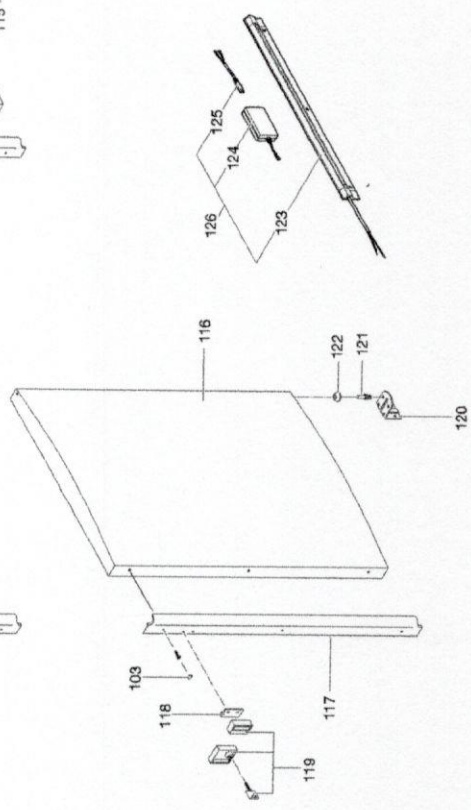
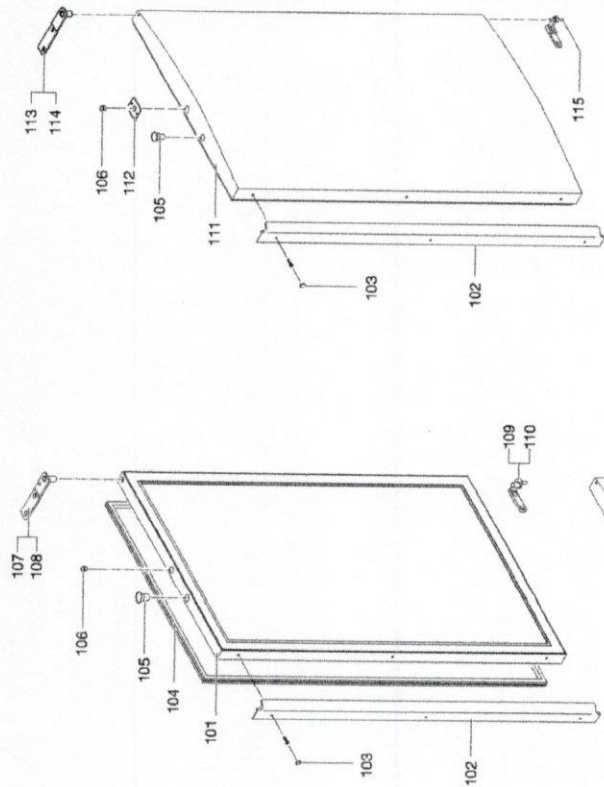
[luc.provost\(at\)bmedicalsistemas.com](mailto:luc.provost(at)bmedicalsistemas.com)



Spare parts
Pièces détachées
Ersatzteile



ML / MP 380CS



Medical refrigeration
ML 380CS
MP 380CS

Prod.-Nr. / Nr. de produit

991.6789.xx ML / MP 380CS 110-120V 50Hz

Dometic s.à r.l.
17, op der Hei
L-9809 Hosingen / Luxembourg
phone +352 - 920731-1
telefax +352 - 920731-300
email : service@dometic.lu

821.0075.23

08.13

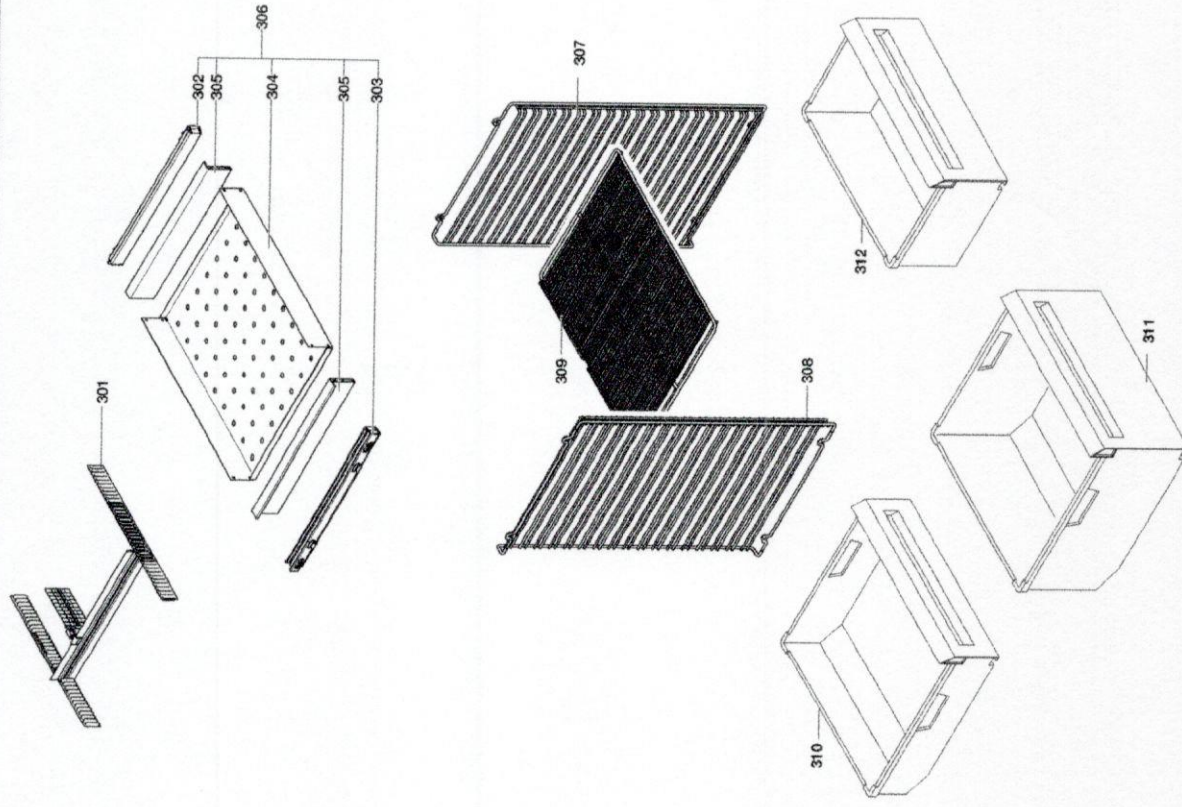
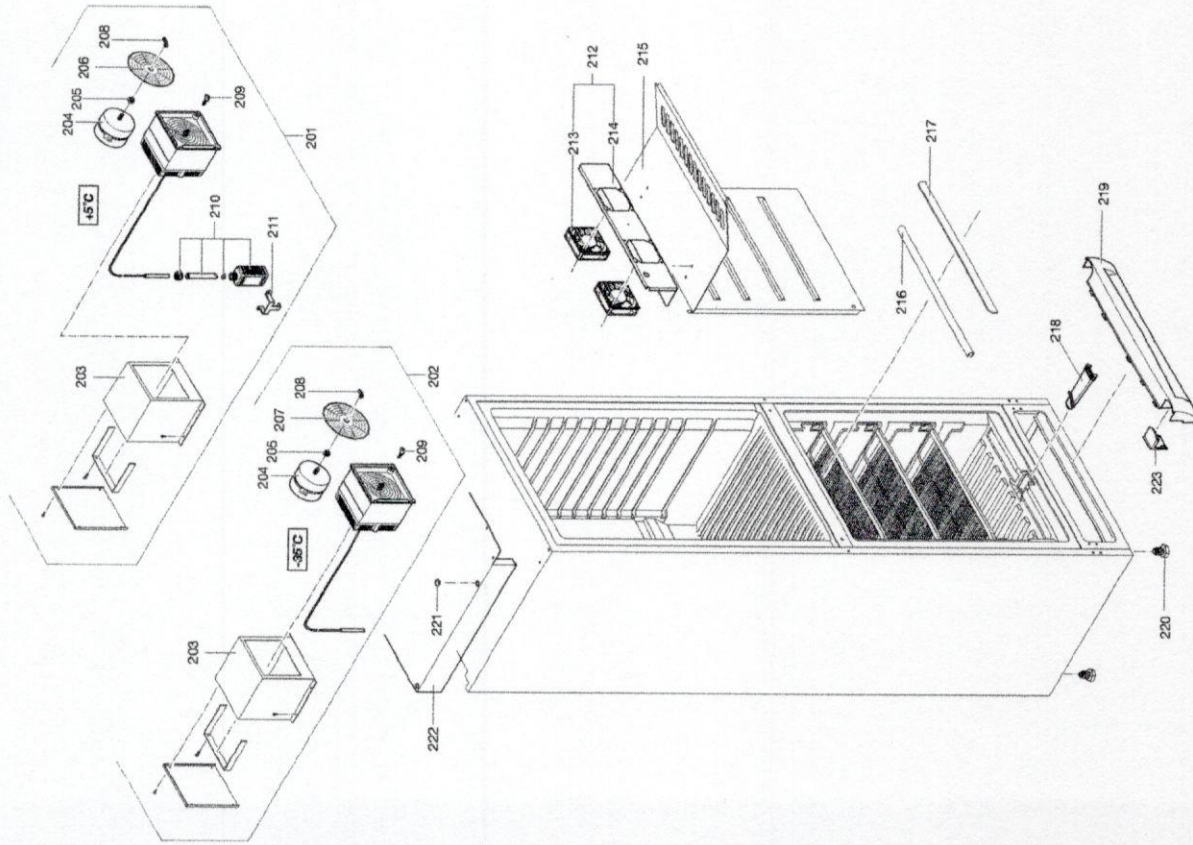
page / Seite 1

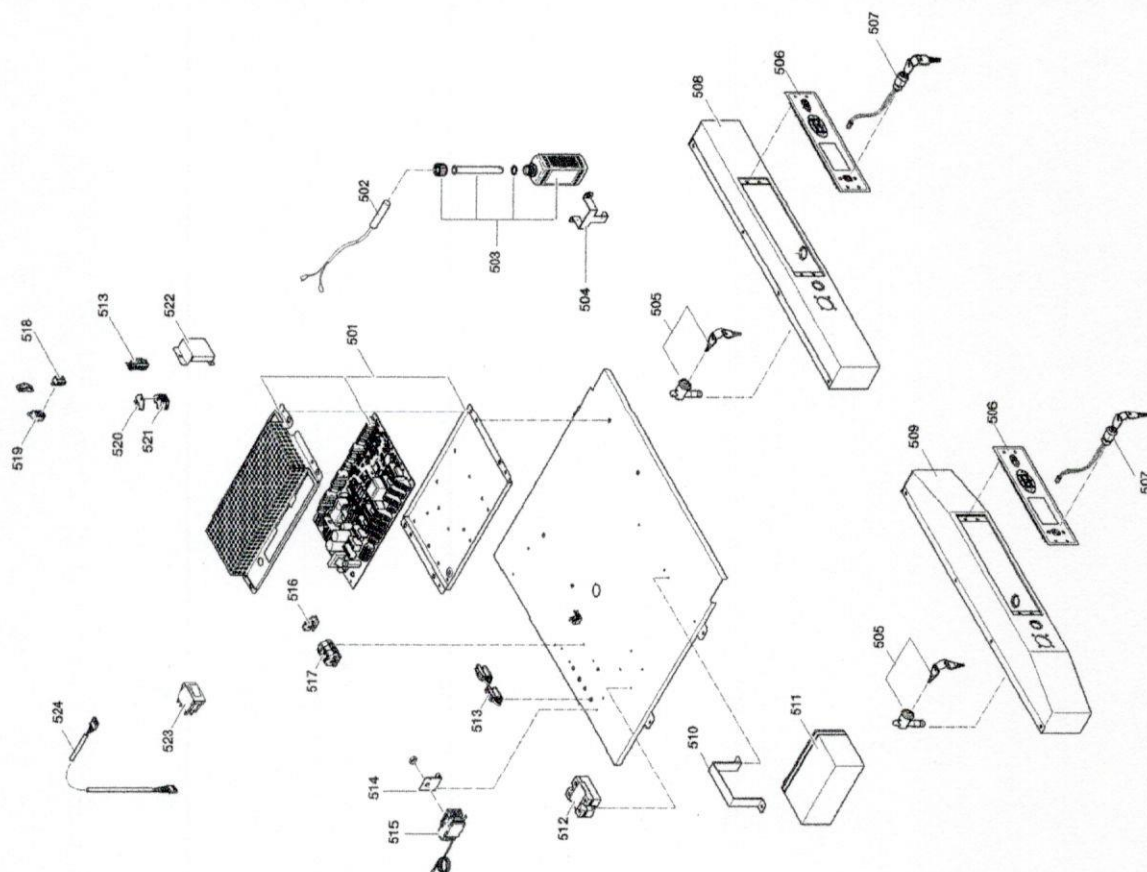
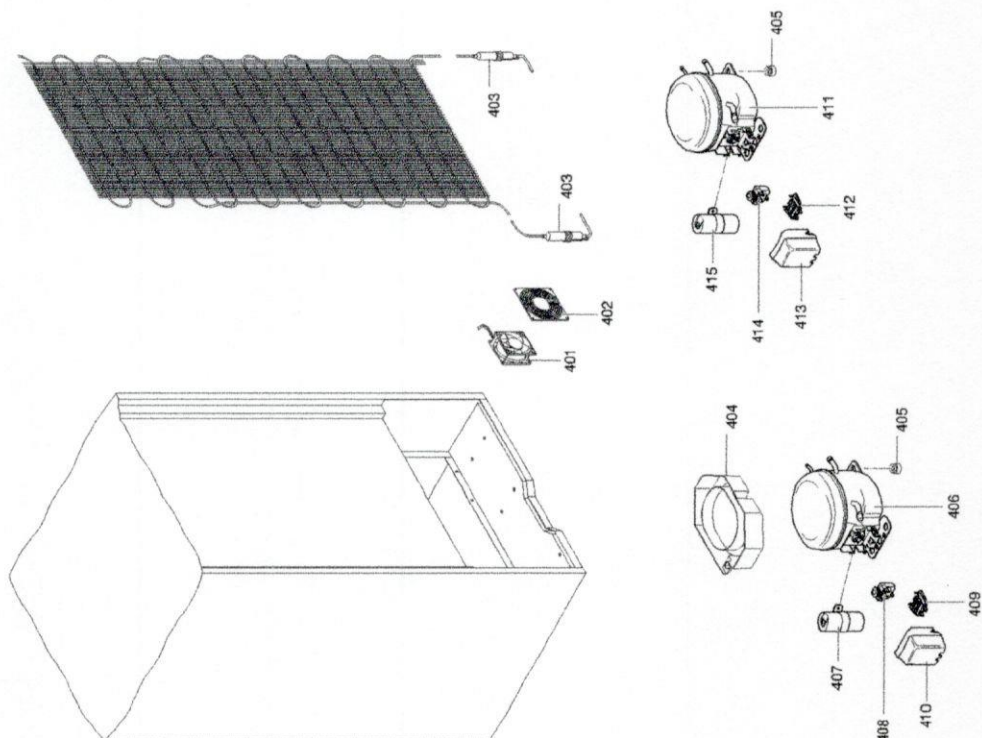
821.0075.23

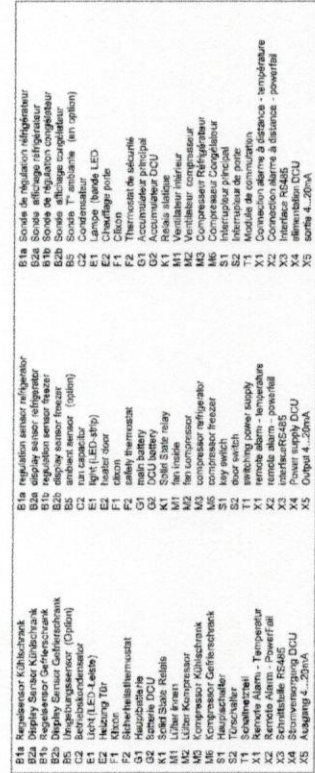
08.13

page / Seite 2

209



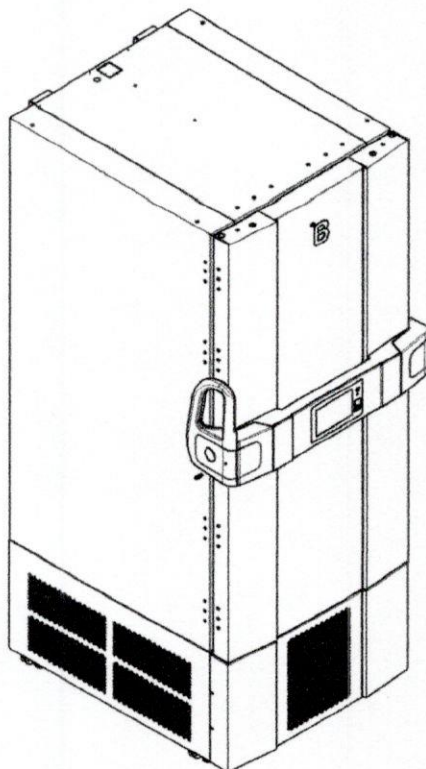






medical
systems

Spare parts
Pièces détachées
Ersatzteile



Blood Management Solution/ Medical Refrigeration

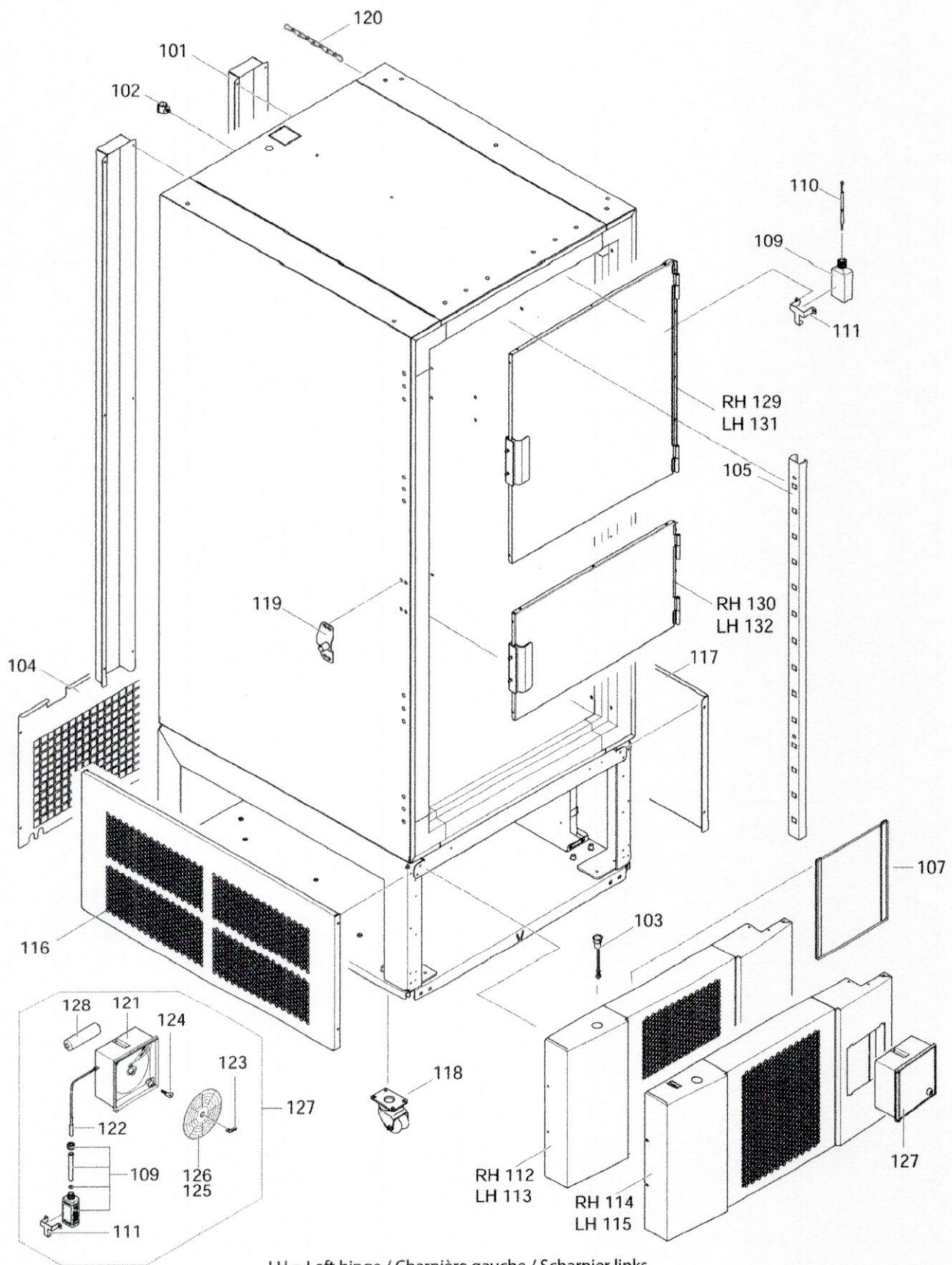
Premium F
115-127V 60Hz

Prod.-Nr. / Nr. de produit.

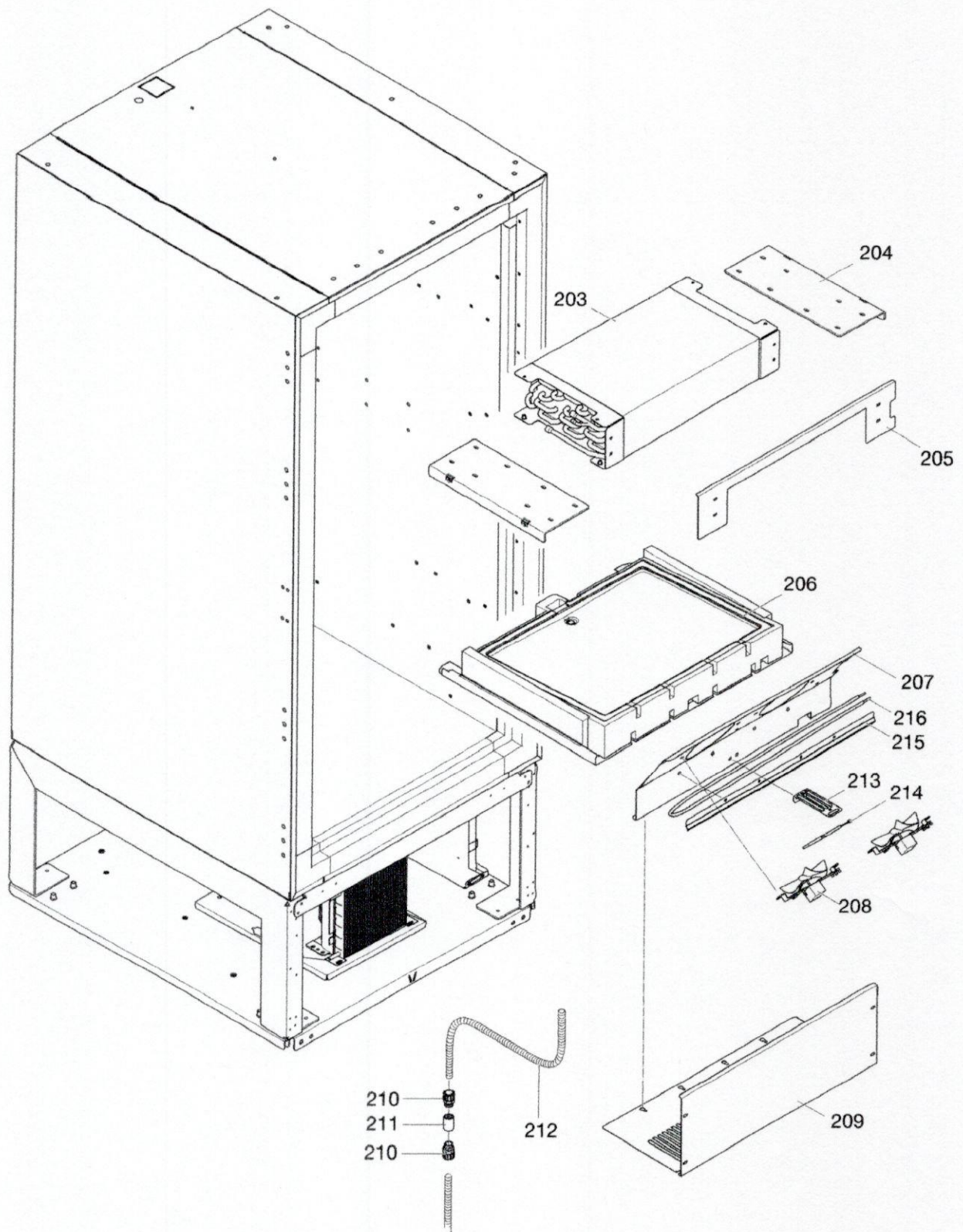
Designation / Bezeichnung

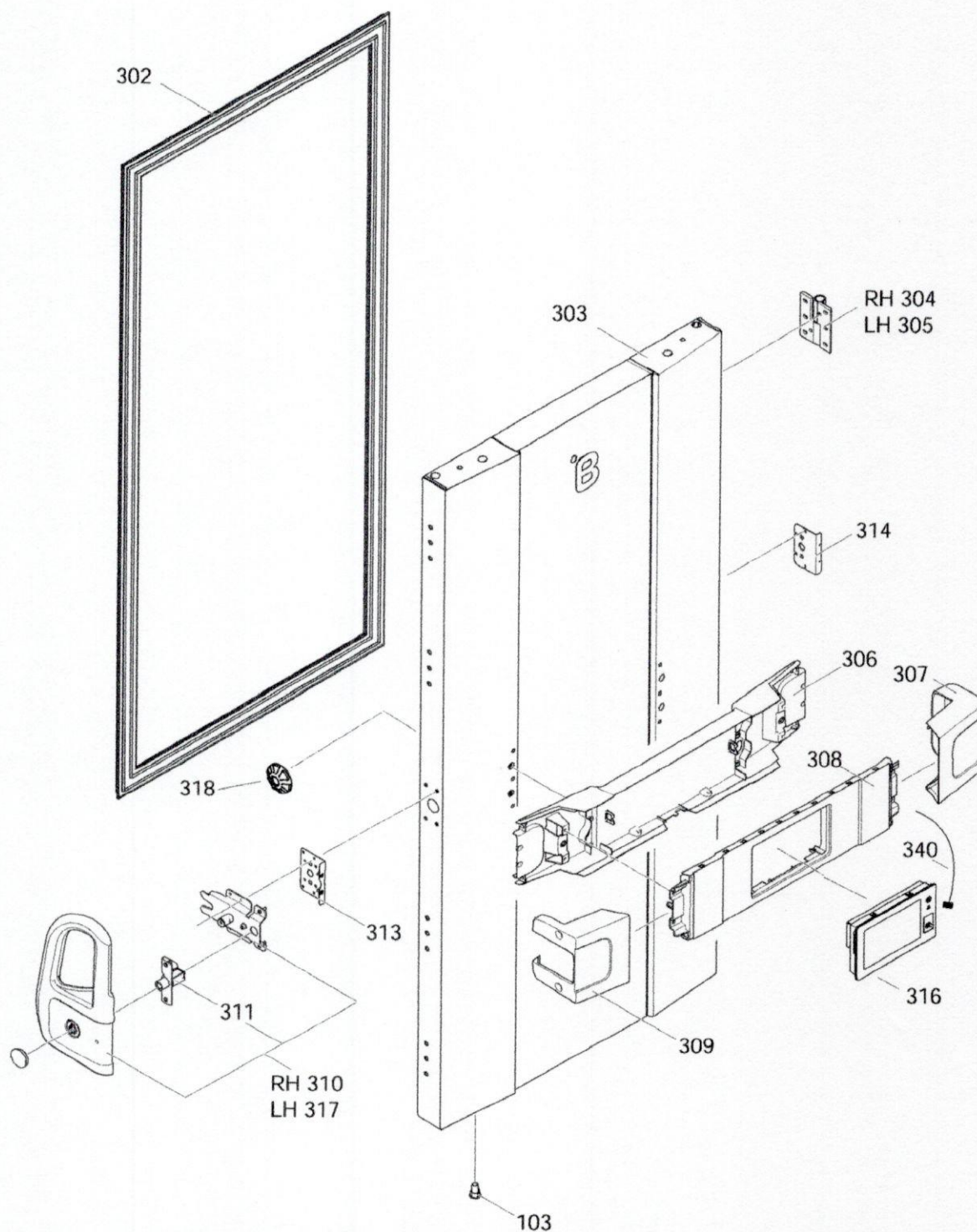
991.8506.**	F401	115-127V 60Hz
991.8516.**	F501	115-127V 60Hz
991.8526.**	F701	115-127V 60Hz
991.8536.**	F901	115-127V 60Hz
991.8806.**	F400	115-127V 60Hz
991.8816.**	F500	115-127V 60Hz
991.8826.**	F700	115-127V 60Hz
991.8836.**	F900	115-127V 60Hz

B Medical Systems s.à r.l.
17, op der Hei
L-9809 Hosingen / Luxembourg
phone +352 - 920731-1
telefax +352 - 920731-300
email : info@bmedicalsystems.com

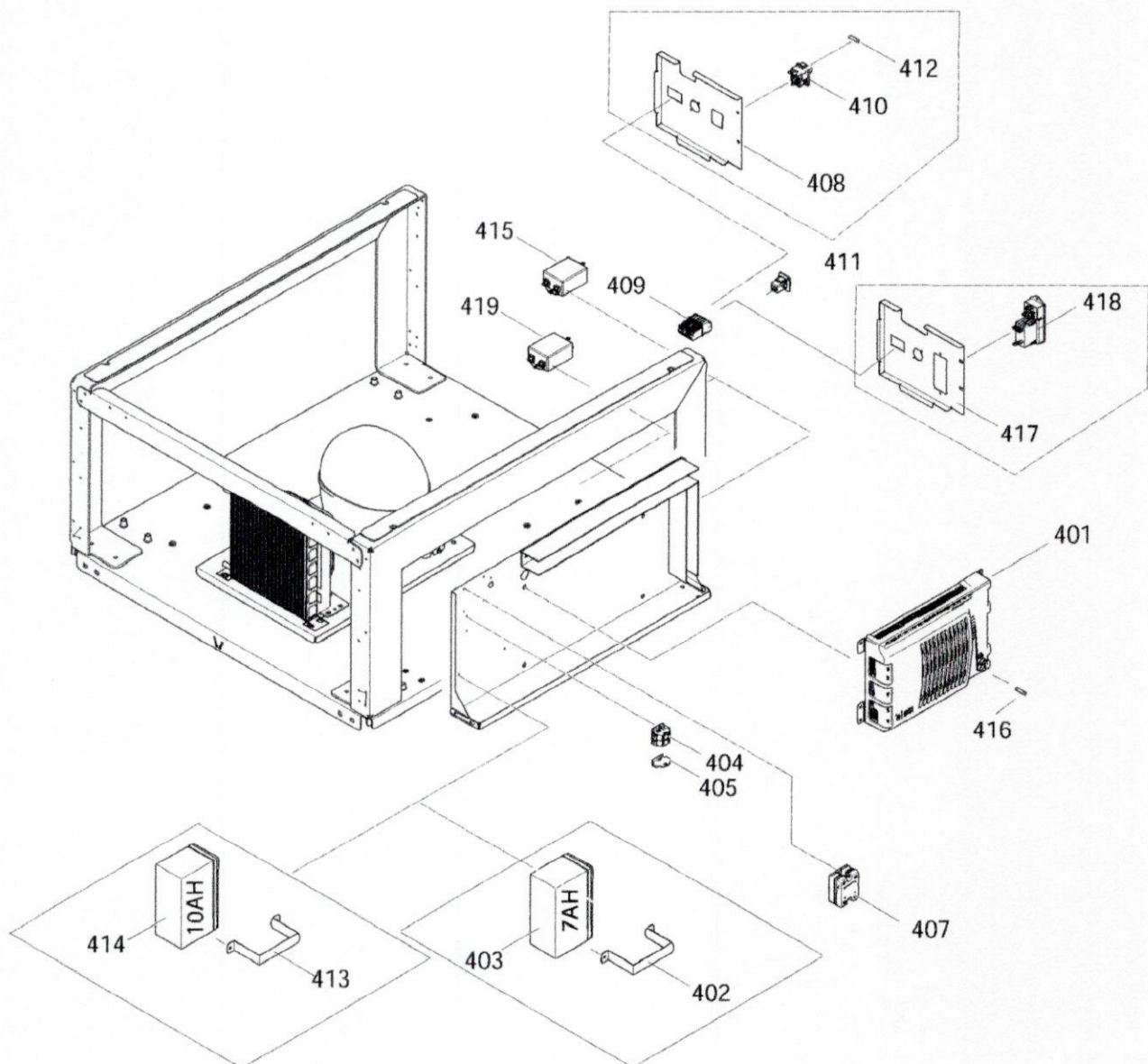


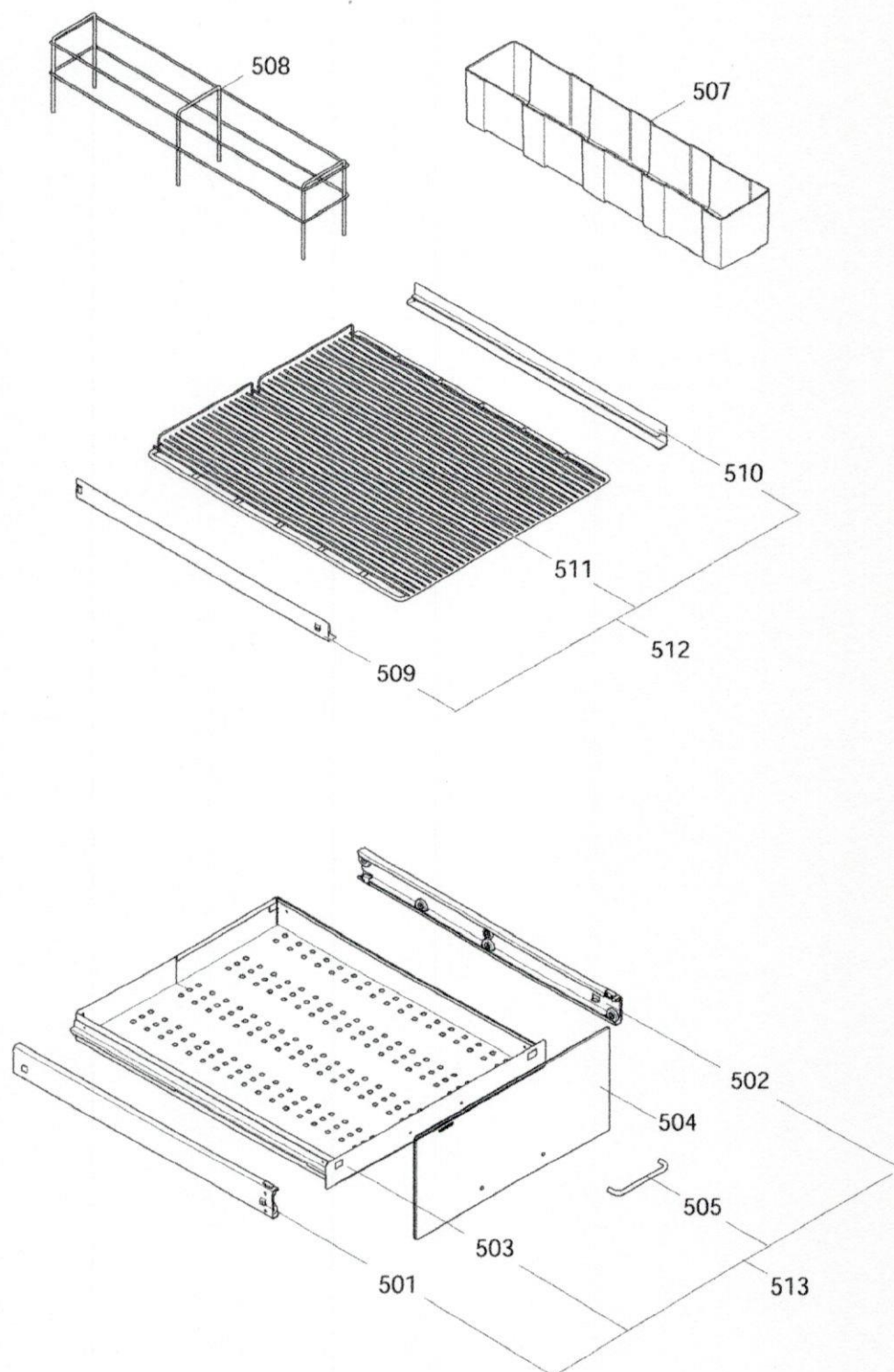
LH = Left hinge / Charnière gauche / Scharnier links
 RH = Right hinge / Charnière droite / Scharnier rechts

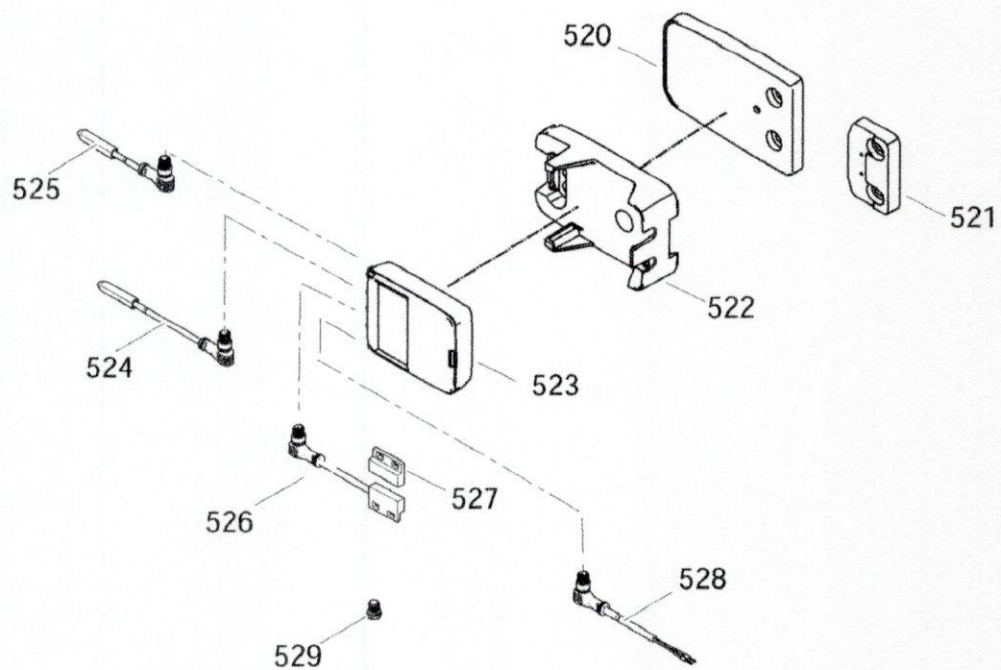


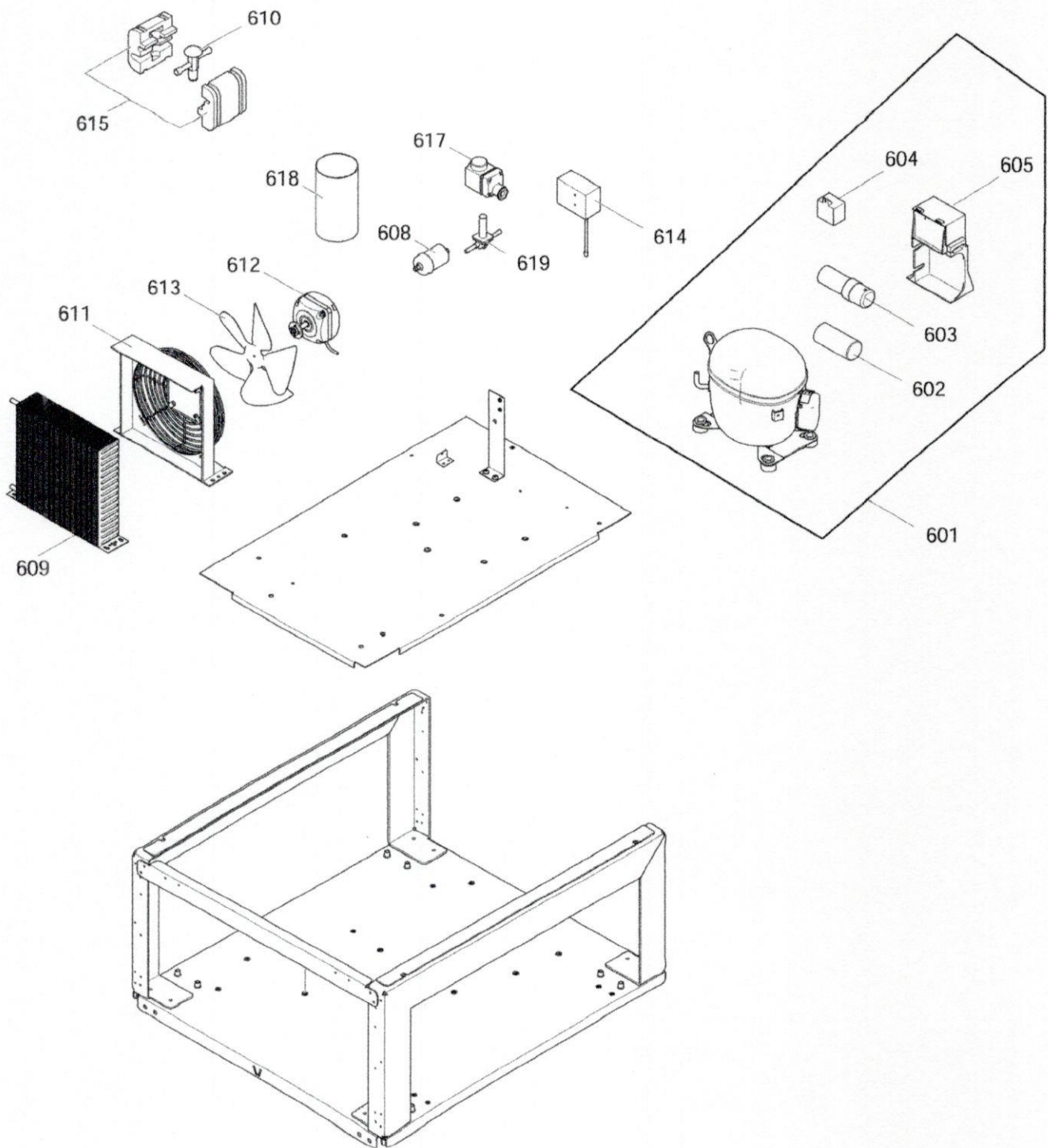


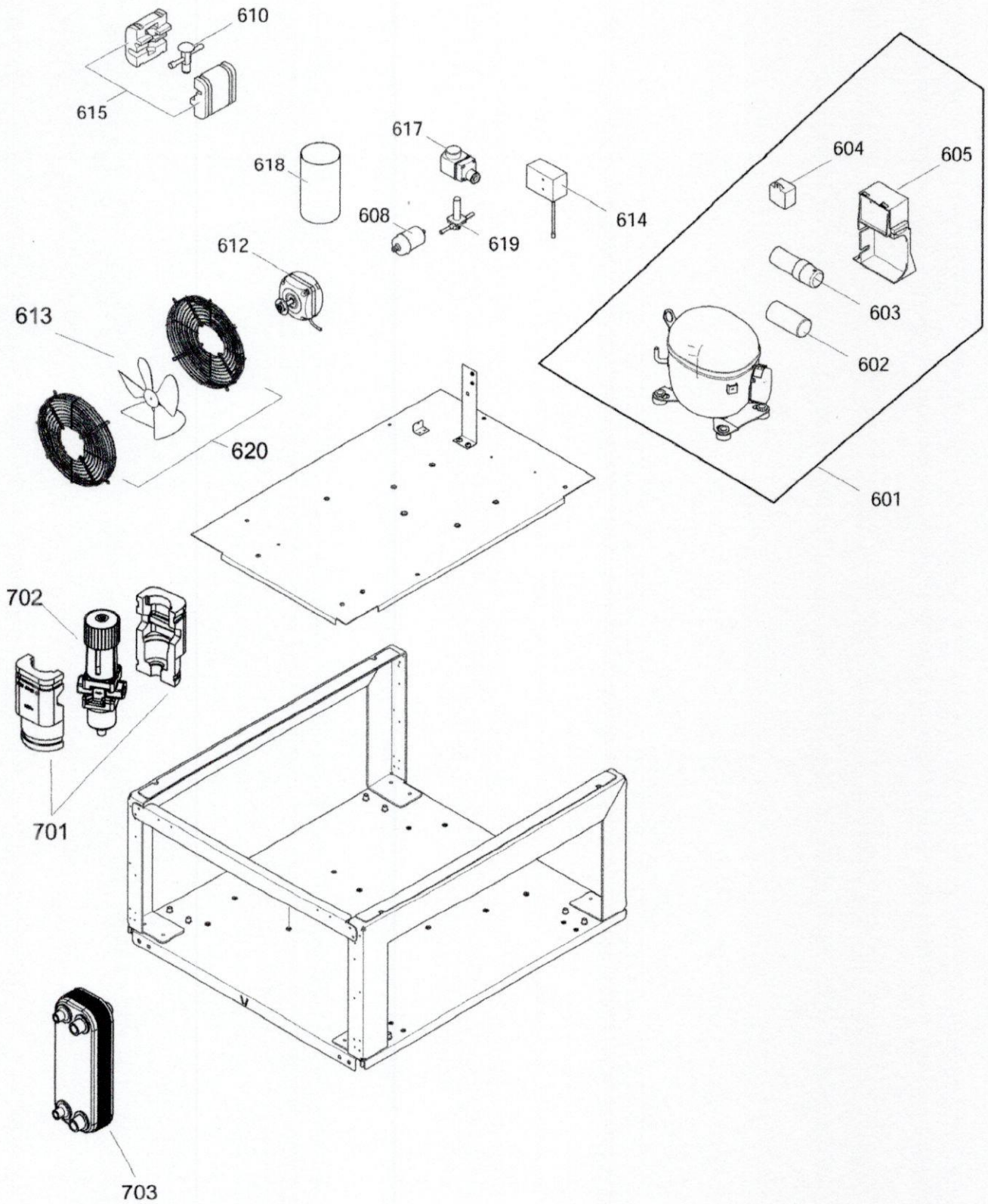
LH = Left hinge / Charnière gauche / Scharnier links
 RH = Right hinge / Charnière droite / Scharnier rechts

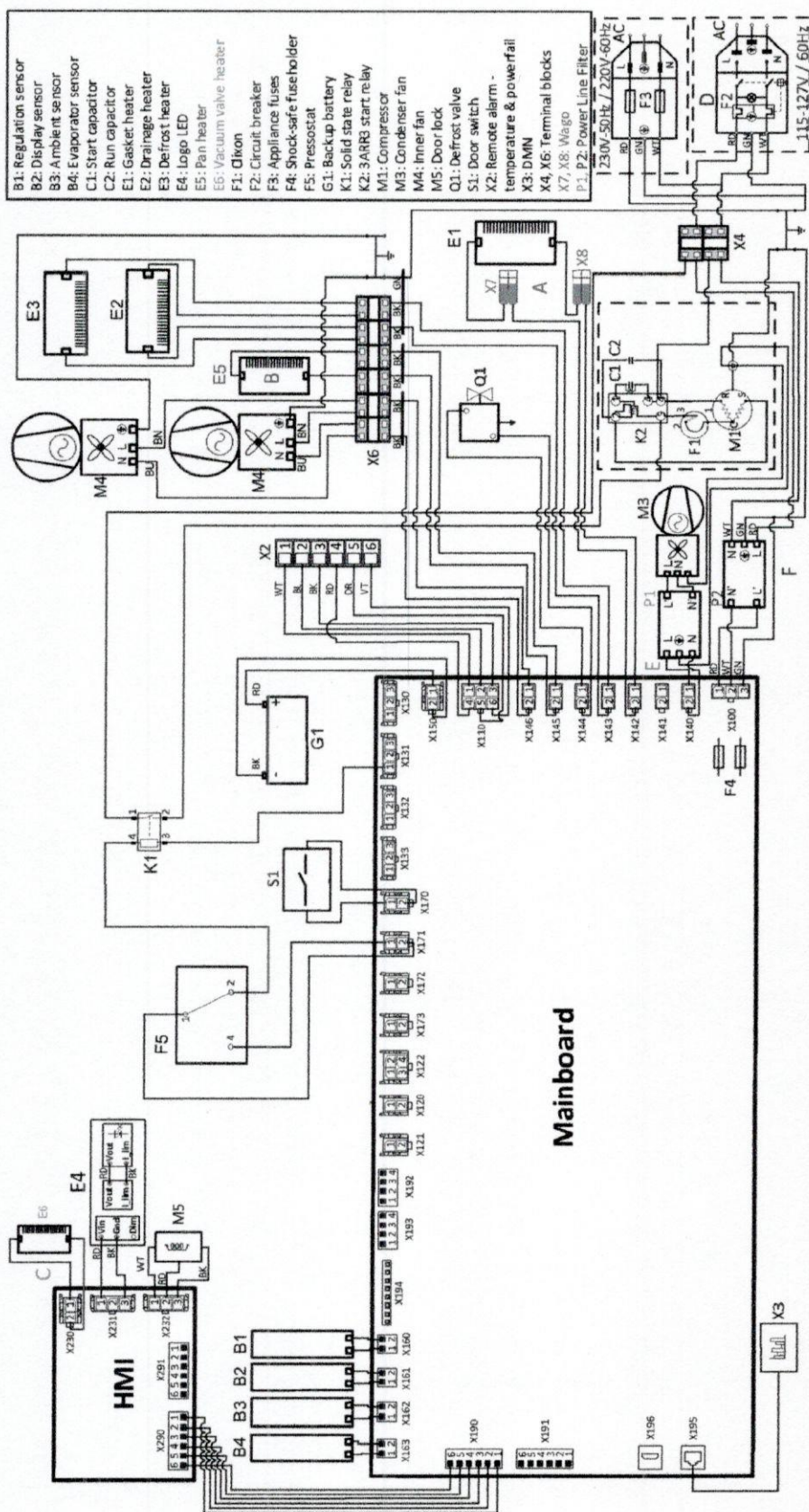








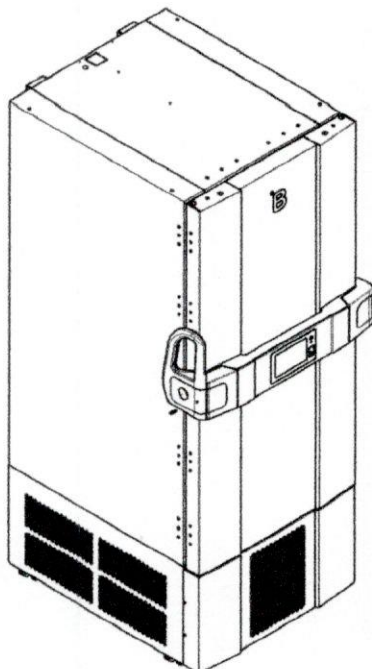






medical
systems

Spare parts
Pièces détachées
Ersatzteile



Blood Management Solution / Medical Refrigeration

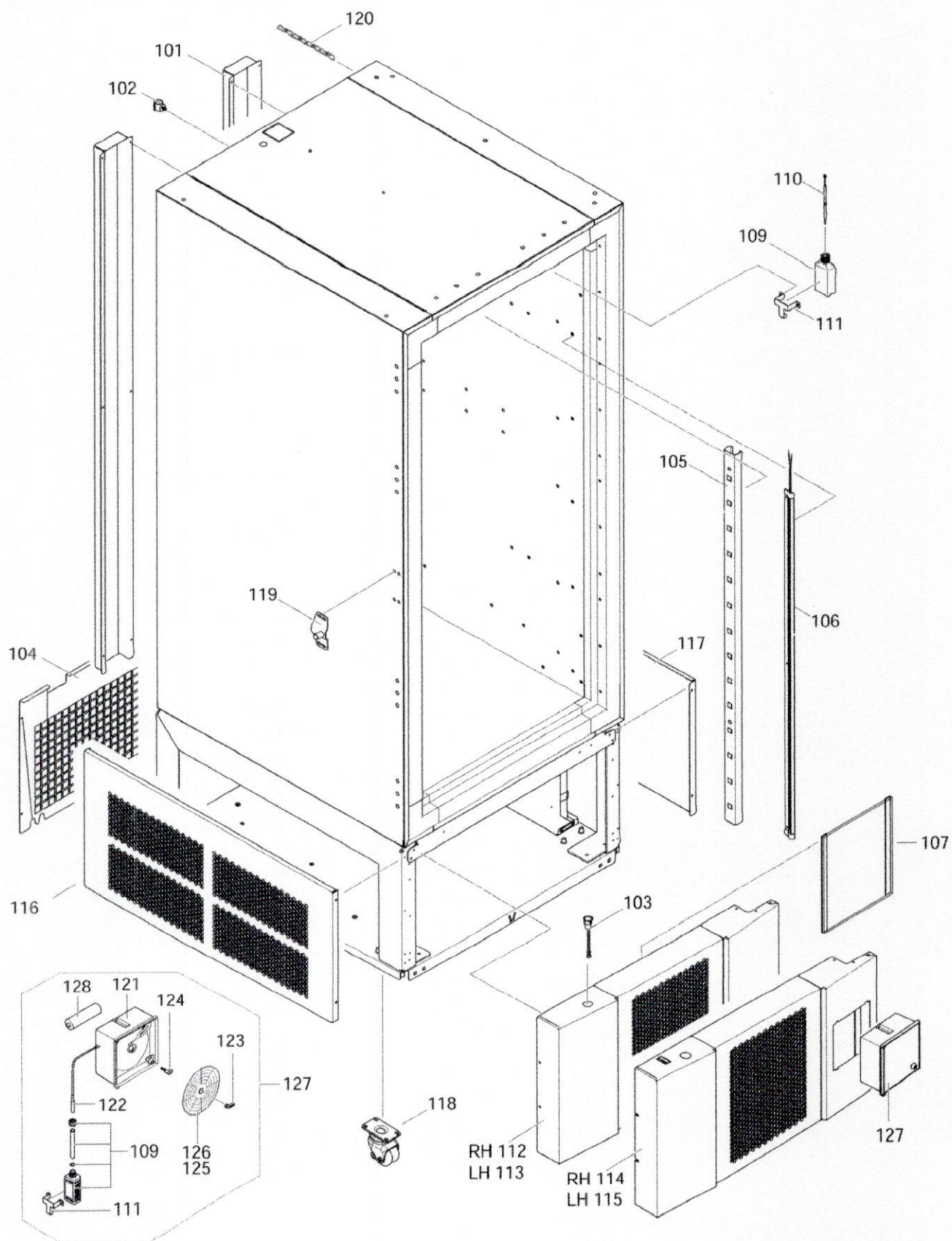
Premium B/L/P 115-127V 60Hz

Prod.-Nr. / Nr. de produit.

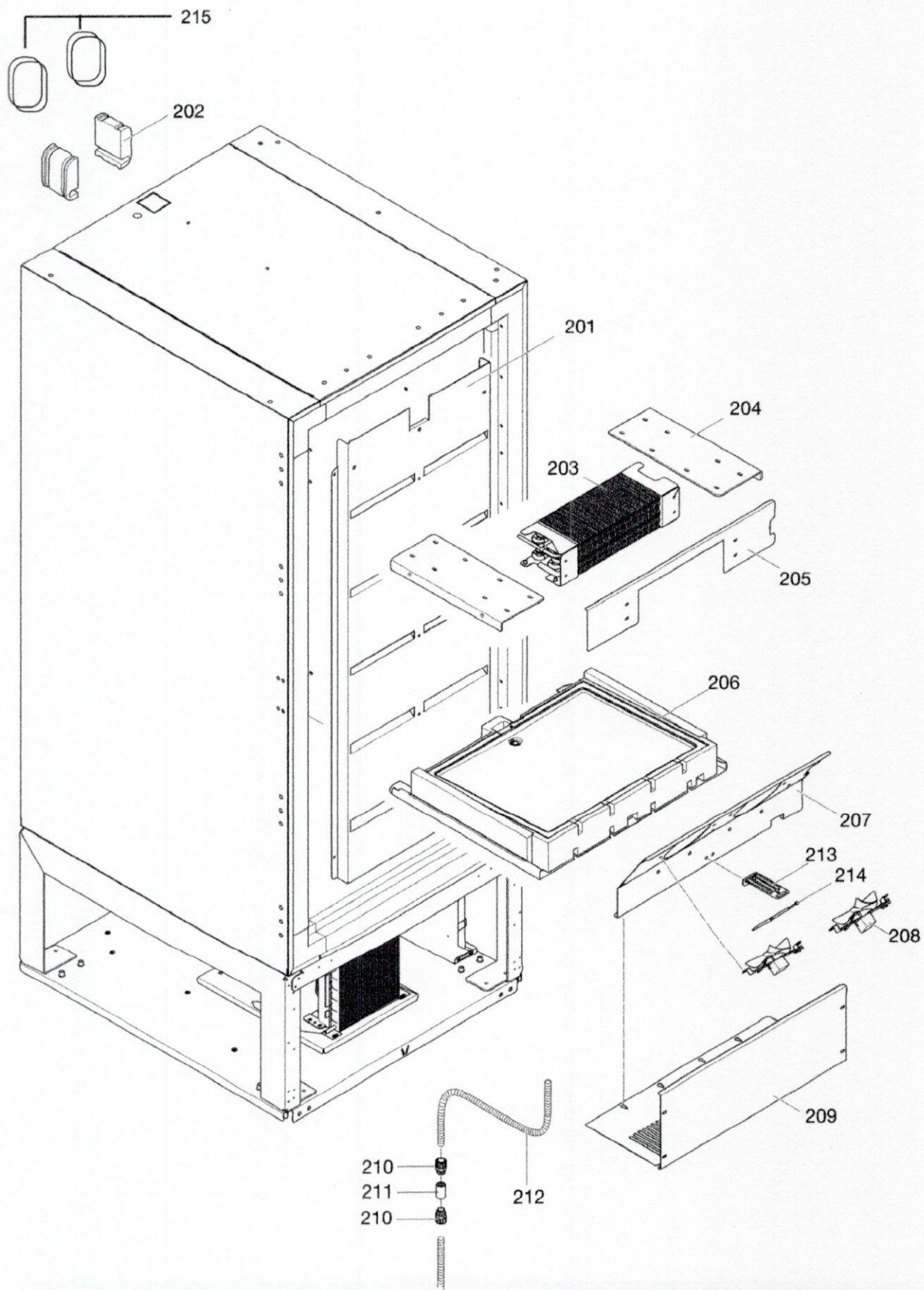
Designation / Bezeichnung

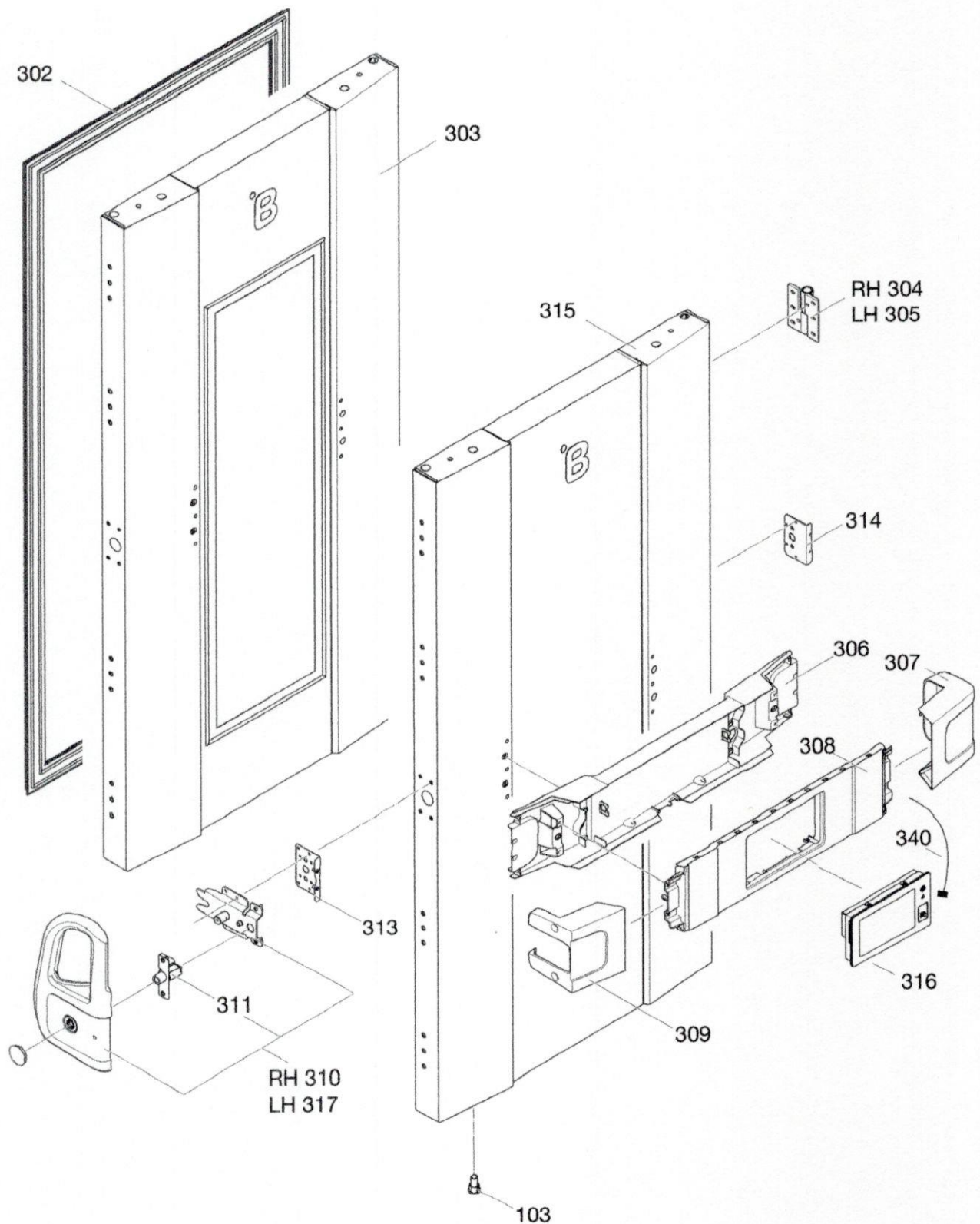
991.8206.**	B401	115-127V 60Hz
991.8216.**	B501	115-127V 60Hz
991.8226.**	B701	115-127V 60Hz
991.8236.**	B901	115-127V 60Hz
991.8406.**	L400	115-127V 60Hz
991.8416.**	L500	115-127V 60Hz
991.8426.**	L700	115-127V 60Hz
991.8436.**	L900	115-127V 60Hz
991.9106.**	P400	115-127V 60Hz
991.9116.**	P500	115-127V 60Hz
991.9126.**	P700	115-127V 60Hz
991.9136.**	P900	115-127V 60Hz

B Medical Systems s.à r.l.
17, op der Hei
L-9809 Hosingen / Luxembourg
phone +352 - 920731-1
telefax +352 - 920731-300
email : info@bmedicalsyste.ms.com

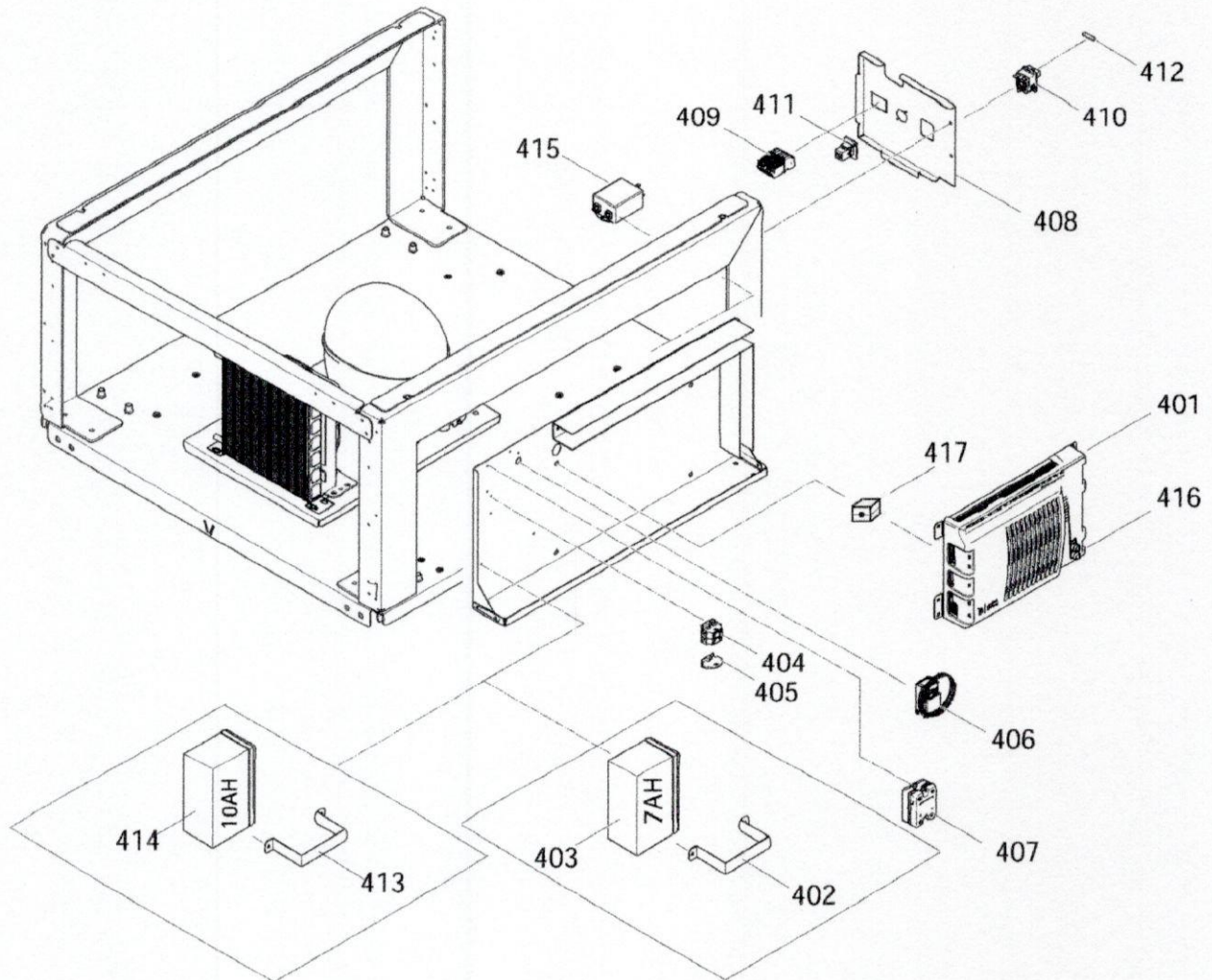


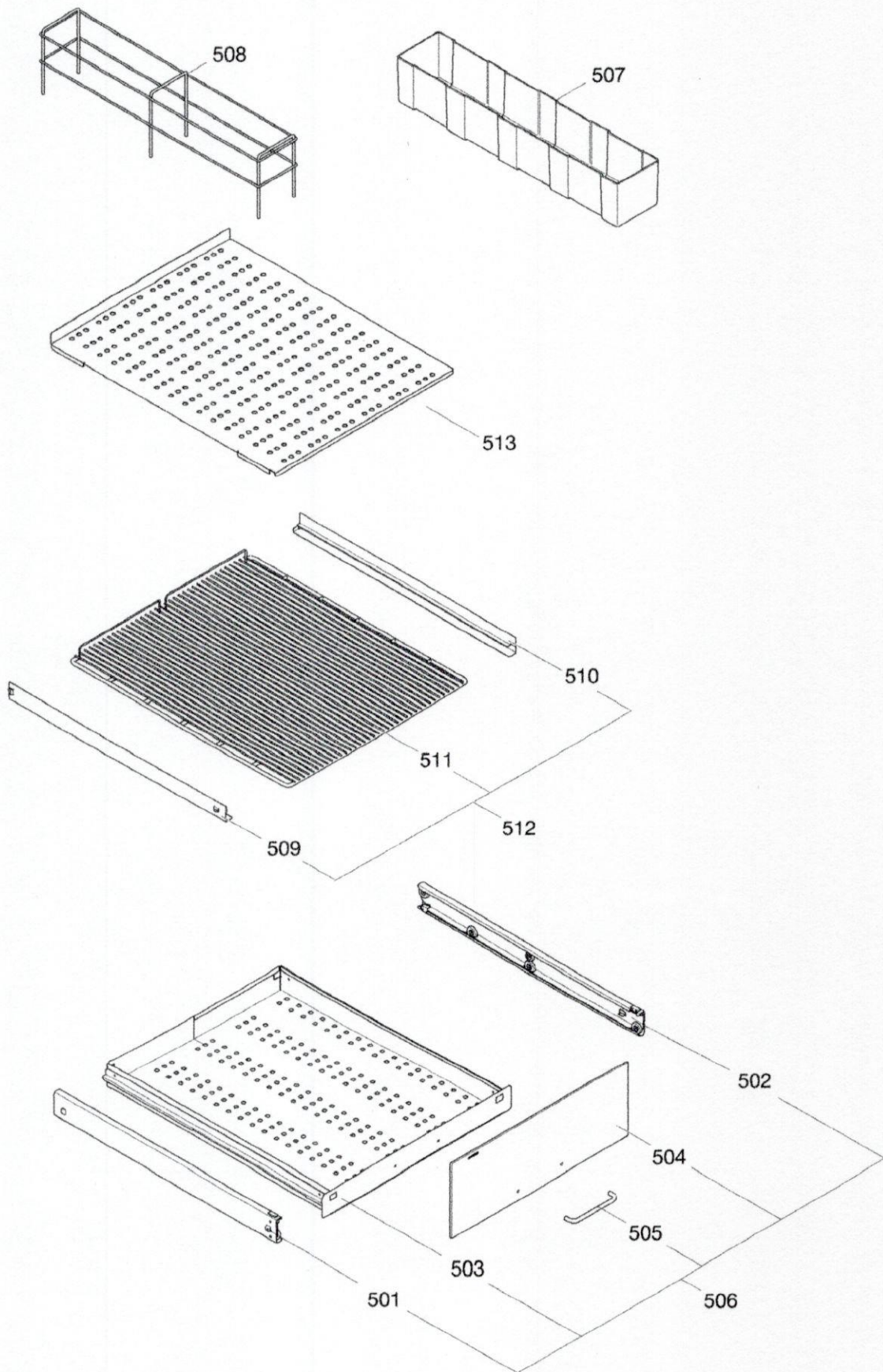
LH = Left hinge / Charnière gauche / Scharnier links
 RH = Right hinge / Charnière droite / Scharnier rechts

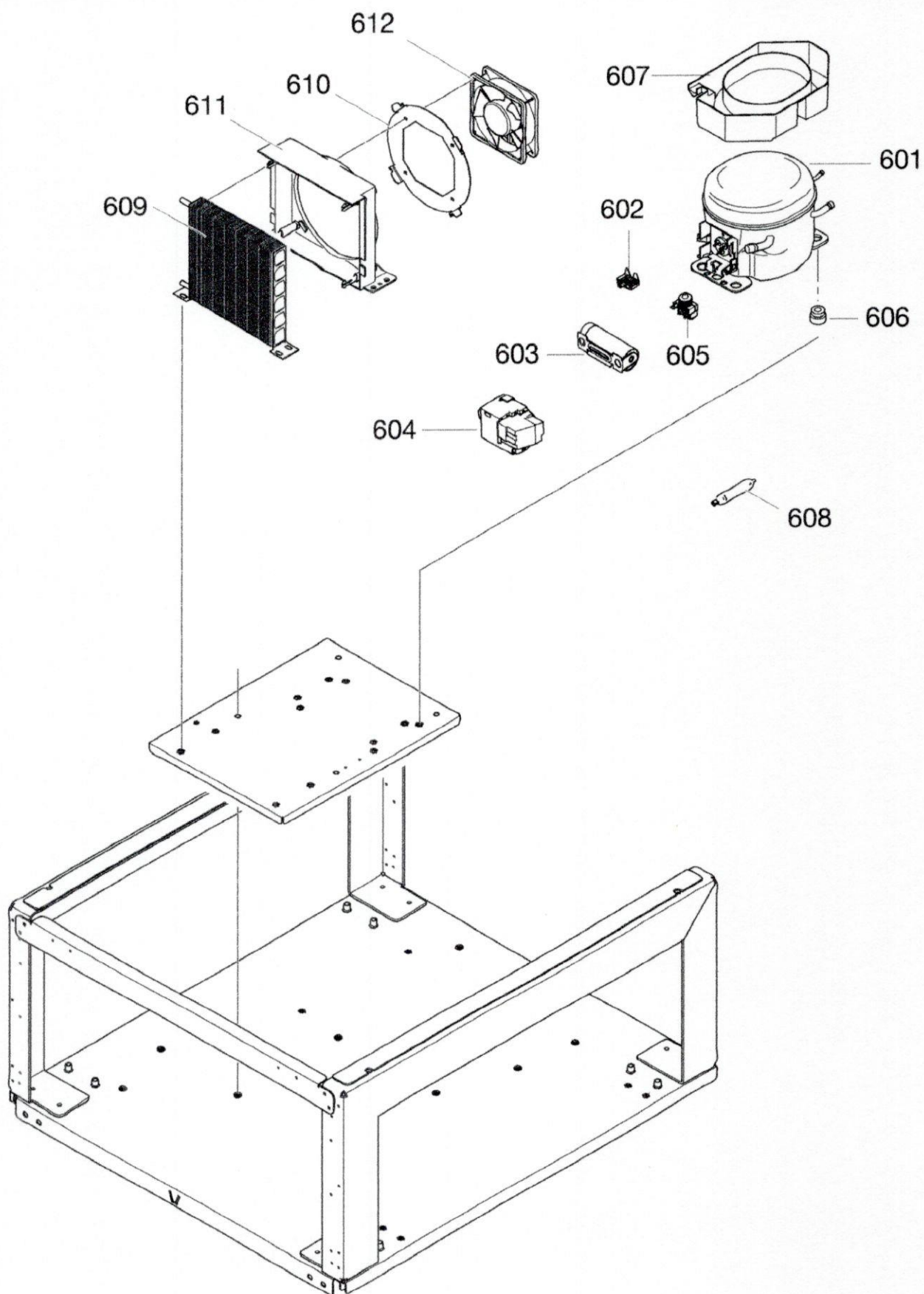


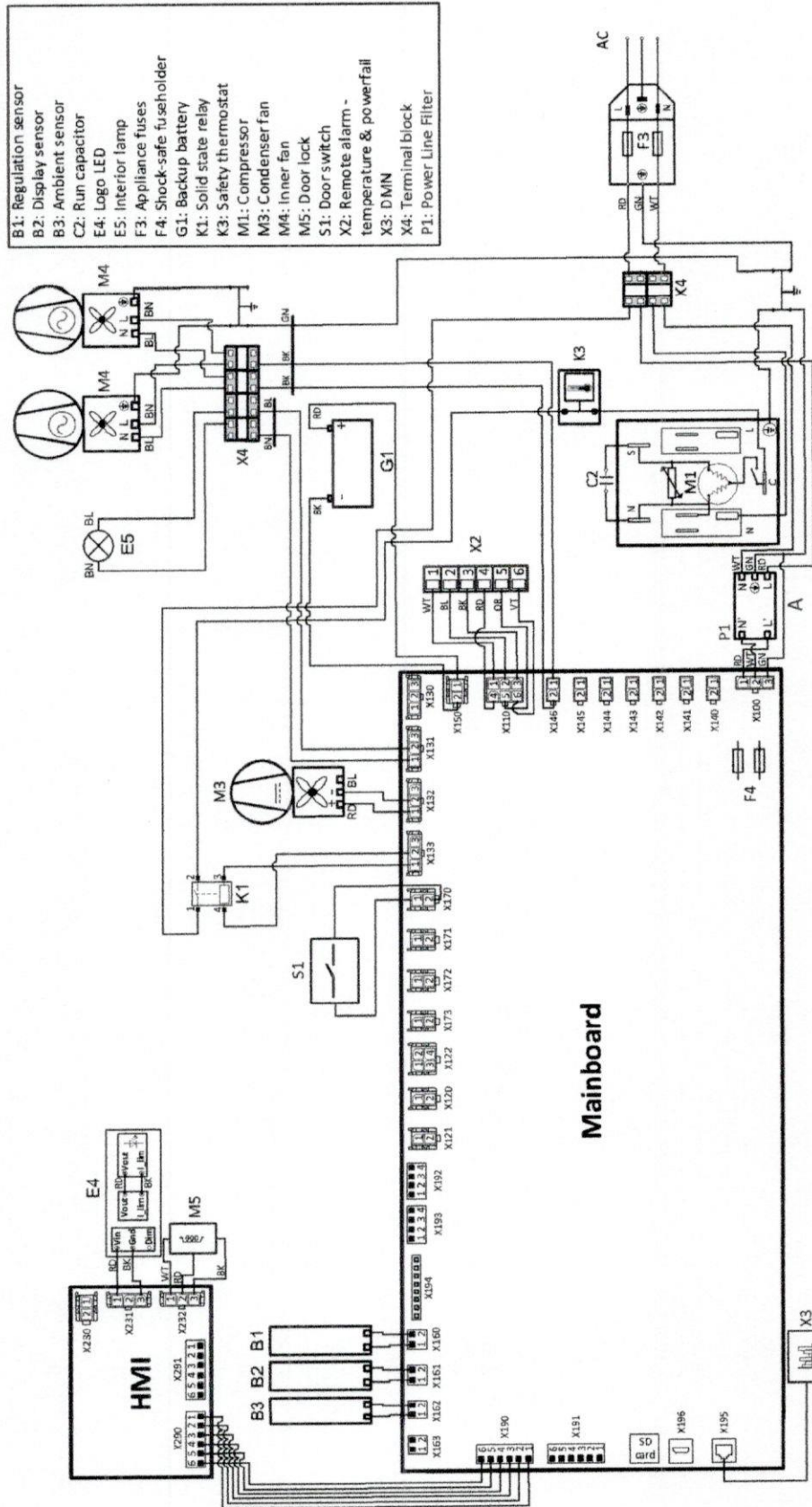


LH = Left hinge / Charnière gauche / Scharnier links
RH = Right hinge / Charnière droite / Scharnier rechts







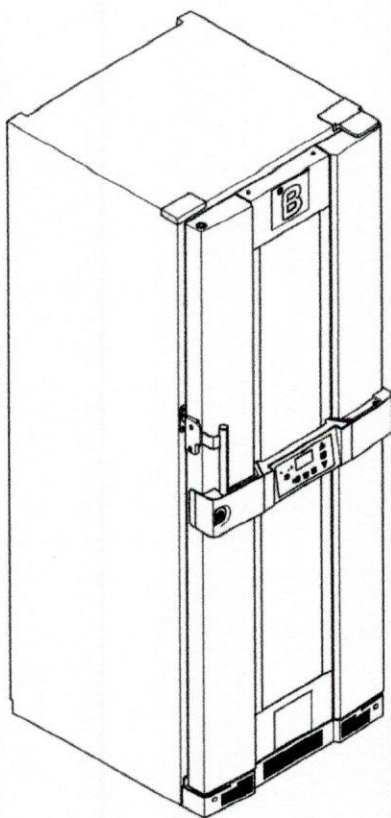


294.8065.00A



medical
systems

Spare parts
Pièces détachées
Ersatzteile



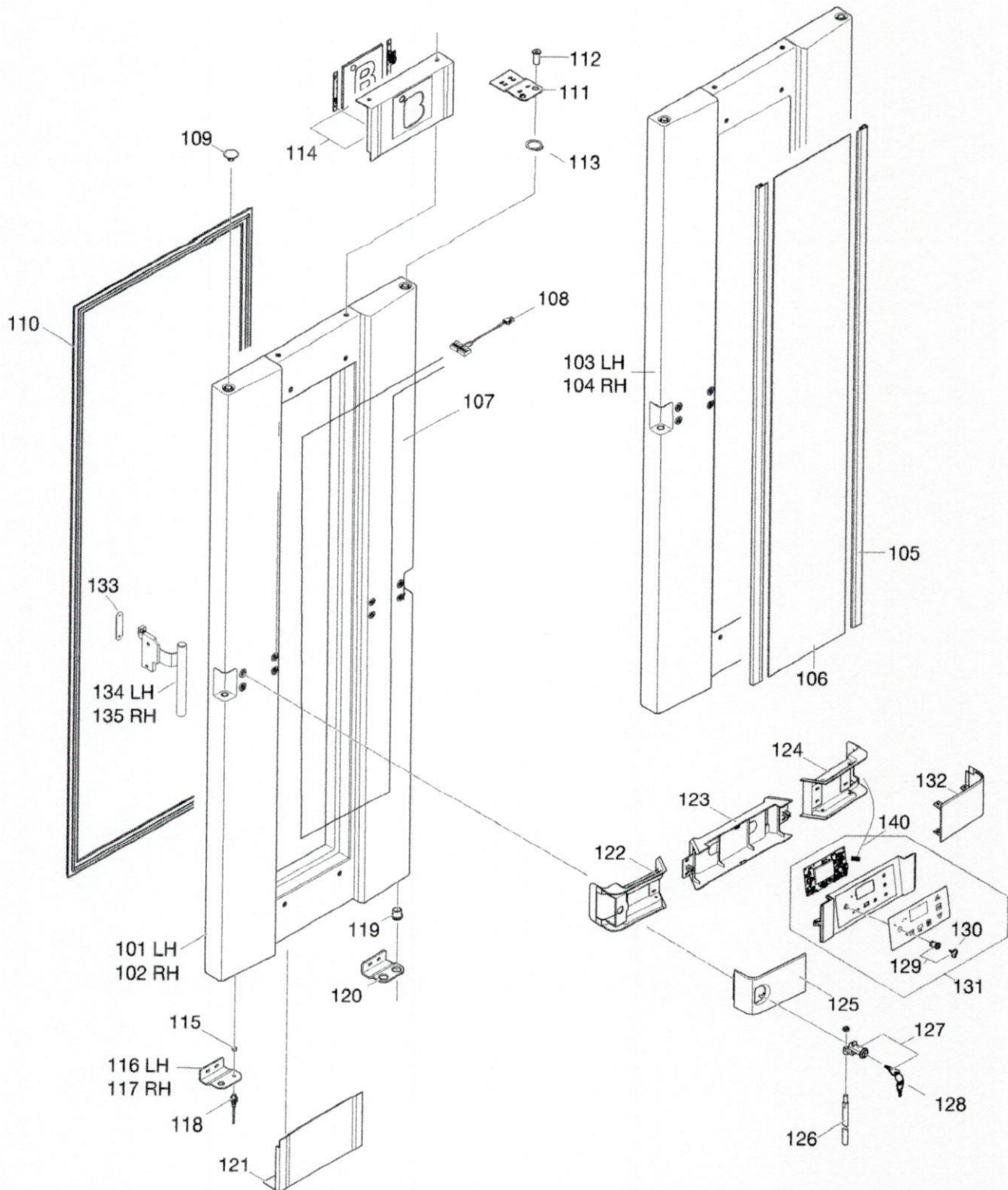
Blood Management solution / Medical refrigeration

B291 / L290 / P290
115-127V / 60HZ

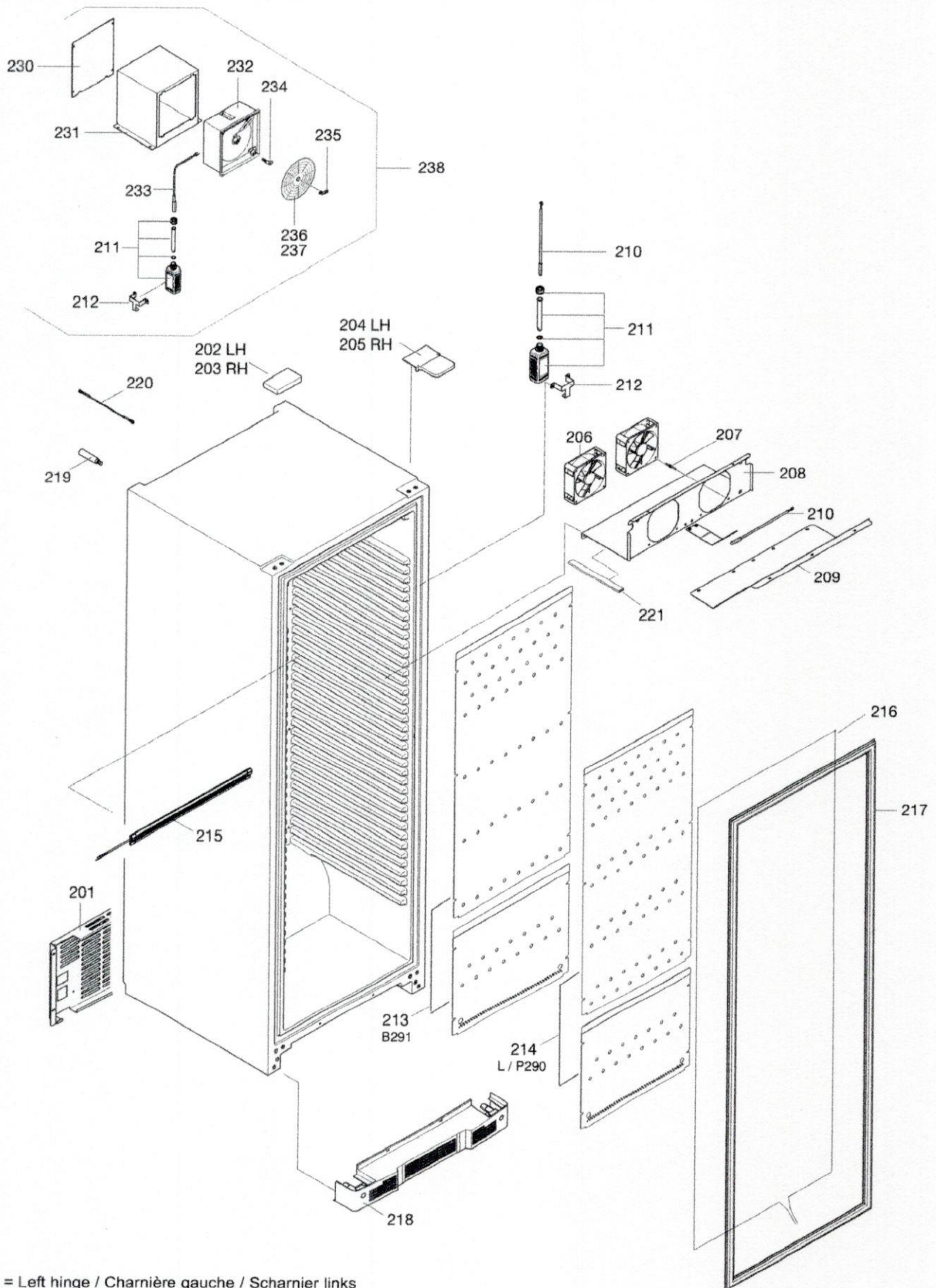
Prod.-Nr. / Nr. de produit.

991.8326.XX

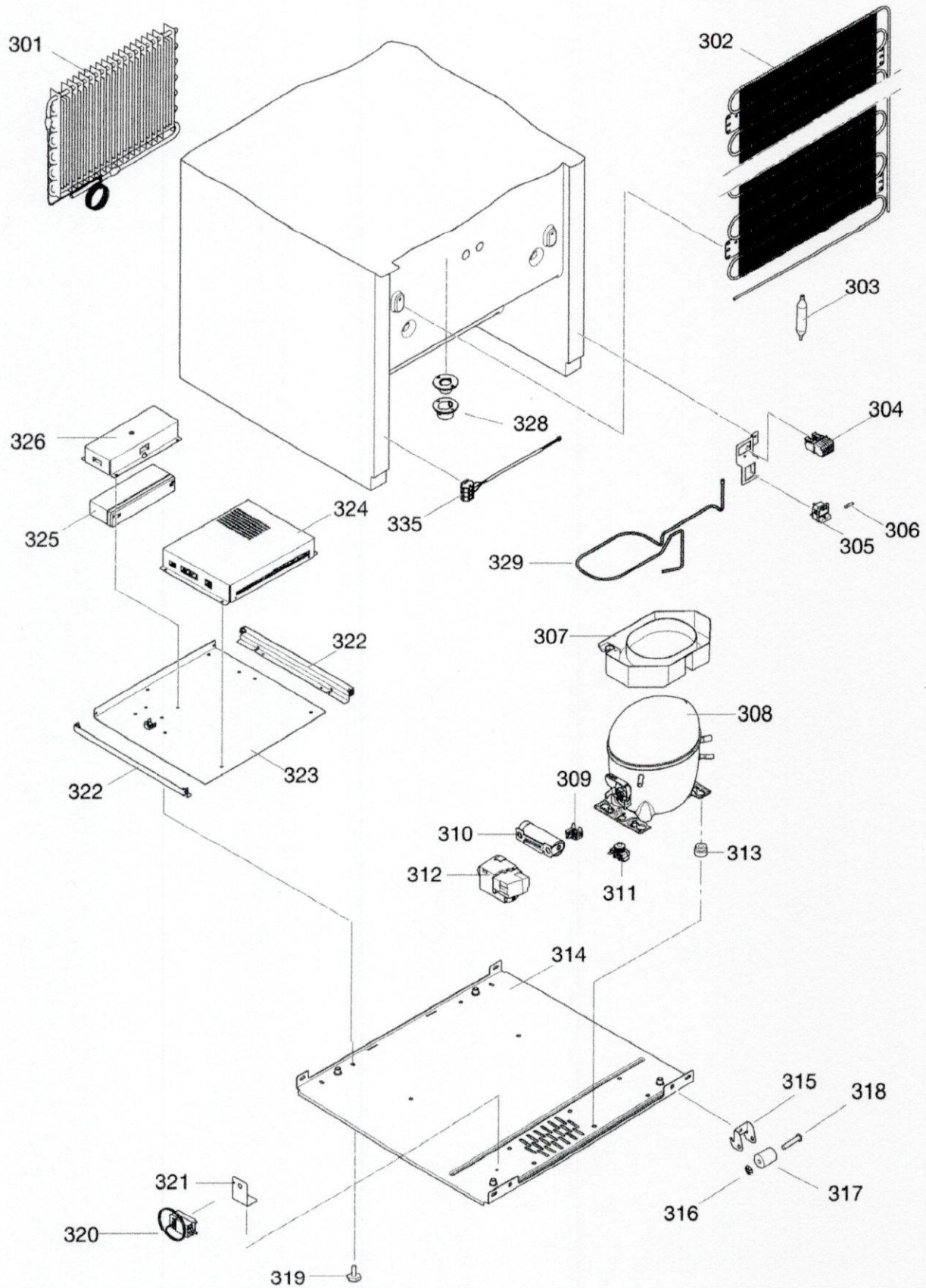
B Medical Systems s.à r.l.
17, op der Hei
L-9809 Hosingen / Luxembourg
phone +352 - 920731-1
telefax +352 - 920731-300
email : info@bmedicalsystems.com

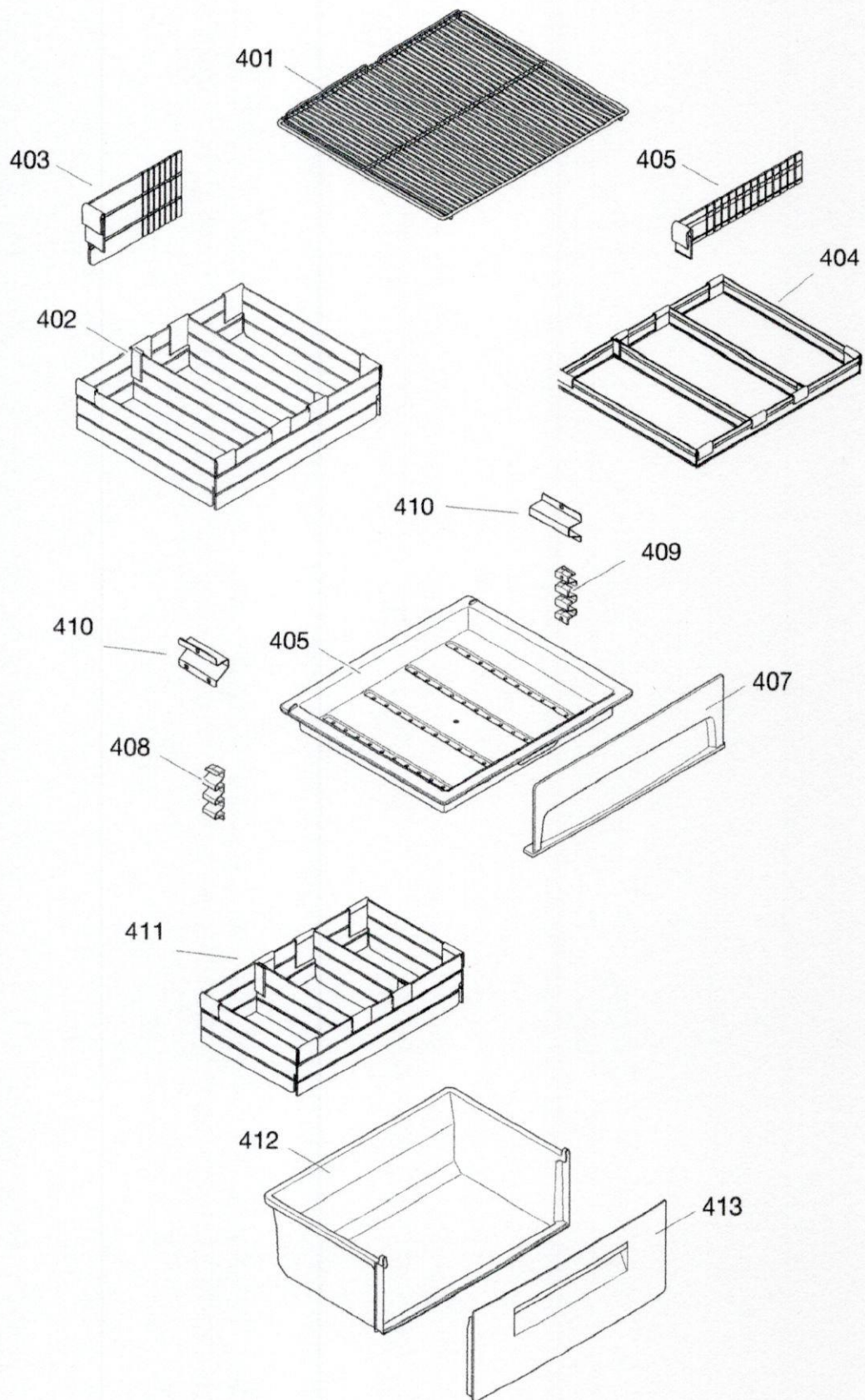


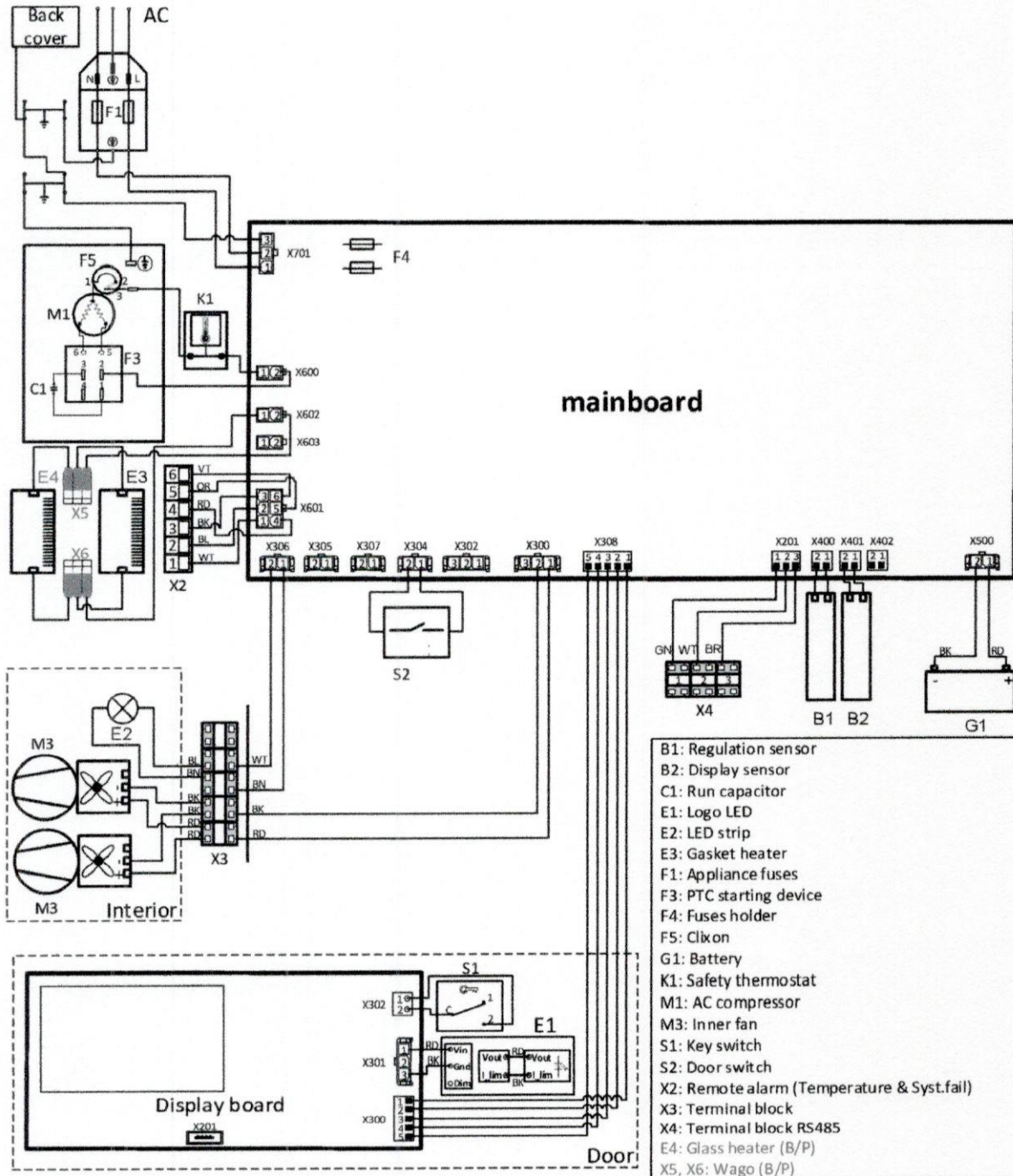
LH = Left hinge / Charnière gauche / Scharnier links
 RH = Right hinge / Charnière droite / Scharnier rechts



LH = Left hinge / Charnière gauche / Scharnier links
 RH = Right hinge / Charnière droite / Scharnier rechts







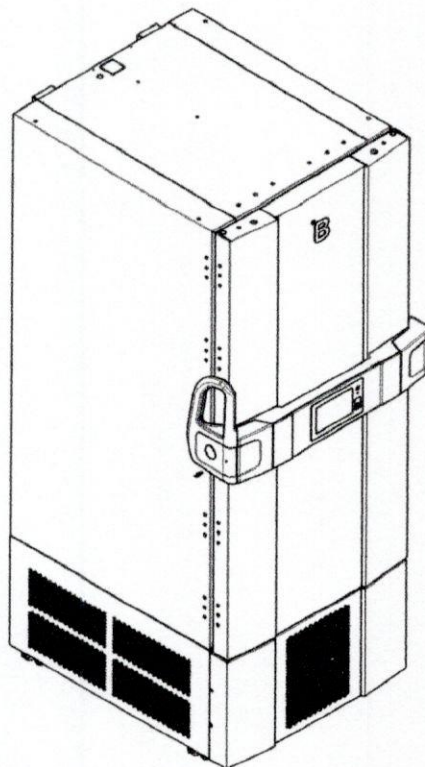
294.8064.21a

235



medical
systems

Spare parts
Pièces détachées
Ersatzteile



Blood management solution

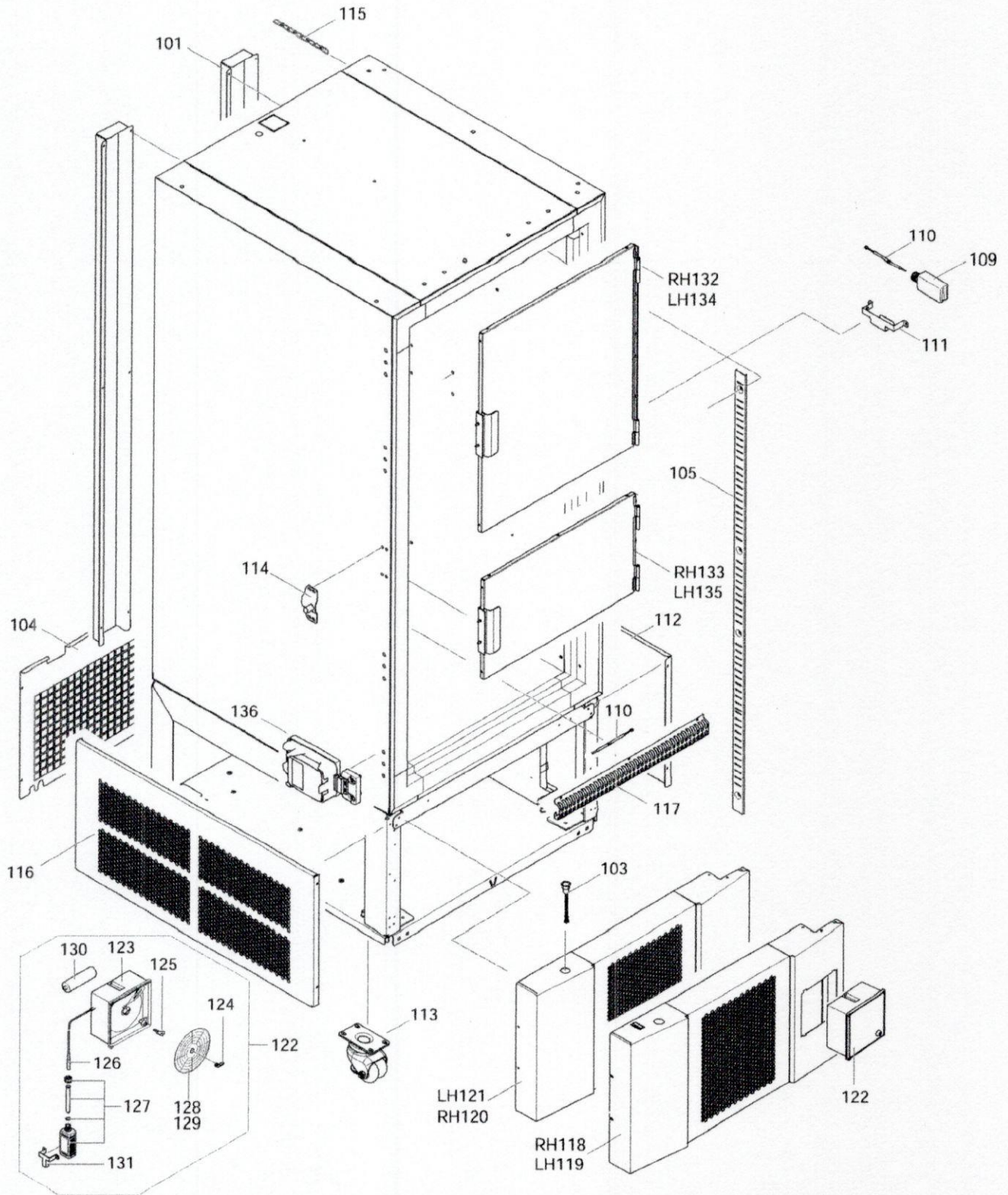
Premium U
230V 50Hz 220V 60Hz

Prod.-Nr. / Nr. de produit.

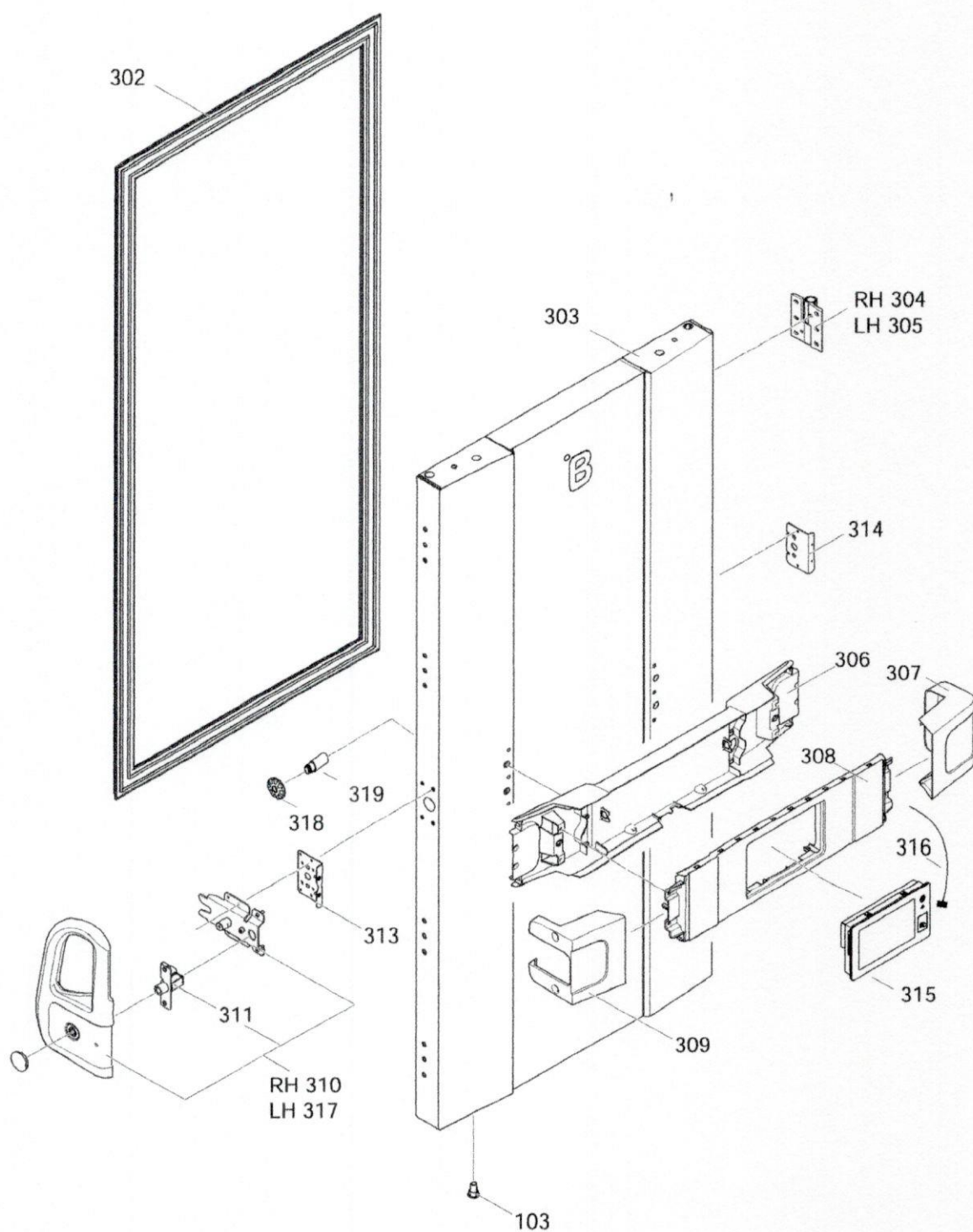
Designation / Bezeichnung

991.8640.**	U201	230V 50Hz
991.8643.**	U201	220V 60Hz
991.8600.**	U401	230V 50Hz
991.8603.**	U401	220V 60Hz
991.8610.**	U501	230V 50Hz
991.8613.**	U501	220V 60Hz
991.8620.**	U701	230V 50Hz
991.8623.**	U701	220V 60Hz
991.8630.**	U901	230V 50Hz
991.8633.**	U901	220V 60Hz
991.8642.**	U201W	230V 50Hz
991.8602.**	U401W	230V 50Hz
991.8612.**	U501W	230V 50Hz
991.8622.**	U701W	230V 50Hz
991.8632.**	U901W	230V 50Hz

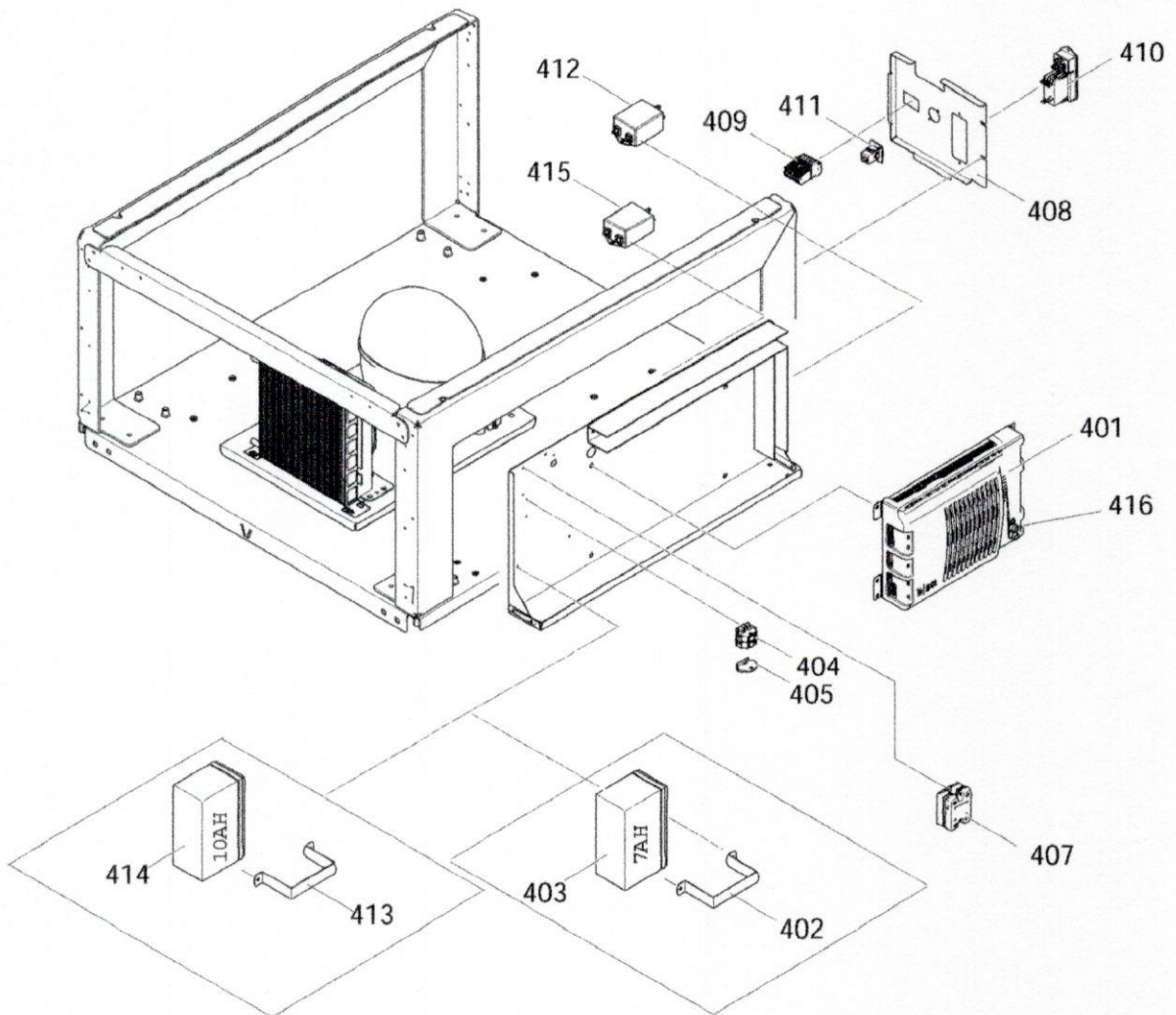
B Medical Systems s.à r.l.
17, op der Hei
L-9809 Hosingen / Luxembourg
phone +352 - 920731-1
telefax +352 - 920731-300
email : info@bmedicalsystems.com

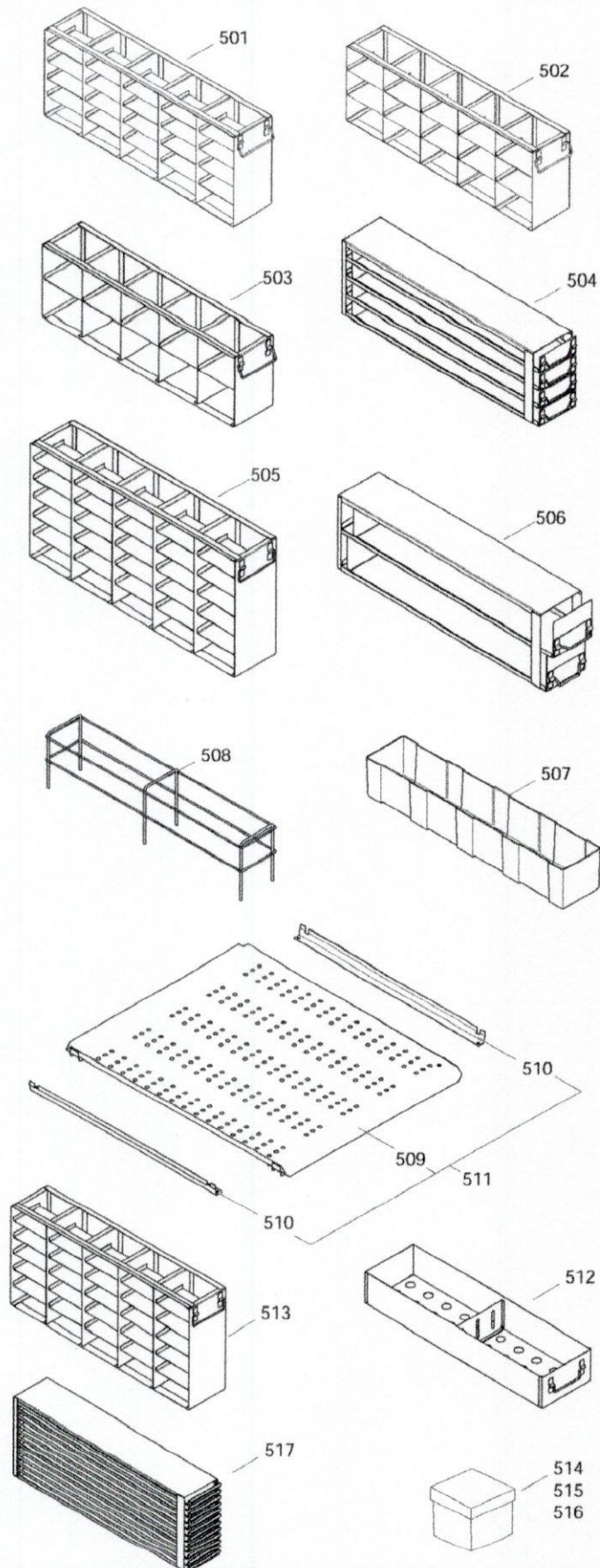


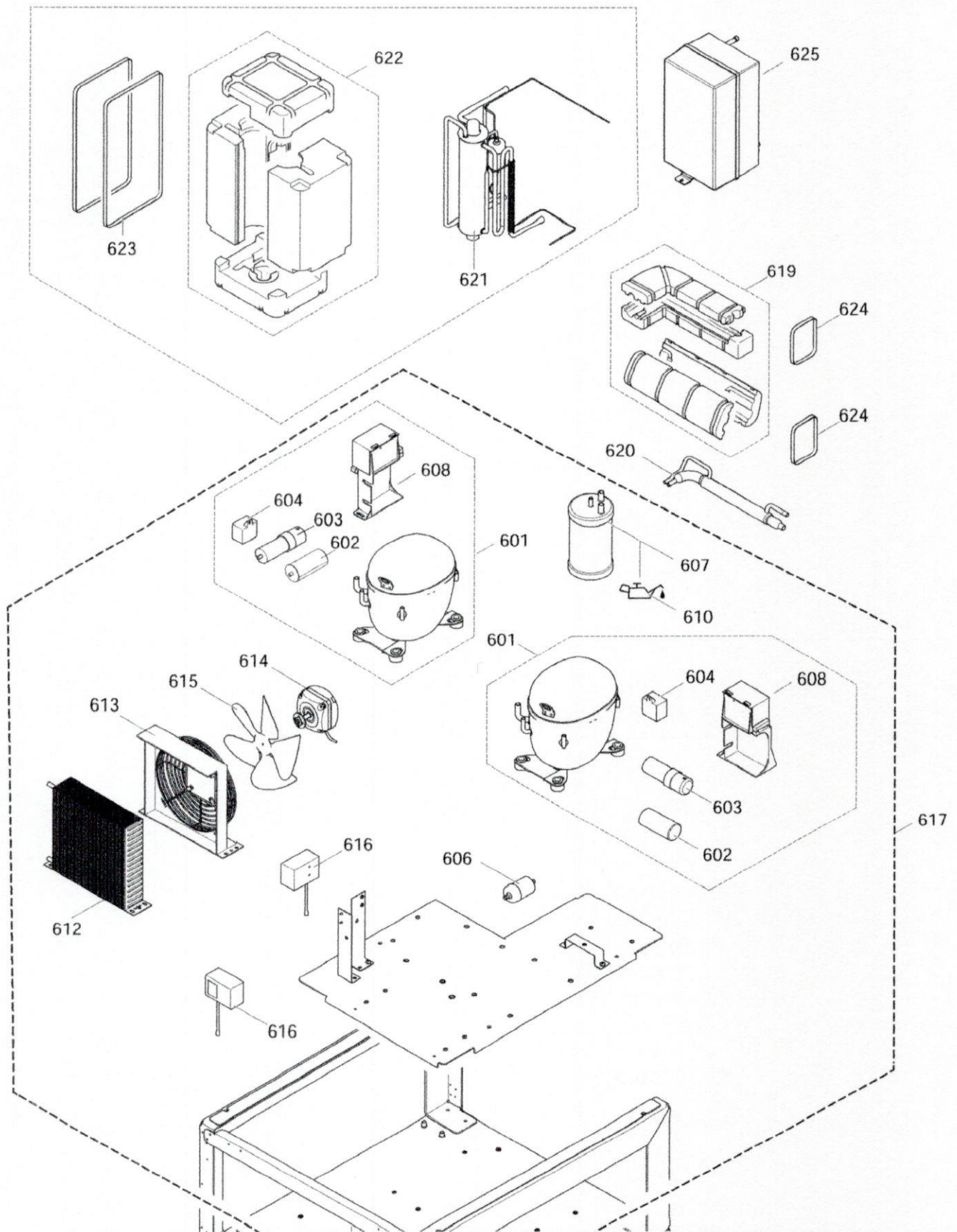
LH = Left hinge / Charnière gauche / Scharnier links
RH = Right hinge / Charnière droite / Scharnier rechts



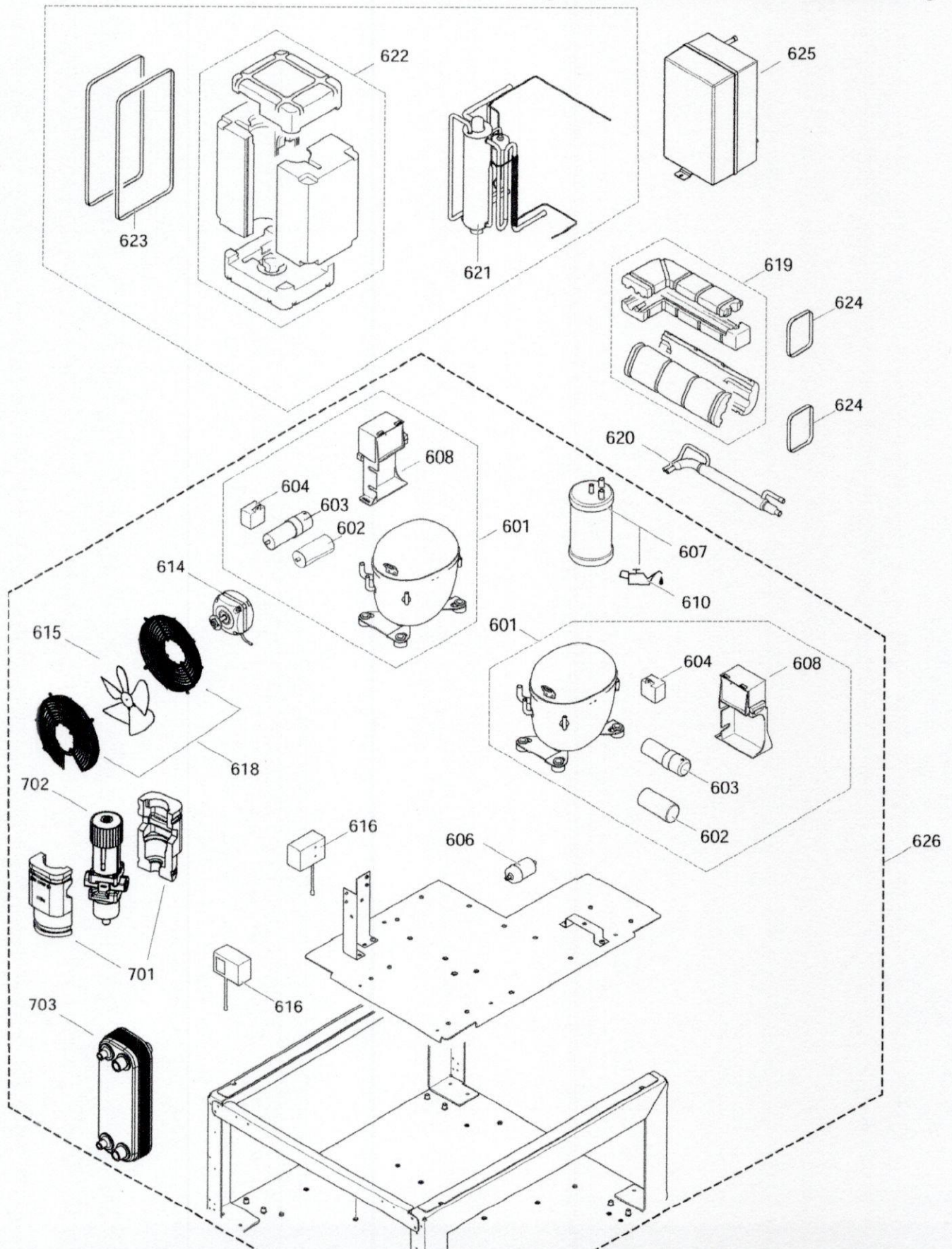
LH = Left hinge / Charnière gauche / Scharnier links
 RH = Right hinge / Charnière droite / Scharnier rechts

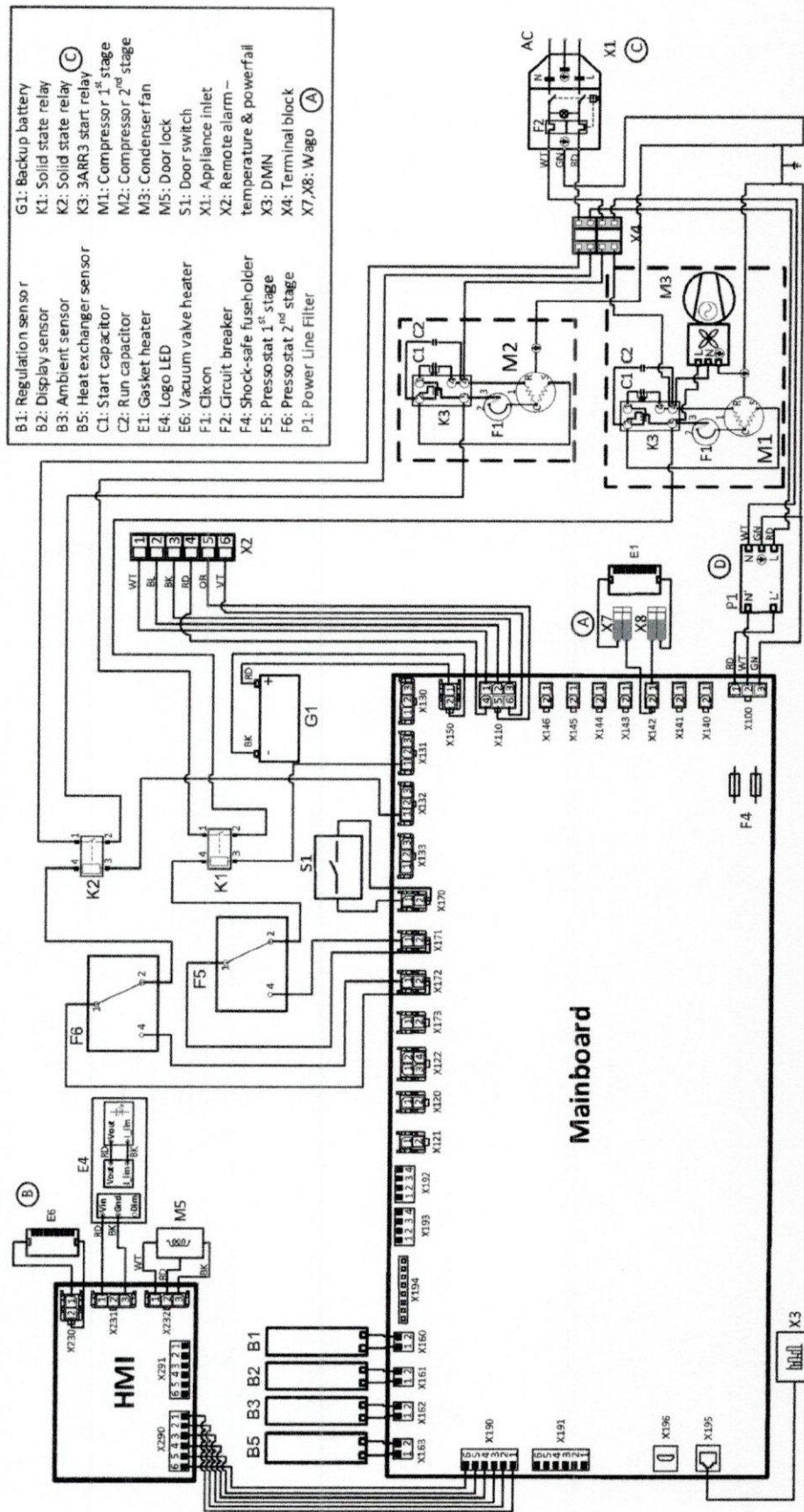






Water-cooling / refroidissement à eau / Wasserkühlung





BOGOTÁ D.C, Septiembre 8 de 2021

COTS202109-08-1

Señor

REPRESENTANTE LEGAL

Hospital Universitario de la Samaritana Empresa Social del Estado
Carrera 8 No. 0-29 Sur
Bogotá, D.C.

ASUNTO: CARTA COMPROMISO DE TIEMPO DE RESPUESTA A SOLICITUDES DE MANTENIMIENTO.

*Por medio de la presente se declara que en la oferta a **la CONVOCATORIA PUBLICA No. 14 DE 2021** cuyo objeto es: **ADQUISICIÓN, INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO DE 27 EQUIPOS PARA LA CADENA DE FRIO DEL HOSPITAL DE LA E.S.E HOSPITAL UNIVERSITARIO DE LA SAMARITANA BOGOTÁ.***

Una vez adjudicados los equipos y por el tiempo de la garantía nos comprometemos a tener un tiempo de respuesta ante una eventual solicitud de mantenimiento así:

- *8 horas máximo es el tiempo que debe transcurrir desde que se realiza a la compañía la solicitud de mantenimiento y llegue la persona presencialmente a atender el llamado.*
- *24 horas como máximo es el tiempo de solución al problema ante una eventual situación de mantenimiento correctivo una vez se identifica que el equipo queda fuera de servicio, si se supera este tiempo se instalará un equipo de respaldo con las mismas especificaciones técnicas o superiores.*

Atentamente

PROPONENTE:

NIT:

Dirección:

Teléfonos:

Email:

Representante legal:

Cedula de Ciudadanía:

SCALPEL SAS

830.093.750

Carrera 52 No. 144-35

2747694 - 2744167

contacto@scalpel.com.co

Joaquín Rodrigo Sanchez Muñoz

19.414.444


Firma del representante legal

DOCUMENTO DE PREINSTALACIONES

MP 380 CS - ML380 CS



Es un gusto para el equipo del departamento de servicio técnico de Scalpel SAS dar a conocer los parámetros a seguir para la correcta instalación del equipo MP380 CS - ML380 CS. Si tiene alguna duda acerca de los requisitos y/o requerimientos para realizar la correcta instalación, se puede poner en contacto con nosotros y con gusto atenderemos sus inquietudes.

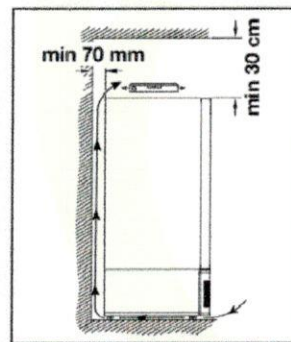
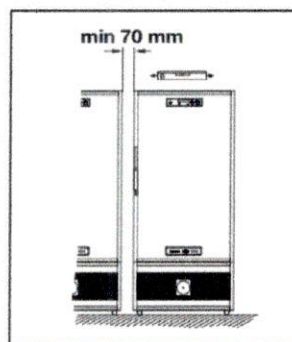
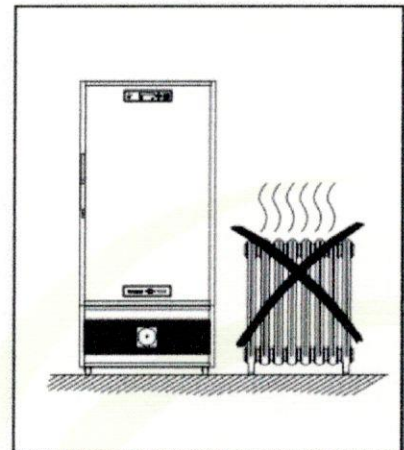
REQUISITOS PARA REALIZAR INSTALACIÓN DEL EQUIPO

PARÁMETROS ELÉCTRICOS:

- ✓ Alimentación de Tensión de 115V, el cual debe contar con polo a tierra y cumplir la normatividad RETIE. Se debe tener una Fase, Neutro y un Excelente punto de puesta a tierra.
- ✓ El circuito que alimenta el tomacorriente debe ser independiente, desde el punto de conexión y hasta el tablero de distribución.
- ✓ Se recomienda que el tomacorriente sea fácilmente accesible y este cercano al lugar de ubicación del equipo.
- ✓ Se recomienda contar con voltaje regulado o regulador.

PARAMETROS AMBIENTALES E INFRAESTRUCTURA:

- ✓ El aparato se instalará únicamente en espacio seco y bien ventilado, evitando que quede directamente expuesto al sol o cerca de fuentes de calor.
- ✓ Se debe asegurar que el piso sea totalmente firme y en posición horizontal.
- ✓ El lugar de instalación no debe ser un entorno que contenga ácido, gases corrosivos.
- ✓ La temperatura ambiental del lugar de instalación debe estar dentro de los 10°C y 25°C para asegurar un correcto funcionamiento.
- ✓ Las puertas de acceso deben contar con el espacio suficiente para la entrada del equipo embalado. Las dimensiones del equipo se encuentran más adelante.
- ✓ La correcta circulación del aire alrededor del aparato es un requisito imprescindible para el perfecto funcionamiento. Alrededor del aparato deberá quedar una distancia libre de mínimo 70 mm.



- ✓ El cuarto debe permitir una buena ventilación, no debe tener altas temperaturas que puedan afectar el correcto funcionamiento del equipo o sobrecalentar su sistema de refrigeración.
- ✓ El aparato no se deberá colocar debajo de un ventilador de techo o demasiado cerca de equipos de aire acondicionado.
- ✓ Se debe contar con el suficiente espacio para la apertura de puertas del equipo e ingreso al cuarto donde será ubicado.
- ✓ Las puertas de ingreso al cuarto o servicio, donde se ubicará la unidad, pasillos, ascensores o lugares de acceso deben contar con el ancho adecuado para que se pueda ingresar el equipo.
Ancho mínimo 90 cm m, alto mínimo 2.2 mts.
- ✓ Si desean que el equipo se ancle a la pared, esta debe ser firme, en concreto, o ladrillo. Se debe asegurar que no pasen ductos de agua, luz o electricidad internamente, debido a las perforaciones.

NOTA: Scalpel SAS no se hace responsable por modificaciones, preinstalaciones o adecuaciones arquitectónicas o civiles de infraestructura del lugar en donde se instalarán los equipos ofertados. Toda adecuación civil, estructural o eléctrica debe ser cubierta por el cliente.

DIMENSIONES

2030mm Alto + (120 - 200mm Ruedas) x **595mm** Ancho x **625 mm** Fondo
Peso: 111 KG

Cordialmente:

SCALPEL

Andres Felipe Cabra
Division de Salud - Ingeniero de mantenimiento
Telefonos : (571) 274 7694 / 571 4167/ 647 7934 EXT 1003
E-mail: Acabra@scalpel.com.co
Celular : 3107619003
Carrera 52 NO: 144-35
Bogota D:C - Colombia
www.scalpel.com.co

DOCUMENTO DE PREINSTALACIONES

P290



Es un gusto para el equipo del departamento de servicio técnico de Scalpel SAS dar a conocer los parámetros a seguir para la correcta instalación del equipo P290. Si tiene alguna duda acerca de los requisitos y/o requerimientos para realizar la correcta instalación, se puede poner en contacto con nosotros y con gusto atenderemos sus inquietudes.

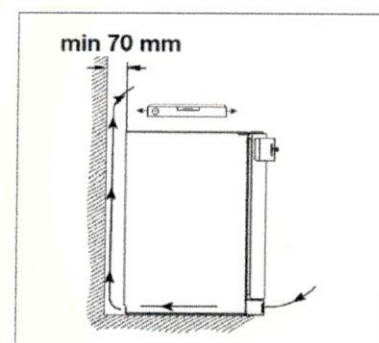
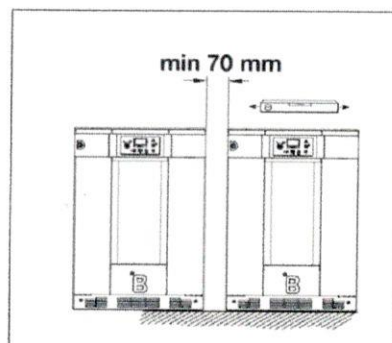
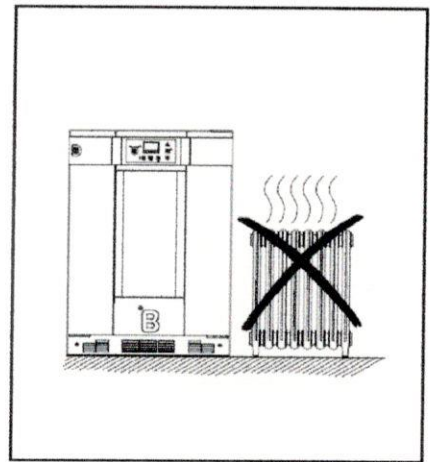
REQUISITOS PARA REALIZAR INSTALACIÓN DEL EQUIPO

PARÁMETROS ELÉCTRICOS:

- ✓ Alimentación de Tensión de 115V, el cual debe contar con polo a tierra y cumplir la normatividad RETIE. Se debe tener una Fase, Neutro y un Excelente punto de puesta a tierra.
- ✓ El circuito que alimenta el tomacorriente debe ser independiente, desde el punto de conexión y hasta el tablero de distribución.
- ✓ Se recomienda que el tomacorriente sea fácilmente accesible y este cercano al lugar de ubicación del equipo.
- ✓ Se recomienda contar con voltaje regulado o regulador.

PARAMETROS AMBIENTALES E INFRAESTRUCTURA:

- ✓ El aparato se instalará únicamente en espacio seco y bien ventilado, evitando que quede directamente expuesto al sol o cerca de fuentes de calor.
- ✓ Se debe asegurar que el piso sea totalmente firme y en posición horizontal.
- ✓ El lugar de instalación no debe ser un entorno que contenga acido, gases corrosivos.
- ✓ La temperatura ambiental del lugar de instalación debe estar dentro de los 10°C y 25°C para asegurar un correcto funcionamiento.
- ✓ Las puertas de acceso deben contar con el espacio suficiente para la entrada del equipo embalado. Las dimensiones del equipo se encuentran más adelante.
- ✓ La correcta circulación del aire alrededor del aparato es un requisito imprescindible para el perfecto funcionamiento. Alrededor del aparato deberá quedar una distancia libre de mínimo 70 mm.



- ✓ El cuarto debe permitir una buena ventilación, no debe tener altas temperaturas que puedan afectar el correcto funcionamiento del equipo o sobrecalentar su sistema de refrigeración.
- ✓ El aparato no se deberá colocar debajo de un ventilador de techo o demasiado cerca de equipos de aire acondicionado.
- ✓ Se debe contar con el suficiente espacio para la apertura de puertas del equipo e ingreso al cuarto donde será ubicado.
- ✓ Las puertas de ingreso al cuarto o servicio, donde se ubicará la unidad, pasillos, ascensores o lugares de acceso deben contar con el ancho adecuado para que se pueda ingresar el equipo..
Ancho mínimo 90 cm m, alto mínimo 2 mts.
- ✓ Si desean que el equipo se ancle a la pared, esta debe ser firme, en concreto, o ladrillo. Se debe asegurar que no pasen ductos de agua, luz o electricidad internamente, debido a las perforaciones.

NOTA: Scalpel SAS no se hace responsable por modificaciones, preinstalaciones o adecuaciones arquitectónicas o civiles de infraestructura del lugar en donde se instalarán los equipos ofertados. Toda adecuación civil, estructural o eléctrica debe ser cubierta por el cliente.

DIMENSIONES

1670mm Alto + (200mm Ruedas) x **595mm** Ancho x **695 mm** Fondo

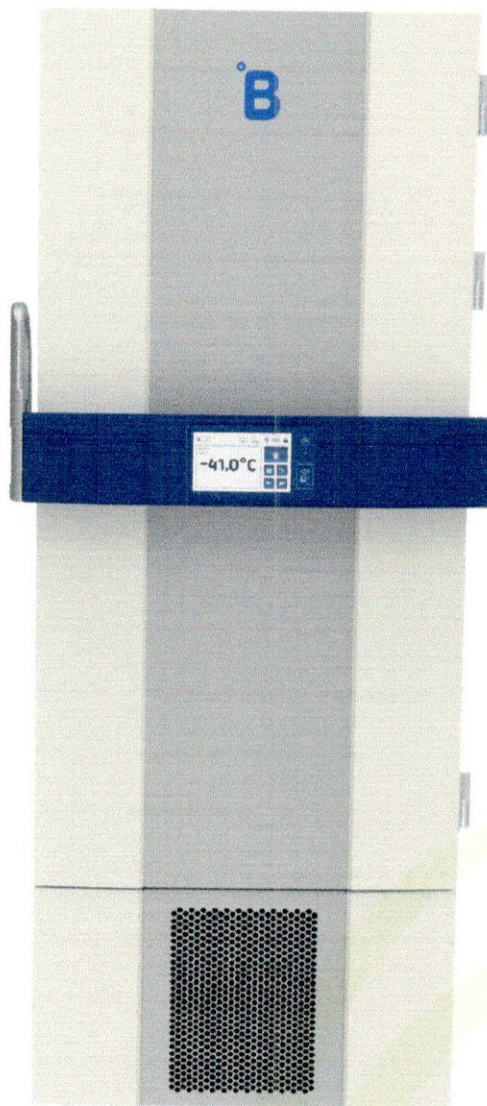
Peso: 93 KG

Cordialmente:

SCALPEL

Andres Felipe Cabra
Division de Salud - Ingeniero de mantenimiento
Telefonos : (571) 274 7694 / 571 4167/ 647 7934 EXT 1003
E-mail: Acabra@scalpel.com.co
Celular : 3107619003
Carrera 52 NO: 144-35
Bogota D:C - Colombia
www.scalpel.com.co

DOCUMENTO DE PREINSTALACIONES F500 – F501

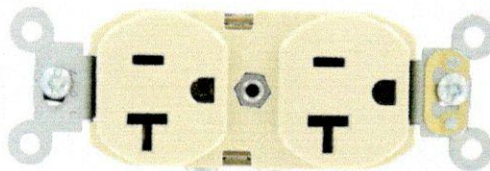
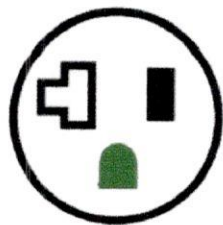


Es un gusto para el equipo del departamento de servicio técnico de Scalpel SAS dar a conocer los parámetros a seguir para la correcta instalación del equipo B Medical Systems. Si tiene alguna duda acerca de los requisitos y/o requerimientos para realizar la correcta instalación, se puede poner en contacto con nosotros y con gusto atenderemos sus inquietudes.

REQUISITOS PARA REALIZAR INSTALACIÓN DEL EQUIPO

PARÁMETROS ELÉCTRICOS:

- ✓ Alimentación de Tensión de **115V – 60Hz**, el cual debe contar con **polo a tierra** y cumplir la normatividad RETIE. Se debe garantizar un excelente punto de puesta a tierra.
- ✓ **Tomacorriente NEMA 5-20, 20 A** instalado en el lugar donde se ubicará el equipo.



Clavija del equipo

- ✓ El circuito que alimenta el tomacorriente debe ser independiente, desde el punto de conexión y hasta el tablero de distribución. Este circuito debe contar con cableado de buena calidad y con calibre adecuado para el consumo del equipo. El cableado debe soportar mínimo 20 Amperios.
- ✓ Se recomienda que el tomacorriente sea fácilmente accesible y este cercano al lugar de ubicación del equipo.
- ✓ Se recomienda contar con voltaje regulado o regulador de voltaje. Si se cuenta con regulador de voltaje independiente, este debe contar con un tomacorriente **NEMA 5-20** para conectar el equipo.

PARAMETROS AMBIENTALES E INFRAESTRUCTURA:

- ✓ El aparato se instalará únicamente en espacio seco y bien ventilado, evitando que quede directamente expuesto al sol o cerca de fuentes de calor.
- ✓ Se debe asegurar que el piso sea totalmente firme y en posición horizontal.
- ✓ El lugar de instalación **no** debe ser un entorno que contenga acido, gases corrosivos.
- ✓ La temperatura ambiental del lugar de instalación debe estar dentro de los 10°C y 25°C para asegurar un correcto funcionamiento, y una humedad relativa por debajo de 70%.

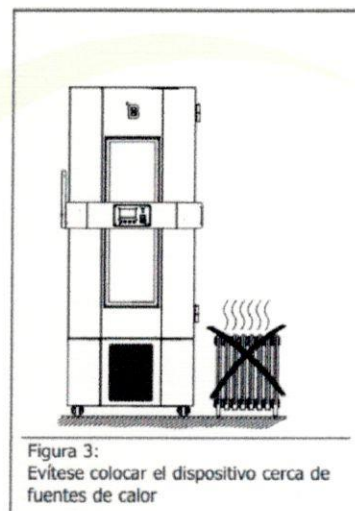
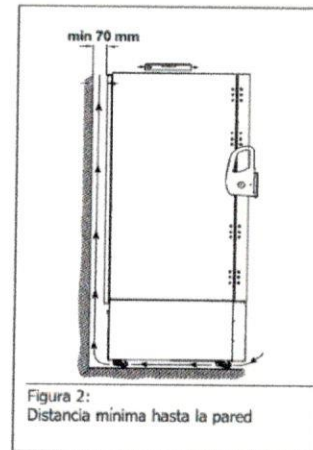
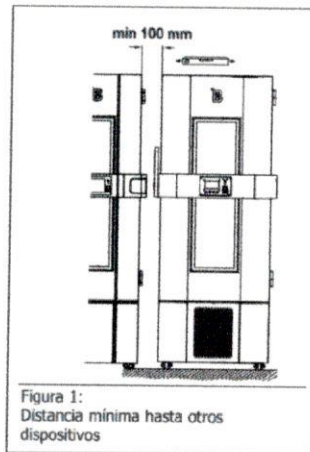


Figura 3:
Evítese colocar el dispositivo cerca de fuentes de calor

- ✓ Las puertas de acceso deben contar con el espacio suficiente para la entrada del equipo embalado. Las dimensiones del equipo se encuentran más adelante.
- ✓ La correcta circulación del aire alrededor del aparato es un requisito imprescindible para el perfecto funcionamiento. Se recomienda que la distancia libre hasta el techo sea mínimo de 50cm.



- ✓ El cuarto debe permitir una buena ventilación, no debe tener altas temperaturas que puedan afectar el correcto funcionamiento del equipo o sobrecalentar su sistema de refrigeración.
- ✓ El aparato no se deberá colocar debajo de un ventilador de techo o demasiado cerca de equipos de aire acondicionado.
- ✓ Se debe contar con el suficiente espacio para la apertura de puertas del equipo e ingreso al cuarto donde será ubicado.
- ✓ Las puertas de ingreso al lugar donde se ubicará la unidad, pasillos, ascensores, escaleras, lugares de acceso, deben contar con el ancho adecuado para que se pueda ingresar el equipo. **Ancho mínimo 105 Cm, alto mínimo 2.2 mts.**
- ✓ Si desean que el equipo se ancle a la pared, el muro debe ser firme, en concreto, o ladrillo. El cliente debe asegurar que no pasen ductos de agua, luz o electricidad internamente, debido a las perforaciones.

NOTA: Scalpel SAS no se hace responsable por modificaciones, preinstalaciones o adecuaciones arquitectónicas o civiles de infraestructura del lugar en donde se instalarán los equipos ofertados. Toda adecuación civil, estructural o eléctrica debe ser cubierta por el cliente.

DIMENSIONES

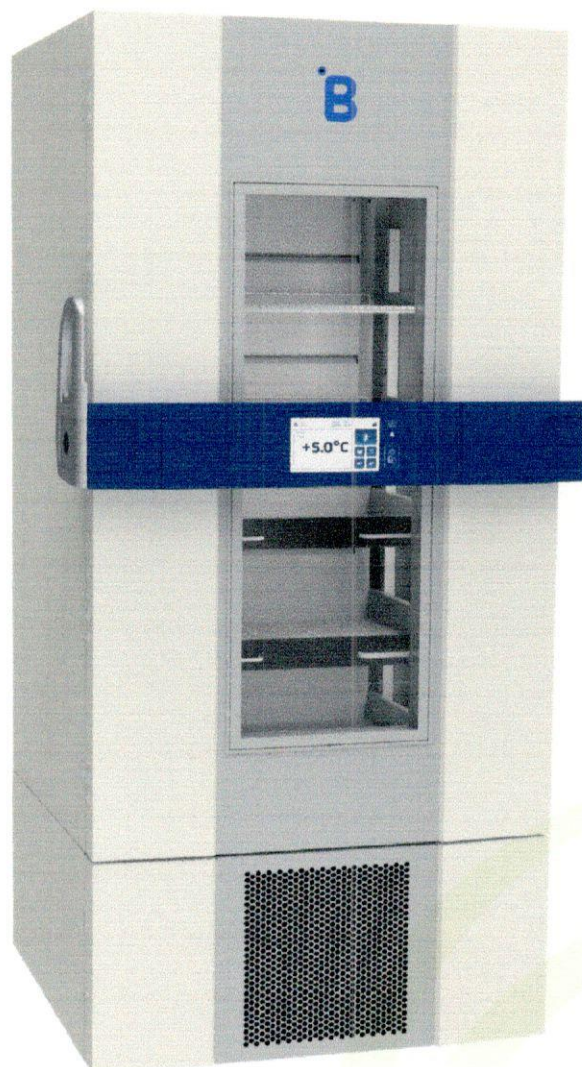
1988mm Alto x 845mm Ancho x 1039 mm Fondo
Peso: 301 Kg

Cordialmente:

SCALPEL

Andres Felipe Cabra
Division de Salud - Ingeniero de mantenimiento
Telefonos : (571) 274 7694 / 571 4167/ 647 7934 EXT 1003
E-mail: Acabra@scalpel.com.co
Celular : 3107619003
Carrera 52 NO: 144-35
Bogota D:C - Colombia
www.scalpel.com.co

DOCUMENTO DE PREINSTALACIONES P500



Es un gusto para el equipo del departamento de servicio técnico de Scalpel SAS dar a conocer los parámetros a seguir para la correcta instalación del equipo P500. Si tiene alguna duda acerca de los requisitos y/o requerimientos para realizar la correcta instalación, se puede poner en contacto con nosotros y con gusto atenderemos sus inquietudes.

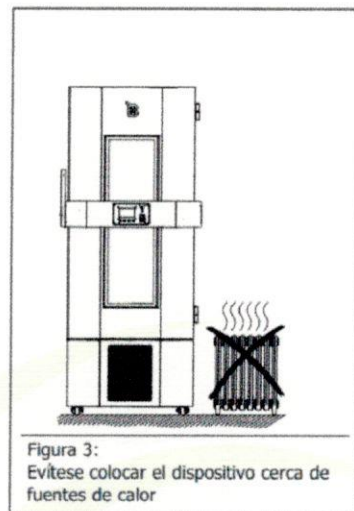
REQUISITOS PARA REALIZAR INSTALACIÓN DEL EQUIPO

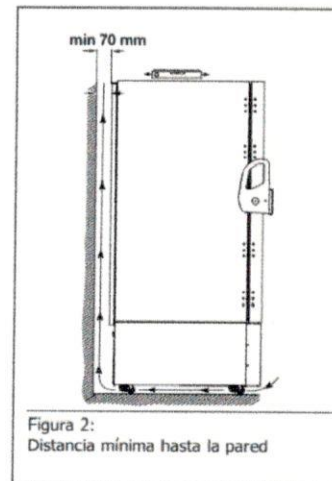
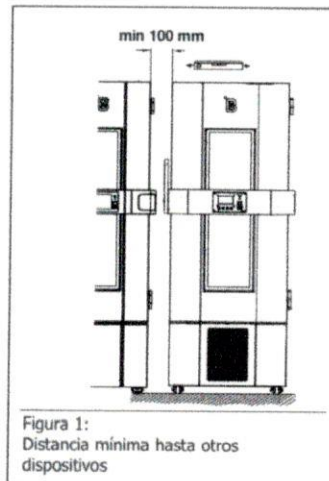
PARÁMETROS ELÉCTRICOS:

- ✓ Alimentación de Tensión estable de **115V – 60Hz**, el cual debe contar con **polo a tierra** y cumplir la normatividad RETIE. Se debe garantizar un excelente punto de puesta a tierra.
- ✓ **Tomacorriente convencional**, instalado en el lugar donde se ubicará el equipo.
- ✓ El circuito que alimenta el tomacorriente debe ser independiente, desde el punto de conexión y hasta el tablero de distribución. Este circuito debe contar con cableado de buena calidad y con calibre adecuado para el consumo del equipo.
- ✓ Se recomienda que el tomacorriente sea fácilmente accesible y este cercano al lugar de ubicación del equipo.
- ✓ Se recomienda contar con voltaje regulado o regulador de voltaje.

PARAMETROS AMBIENTALES E INFRAESTRUCTURA:

- ✓ El aparato se instalará únicamente en espacio seco y bien ventilado, evitando que quede directamente expuesto al sol o cerca de fuentes de calor.
- ✓ Se debe asegurar que el piso sea totalmente firme y en posición horizontal.
- ✓ El lugar de instalación **no** debe ser un entorno que contenga ácido, gases corrosivos.
- ✓ La temperatura ambiental del lugar de instalación debe estar dentro de los 10°C y 25°C para asegurar un correcto funcionamiento, y una humedad relativa por debajo de 70%.
- ✓ Las puertas de acceso deben contar con el espacio suficiente para la entrada del equipo embalado. Las dimensiones del equipo se encuentran más adelante.
- ✓ La correcta circulación del aire alrededor del aparato es un requisito imprescindible para el perfecto funcionamiento. Se recomienda que la distancia libre hasta el techo sea mínimo de 50cm.





- ✓ El cuarto debe permitir una buena ventilación, no debe tener altas temperaturas que puedan afectar el correcto funcionamiento del equipo o sobrecalentar su sistema de refrigeración.
- ✓ El aparato no se deberá colocar debajo de un ventilador de techo o demasiado cerca de equipos de aire acondicionado.
- ✓ Se debe contar con el suficiente espacio para la apertura de puertas del equipo e ingreso al cuarto donde será ubicado.
- ✓ Las puertas de ingreso al cuarto o servicio, donde se ubicará la unidad, pasillos, ascensores o lugares de acceso deben contar con el ancho adecuado para que se pueda ingresar el equipo.
Ancho mínimo 105 Cm, alto mínimo 2.2 mts.
- ✓ Si desean que el equipo se ancle a la pared, el muro debe ser firme, en concreto, o ladrillo. El cliente debe asegurar que no pasen ductos de agua, luz o electricidad internamente, debido a las perforaciones.

NOTA: Scalpel SAS no se hace responsable por modificaciones, preinstalaciones o adecuaciones arquitectónicas o civiles de infraestructura del lugar en donde se instalarán los equipos ofertados. Toda adecuación civil, estructural o eléctrica debe ser cubierta por el cliente.

DIMENSIONES SIN EMBALAJE

1988 mm Alto x 845 mm Ancho x 1039 mm Fondo

Peso: 228 Kg

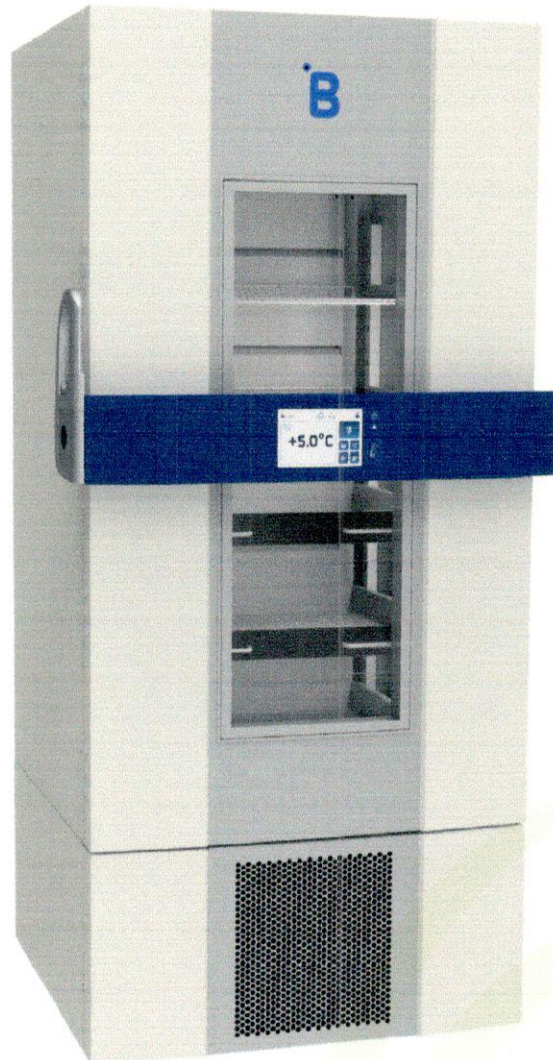
Cordialmente:

Andres Felipe Cabra
Division de Salud - Ingeniero de mantenimiento
Telefonos : (571) 274 7694 / 571 4167/ 647 7934 EXT 1003
E-mail: Acabra@scalpel.com.co
Celular : 3107619003
Carrera 52 NO: 144-35
Bogota D:C - Colombia
www.scalpel.com.co

SCALPEL

DOCUMENTO DE PREINSTALACIONES

B401



Es un gusto para el equipo del departamento de servicio técnico de Scalpel SAS dar a conocer los parámetros a seguir para la correcta instalación del equipo B401. Si tiene alguna duda acerca de los requisitos y/o requerimientos para realizar la correcta instalación, se puede poner en contacto con nosotros y con gusto atenderemos sus inquietudes.

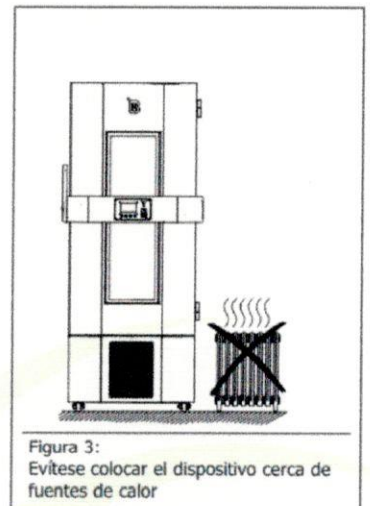
REQUISITOS PARA REALIZAR INSTALACIÓN DEL EQUIPO

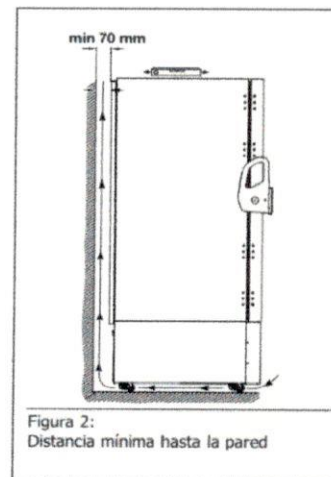
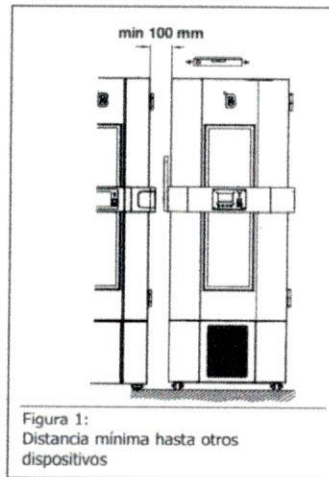
PARÁMETROS ELÉCTRICOS:

- ✓ Alimentación de Tensión estable de **115V – 60Hz**, el cual debe contar con **polo a tierra** y cumplir la normatividad RETIE. Se debe garantizar un excelente punto de puesta a tierra.
- ✓ **Tomacorriente convencional**, instalado en el lugar donde se ubicará el equipo.
- ✓ El circuito que alimenta el tomacorriente debe ser independiente, desde el punto de conexión y hasta el tablero de distribución. Este circuito debe contar con cableado de buena calidad y con calibre adecuado para el consumo del equipo.
- ✓ Se recomienda que el tomacorriente sea fácilmente accesible y este cercano al lugar de ubicación del equipo.
- ✓ Se recomienda contar con voltaje regulado o regulador de voltaje.

PARAMETROS AMBIENTALES E INFRAESTRUCTURA:

- ✓ El aparato se instalará únicamente en espacio seco y bien ventilado, evitando que quede directamente expuesto al sol o cerca de fuentes de calor.
- ✓ Se debe asegurar que el piso sea totalmente firme y en posición horizontal.
- ✓ El lugar de instalación **no** debe ser un entorno que contenga ácido, gases corrosivos.
- ✓ La temperatura ambiental del lugar de instalación debe estar dentro de los 10°C y 25°C para asegurar un correcto funcionamiento, y una humedad relativa por debajo de 70%.
- ✓ Las puertas de acceso deben contar con el espacio suficiente para la entrada del equipo embalado. Las dimensiones del equipo se encuentran más adelante.
- ✓ La correcta circulación del aire alrededor del aparato es un requisito imprescindible para el perfecto funcionamiento. Se recomienda que la distancia libre hasta el techo sea mínimo de 50cm.





- ✓ El cuarto debe permitir una buena ventilación, no debe tener altas temperaturas que puedan afectar el correcto funcionamiento del equipo o sobrecalentar su sistema de refrigeración.
- ✓ El aparato no se deberá colocar debajo de un ventilador de techo o demasiado cerca de equipos de aire acondicionado.
- ✓ Se debe contar con el suficiente espacio para la apertura de puertas del equipo e ingreso al cuarto donde será ubicado.
- ✓ Las puertas de ingreso al cuarto o servicio, donde se ubicará la unidad, pasillos, ascensores o lugares de acceso deben contar con el ancho adecuado para que se pueda ingresar el equipo.
Ancho mínimo 90 Cm, alto mínimo 2.2 mts.
- ✓ Si desean que el equipo se ancle a la pared, el muro debe ser firme, en concreto, o ladrillo. El cliente debe asegurar que no pasen ductos de agua, luz o electricidad internamente, debido a las perforaciones.

NOTA: Scalpel SAS no se hace responsable por modificaciones, preinstalaciones o adecuaciones arquitectónicas o civiles de infraestructura del lugar en donde se instalarán los equipos ofertados. Toda adecuación civil, estructural o eléctrica debe ser cubierta por el cliente.

DIMENSIONES SIN EMBALAJE

1988 mm Alto x 699 mm Ancho x 1039 mm Fondo

Peso: 206 Kg

Cordialmente:

SCALPEL

Andres Felipe Cabra
Division de Salud - Ingeniero de mantenimiento
Telefonos : (571) 274 7694 / 571 4167/ 647 7934 EXT 1003
E-mail: Acabra@scalpel.com.co
Celular : 3107619003
Carrera 52 NO: 144-35
Bogota D:C - Colombia
www.scalpel.com.co

DOCUMENTO DE PREINSTALACIONES

U501

220V 60Hz



Es un gusto para el equipo del departamento de servicio técnico de Scalpel SAS dar a conocer los parámetros a seguir para la correcta instalación del equipo U501. Si tiene alguna duda acerca de los requisitos y/o requerimientos para realizar la correcta instalación, se puede poner en contacto con nosotros y con gusto atenderemos sus inquietudes.

REQUISITOS PARA REALIZAR INSTALACIÓN DEL EQUIPO

PARÁMETROS ELÉCTRICOS:

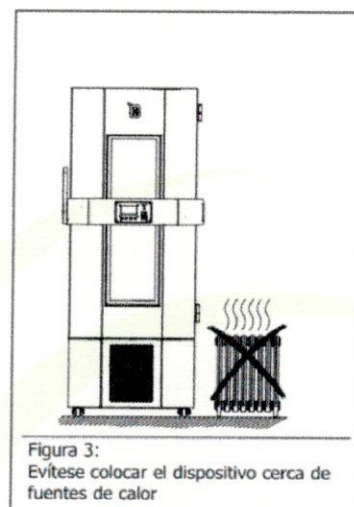
- ✓ El equipo requiere alimentación de Tensión de 220V – 60Hz, por lo cual se proveerá un elevador/regulador de voltaje que se encarga de convertir el la tensión convencional 115 Voltios a 220 Voltios. El lugar donde se instalará el equipo, debe contar con voltaje **115 ±5 Voltios – 60 Hz con polo a tierra** y cumplir la normatividad RETIE. Se debe garantizar un excelente punto de puesta a tierra.

NOTA: En caso de contar con una red 220 Voltios en el lugar, favor notificar inmediatamente a Scalpel SAS.

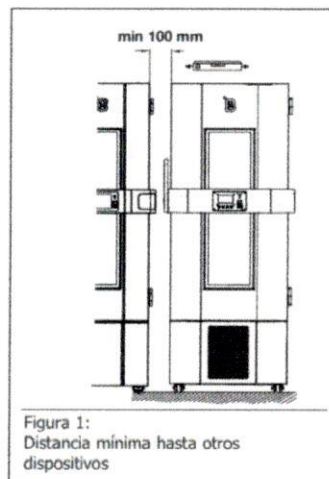
- ✓ **Tomacorriente** independiente, convencional NEMA 5-20 (20 Amperios), instalado en el lugar donde se ubicará el equipo. A este tomacorriente se conectará el elevador de voltaje suministrado.
- ✓ El circuito que alimenta el tomacorriente debe ser independiente, desde el punto de conexión y hasta el tablero de distribución. El cableado interno y tomacorriente debe **soportar 20 Amperios** o más.
- ✓ Se recomienda que el tomacorriente sea fácilmente accesible y este cercano al lugar de ubicación del equipo.

PARAMETROS AMBIENTALES E INFRAESTRUCTURA:

- ✓ El aparato se instalará únicamente en espacio seco y bien ventilado, evitando que quede directamente expuesto al sol o cerca de fuentes de calor.
- ✓ Se debe asegurar que el piso sea totalmente firme y en posición horizontal.
- ✓ El lugar de instalación **no** debe ser un entorno que contenga acido, gases corrosivos.
- ✓ La temperatura ambiental del lugar de instalación debe estar dentro de los 10°C y 25°C° para asegurar un correcto funcionamiento, y una humedad relativa por debajo de 70%.



- ✓ Las puertas de acceso deben contar con el espacio suficiente para la entrada del equipo embalado. Las dimensiones del equipo se encuentran más adelante.
- ✓ La correcta circulación del aire alrededor del aparato es un requisito imprescindible para el perfecto funcionamiento. Se recomienda que la distancia libre hasta el techo sea mínimo de 50cm.



- ✓ El cuarto debe permitir una buena ventilación, no debe tener altas temperaturas que puedan afectar el correcto funcionamiento del equipo o sobrecalentar su sistema de refrigeración.
- ✓ El aparato no se deberá colocar debajo de un ventilador de techo o demasiado cerca de equipos de aire acondicionado.
- ✓ Se debe contar con el suficiente espacio para la apertura de puertas del equipo e ingreso al cuarto donde será ubicado.
- ✓ Las puertas de ingreso al cuarto o servicio, donde se ubicará la unidad, pasillos, ascensores o lugares de acceso deben contar con el ancho adecuado para que se pueda ingresar el equipo.
Ancho mínimo 105 Cm, alto mínimo 2.2 mts.
- ✓ Si desean que el equipo se ancle a la pared, el muro debe ser firme, en concreto, o ladrillo. El cliente debe asegurar que no pasen ductos de agua, luz o electricidad internamente, debido a las perforaciones.

NOTA: Scalpel SAS no se hace responsable por modificaciones, preinstalaciones o adecuaciones arquitectónicas o civiles de infraestructura del lugar en donde se instalarán los equipos ofertados. Toda adecuación civil, estructural o eléctrica debe ser cubierta por el cliente.

DIMENSIONES SIN EMBALAJE

1988mm Alto x 845mm Ancho x 1039 mm Fondo

Peso: 276 Kg

Cordialmente:

SCALPEL

Andres Felipe Cabra
Division de Salud - Ingeniero de mantenimiento
Telefonos : (571) 274 7694 / 571 4167/ 647 7934 EXT 1003
E-mail: Acabra@scalpel.com.co
Celular : 3107619003
Carrera 52 NO: 144-35
Bogota D:C - Colombia
www.scalpel.com.co

BOGOTÁ D.C, Septiembre 8 de 2021

Señor

COTS202109-08-1

REPRESENTANTE LEGAL

Hospital Universitario de la Samaritana Empresa Social del Estado
Carrera 8 No. 0-29 Sur
Bogotá, D.C.

ASUNTO: CARTA DE GARANTÍA DE LOS EQUIPOS INSTALADOS.

Por medio de la presente se declara que en la oferta a la CONVOCATORIA PUBLICA No. 14 DE 2021 cuyo objeto es: ADQUISICIÓN, INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO DE 27 EQUIPOS PARA LA CADENA DE FRIO DEL HOSPITAL DE LA E.S.E HOSPITAL UNIVERSITARIO DE LA SAMARITANA BOGOTÁ.

La compañía SCALPEL SAS, representante exclusivo de la marca B MEDICAL SYSTEMS, se compromete a garantizar los equipos adjudicados por un periodo de 3 años. Esta garantía cubre defectos de fabricación, alertas por parte del fabricante o fallas en lotes de fabricación, así mismo como fallas en el normal funcionamiento de los sistemas.

Este compromiso no incluye cambios ni reparaciones por malos manejos o situaciones diferentes al uso normal de los equipos.

Atentamente

PROPONENTE:

NIT:

Dirección:

Teléfonos:

Email:

Representante legal:

Cedula de Ciudadanía:

SCALPEL SAS

830.093.750

Carrera 52 No. 144-35

2747694 - 2744167

contacto@scalpel.com.co

Joaquín Rodrigo Sanchez Muñoz

19.414.444

Firma del representante legal

Septiembre 07 de 2021

DECLARACIÓN DISPONIBILIDAD DE REPUESTOS

Por la presente, B MEDICAL SYSTEMS S.À.R.L., con domicilio y fábrica en 17, Op der Hei, L-9809 Hosingen, Luxemburgo, declara y certifica la producción, disponibilidad y stock de repuestos, partes y accesorios, por al menos 10 años o un tiempo no menor a la vida útil de cada uno de los equipos de cadena de frío, refrigeración, congelación y ultracongelación, fabricados por nuestra compañía y listados a continuación:

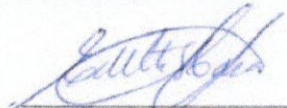
- MP 380 CS 115-127V/60Hz
- P290 110 - 127 V / 60 Hz
- B401 110 - 127 V / 60 Hz
- P500 110 - 127 V / 60 Hz
- U501 220V / 60Hz
- F501 115-127V/60Hz

Así mismo, contamos con listas de despiece donde se encuentran cada una de las partes, y accesorios de nuestros equipos.

Servicios de instalación, mantenimiento, adquisición de repuestos y soporte técnico post venta, para todos los productos B Medical Systems, pueden ser desarrollados por Scalpel S.A.S.

Se expide el presente para los fines pertinentes.

B Medical Systems S.à.r.l.



Edith Casas

Gerente Regional Sudamérica

E-mail: Edith.Casas@bmedicalsystems.com

Septiembre 07 de 2021

CERTIFICADO DE TIEMPO DE PRESENCIA DE LA MARCA

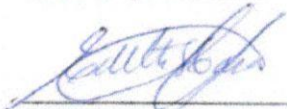
Por la presente, B Medical Systems S.à.r.l (anteriormente DOMETIC S.à.r.l), con domicilio legal y fabrica en 17 Op der Hei, L-9809, Hosingen, Luxemburgo, CERTIFICA que los productos de nuestra fabricación son comercializados en todo el territorio Colombiano desde el año 1990.

Declaramos que tenemos más de 40 años de experiencia en la industria de refrigeración médica y cadena de frio de vacunas, con presencia en más de 130 países. Nuestros productos están clasificados como dispositivos médicos y cumplen los más altos estándares de calidad.

Así mismo, certificamos que Scalpel SAS, una compañía con domicilio en la Cra. 52 # 144 – 35, Bogotá, ha sido el distribuidor de nuestros productos de cadena de frio, refrigeración, congelación y ultracongelación médica, en el territorio Colombiano, desde el año 1999 hasta la fecha.

Se expide el presente para los fines pertinentes.

B Medical Systems S.à.r.l.



Edith Casas

Gerente Regional Sudamérica

E-mail: Edith.Casas@bmedicalsystems.com

Septiembre 07 de 2021

DECLARACIÓN DEL FABRICANTE

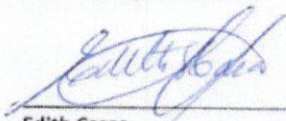
Por la presente, B MEDICAL SYSTEMS S.À.R.L., con domicilio y fábrica en 17, Op der Hei, L-9809 Hosingen, Luxemburgo, declara y certifica que los equipos listados a continuación no están ni han estado sujetos a alertas sanitarias internacionales o recall por parte de la FDA u otros agentes regulatorios internacionales.

- MP 380 CS 115-127V/60Hz
- P290 110 - 127 V / 60 Hz
- B401 110 - 127 V / 60 Hz
- P500 110 - 127 V / 60 Hz
- U501 220V / 60Hz
- F501 115-127V/60Hz

Se expide el presente para los fines pertinentes.

Atentamente,

B Medical Systems S.à.r.l.



Edith Casas

Gerente Regional Sudamérica

E-mail: Edith.Casas@bmedicalsistemas.com

CUESTIONARIO TÉCNICO

Este cuestionario técnico debe diligenciarse en su totalidad y cada respuesta debe estar sustentada y evidenciada con el manual del equipo biomédico y/o documentación original de fabrica en español, la documentación estará debidamente foliada y resaltada según corresponda a la característica técnica del equipo biomédico para poder corroborar las respuestas dadas por el proponente en el cuestionario.

NOTA: Propuesta que no tenga diligenciado el cuestionario técnico en su totalidad o que la respuesta sea dada en un rango de folios y la documentación de evidencia no se encuentra resaltada no se tendrá en cuenta para evaluar y automáticamente tendrá NO CUMPLE.

PROVEEDOR	
Razón Social	Scalpel SAS
Representante Legal	Joaquín Rodrigo Sánchez Muñoz
NIT	830.093.750-5
Teléfono	(1) 2747694
FAX	2747694
E-mail	rspitia@scalpel.com.co
Número de sedes	1 (una)
Ciudad de sede principal	Bogotá DC
Dirección de sede principal	Cra. 52 #144 – 35. Br. Prado Pinzón Bogotá
Dirección WEB	www. scalpel.com.co
Referencias Hospitalarias	-Hospital Federico Lleras Acosta -Armada Nacional de Colombia – Dirección de Sanidad -Instituto Distrital de Ciencia, Biotecnología e Innovación en Salud (IDCBIS)

FABRICANTE	
Razón Social	B Medical Systems
Representante Legal	Luc Provost
NIT	N/A
Teléfono	+3529207311
FAX	+3529207311
E-mail	info@bmedicalsyste.ms.com
Dirección WEB	www.bmedicalsyste.ms.com/es/
País y ciudad de sede principal	Luxemburgo, Hosingen
Fecha y lugar de la primera puesta en funcionamiento de la tecnología en Colombia	ESE Hospital San José de Maicao – Maicao La Guajira Año 2003
Referencias Hospitalarias	Unicef Novo Nordisk Cruz Roja Finlandesa – Servicio de Sangre Hospital CHU-UCL (Belgica)

PRODUCTO	RESPUESTA	FOLIO
Nombre	Refrigerador Congelador Mixto	280
Marca	B Medical Systems	280
Modelo	MP380 CS	280
Año de fabricación	2021	297
Tiempo de vida útil	10 años	264
País de origen del equipo	Luxemburgo	280
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS NEVERA MIXTA Cantidad 4 (Lactario (1), Laboratorio clínico microbiología (1), reactivos (1) y patología (1))	RESPUESTA	FOLIO
1. La capacidad del refrigerador es de 140 litros o 5 pies como mínimo?	Volumen 233 Lts	280
1.1 La capacidad del congelador es de 140 litros o 5 pies como mínimo?	Volumen 146 Lts	280
1.2. ¿Cuenta con cabinas separadas y de manera vertical?	Cabinas independientes, equipo vertical, puertas independientes para cada compartimiento.	280-281
2. El refrigerador cuenta con mínimo 3 bandejas extraíbles corredizas en acero inoxidable o material inoxidable?	4 cajones o Bandejas corredizas sobre riel, construidas en material inoxidable, resistente a la corrosión	280, 281
2.1 El congelador cuenta con mínimo 2 canastas en acero inoxidable o material inoxidable?	4 cajones o bandejas construidas en material inoxidable o resistente a la corrosión	280
3. El rango de temperatura de trabajo del refrigerador de mínimo 2°C a máximo 8°C?	+2 a +8°C cuando el set point esta en +5°C	280
3.1 El rango de temperatura de trabajo congelador de mínimo -10°C a máximo -40°C.	Rango de temperatura de trabajo del congelador está entre -15°C y -25°C cuando el set point está en -20°C. Rango de temperatura de trabajo del congelador está entre -30°C y -40°C cuando el set point está en -35°C	280
4. Cuenta con sistema de refrigeración por aire forzado para una buena uniformidad de la temperatura en la cabina de fácil recuperación por apertura de puerta?	Sistema de refrigeración por aire forzado, por medio de ventilador interno, sin escarcha para asegurar distribución homogénea.	280
4.1 Cuenta con sistema de enfriamiento por contacto directo para la unidad de congelación?	Sistema de enfriamiento por convección natural y contacto directo	280
5. Cuenta con sistema no frost para evitar acumulamiento de hielo en la cabina?	Cabina refrigeración: Sistema no Frost ("sin formación de escarcha" por descongelación automática natural).	280
6. Cuenta con controlador digital para programar rango de trabajo y set point del equipo para el refrigerador y el congelador?	Controlador digital interno, el cual permite programar el setpoint y rango de trabajo tanto de congelador como de refrigerador.	280
7. Cuenta con alarma audible por apertura de puerta programable en tiempo funcional para las dos cabinas o por separado?	Alarmas visuales y audibles, que se activan en caso de apertura prolongada de cada puerta, programable en el tiempo.	280
8. ¿Cuenta con alarmas audible y visible por alta y baja temperatura, puerta entre-abierta o cuando salga del rango	Alarmas visuales y audibles, por alta y baja temperatura, puerta abierta, fallos de	280

de trabajo, fallo de alimentación para las dos cabinas o por separado?	alimentación eléctrica, que se activan de forma independiente	280
9. ¿Cuenta con puerta en vidrio termico templado transparente, con sistema antiempañante, para la cabina de refrigeración?	Puerta de vidrio doble templado transparente con sistema antiempañ, en la cabina refrigerador.	280-281
9.1. ¿Cuenta con puerta solida para la cabina del congelador?	Puerta solida para la cabina de congelador.	280-281
10. ¿Cuenta con sistema magnético de cierre de puertas?	Juntas de silicona con sistema magnético y cierre de puerta con llave	280
11. Cuenta con sistema de seguridad de apertura y cierre de puerta con cerradura independiente a la manija?	Sistema de seguridad de puerta, independiente. Apertura y cierre de puertas con llave	280
12. Cuenta con luz led con interruptor?	Luz Led interna para la cabina de refrigeración, con interruptor manual y encendido automático al momento de la apertura de la puerta.	280
13. Cuenta con rodachinas y frenos la cabina inferior?	Si, se proveerá el equipo con rodachinas y freno.	296
14. Cuenta con refrigerante ecológico (certificado que no dañe la capa de ozono)?	Refrigerantes R134 y R404A, ecológicos	280
15. La alimentación eléctrica es de 110V ac 50/60 Hz?	Rango de alimentación 110 – 127V AC 60 Hz	280
16. Cuenta con protector de fases por fallas eléctricas o picos de voltaje o elevador de voltaje?	Protector de voltaje por fallas eléctricas o picos de voltaje	
17. ¿Cuenta con documento que certifique la entrega de certificado de calificación (instalación, desempeño, operación) que cumpla los lineamientos de la Resolución 3690 de 2016 en el momento de la instalación del equipo, y de realizar esta calificación 1 vez al año por el tiempo de garantía?	Si, carta de compromiso general	160

PRODUCTO	RESPUESTA	FOLIO
Nombre	Refrigerador de farmacia	283
Marca	B Medical Systems	283
Modelo	P290	283
Año de fabricación	2021	297
Tiempo de vida útil	10 años	264
País de origen del equipo	Luxemburgo	283
ESPECIFICACIONES TECNICAS NEVERA PARA MEDICAMENTOS Cantidad 11 (Para farmacia de sala de partos (1), hospitalización 4B (1), hospitalización 4 norte (1), hospitalización 4 sur (1), hospitalización 2 norte (1), hospitalización 2 sur (1), hospitalización 3 norte (1), hospitalización 3 sur (1), hospitalización 5 norte (1), hospitalización 5 sur (1), UCI 4 piso (1))	RESPUESTA	FOLIO
1. La capacidad es de 130 litros o 5 pies como mínimo?	Volumen 297 litros	283
2. Cuenta con mínimo 3 bandejas extraíbles corredizas en acero inoxidable?	Con cinco (05) bandejas corredizas sobre riel, revestidas en material inoxidable, resistente a la corrosión	284
3. Cuenta con rango de temperatura de trabajo de mínimo 2°C a mínimo 8°C.?	Rango de temperatura de trabajo del refrigerador entre +2°C y +6°C cuando el set point está en +4°C. Rango de temperatura de trabajo del refrigerador entre +3°C y +7°C cuando el set point está en +5°C. Rango de temperatura de trabajo del refrigerador entre +4°C y +8°C cuando el set point está en +6°C. Rango de temperatura configurable: de +4°C a +15°C	283
4. Cuenta con sistema de refrigeración por aire forzado para una buena uniformidad de la temperatura en la cabina?	Sistema de refrigeración por aire forzado, sin escarcha, para conseguir una temperatura constante y una distribución homogénea de la misma en toda la cámara fría. Apagado automático al abrir la puerta frontal	283
5. Cuenta con sistema no Frost para evitar acumulamiento de hielo en la cabina?	Sistema no Frost ("Sin acumulación de hielo o escarcha"). Descongelación automática natural.	283
6. Cuenta con controlador digital para programar rango de trabajo y set point del equipo?	Controlador digital para programar rango de trabajo (límites de alarma) y set point del equipo. Puerto USB para descarga de datos.	283
7. Cuenta con alarma audible por apertura de puerta (programable en tiempo opcional)?	Alarma audible y visual por apertura de puerta, que se activan en caso de apertura prolongada de puerta, programable en tiempo.	283

8. ¿Cuenta con alarmas audible y visible por alta y baja temperatura, puerta entre-abierta o cuando salga del rango de trabajo, fallo de alimentación?	Alarma audible y visual por alta y baja temperatura (cuando sale del rango de trabajo), puerta abierta, fallos de alimentación eléctrica,	283
9. ¿Cuenta con puerta en vidrio térmico templado transparente, con sistema antiempañante o vidrio orgánico?	Puerta de cristal orgánico PMMA de 4 capas, ofrecen un máximo aislamiento combinado con un peso reducido, lo que disminuye el esfuerzo al cerrar la puerta y la carga en las bisagras, ofreciendo así una mayor duración.	283
10. Cuenta con sistema magnético de cierre de puertas?	Sistema magnético de cierre de puerta.	283
11. Cuenta con sistema de seguridad de apertura y cierre de puerta con cerradura independiente a la manija?	Sistema de seguridad de puerta: apertura y cierre de puertas con llave.	283
12. Cuenta con luz led con interruptor?	Luz LED interna, con interruptor manual y encendido automático al momento de la apertura de la puerta.	283
13. Cuenta con rodachinas y frenos?	Si, Se proveerá con rodachinas y freno	296
14. Cuenta con refrigerante ecológico (certificado que no dañe la capa de ozono)?	R600a, ecológico	283
15. La alimentación eléctrica es de 110vac 50/60 Hz?	Alimentación eléctrica 110 - 127 V / 60 Hz, no requiere transformador externo.	283
16. Cuenta con protector de fases por fallas eléctricas o picos de voltaje o elevador de voltaje?	Si, se proveerá protector de fases por fallas eléctricas	296
17. ¿Cuenta con documento que certifique la entrega de certificado de calificación (instalación, desempeño, operación) que cumpla los lineamientos de la Resolución 3690 de 2016 en el momento de la instalación del equipo, y de realizar esta calificación 1 vez al año por el tiempo de garantía?	Si, carta de compromiso general	160

PRODUCTO	RESPUESTA	FOLIO
Nombre	Refrigerador	286
Marca	B Medical Systems	286
Modelo	B401	286
Año de fabricación	2021	297
Tiempo de vida útil	10 años	264
País de origen del equipo	Luxemburgo	286
ESPECIFICACIONES TECNICAS NEVERA PARA MEDICAMENTOS Y MUESTRAS Cantidad 5 (Para farmacia (1), banco de sangre (infecciosas (1)-transfusional (1)), laboratorio clínico (biología molecular (1)-muestras diarias de laboratorio (1))	RESPUESTA	FOLIO
1. La capacidad es de 300 litros o 12 pies como mínimo?	Volumen 478 litros	286
2. Cuenta con mínimo 6 bandejas extraíbles corredizas con acero inoxidable o material inoxidable?	Con seis (06) bandejas corredizas en acero inoxidable con panel frontal revestidas en material inoxidable, resistente a la corrosión	286
3. Cuenta con rango de temperatura de trabajo de mínimo 2°C a mínimo 8°C.?	Rango de temperatura de trabajo del refrigerador entre +2°C y +6°C cuando el set point está en +4°C. entre +4°C y +8°C en caso que el set point se configure en +6°C. Para Banco de Sangre el Set Point debe estar únicamente establecido en +4°C.	286
4. Cuenta con sistema de refrigeración por aire forzado para una buena uniformidad de la temperatura en la cabina?	Sistema de refrigeración por aire forzado, sin escarcha, para conseguir una temperatura constante y una distribución homogénea de la misma en toda la cámara fría. Apagado automático al abrir la puerta frontal	286
5. Cuenta con sistema no Frost para evitar acumulamiento de hielo en la cabina?	Sistema no Frost ("Sin acumulación de hielo o escarcha". Descongelación automática natural.)	286
6. Cuenta con controlador digital para programar rango de trabajo y set point del equipo?	Controlador digital, pantalla táctil de 7" a color para programar rango de trabajo (límites de alarma). Puerto USB para descarga de datos y actualización de software.	286
7. Cuenta con alarma audible por apertura de puerta programable en tiempo (programable en tiempo opcional)?	Alarma audible y visual por apertura de puerta, que se activan en caso de apertura prolongada de puerta, programable en tiempo.	286
8. ¿Cuenta con alarmas audible y visible por alta y baja temperatura, puerta entre-abierta o cuando salga del rango de trabajo, fallo de alimentación?	Alarma audible y visual por alta y baja temperatura (cuando sale del rango de trabajo), puerta abierta, fallos de alimentación eléctrica.	286
9. ¿Cuenta con puerta en vidrio térmico templado transparente, con sistema antiempañante?	Puerta de cristal orgánico PMMA de 5 capas, ofrecen un máximo aislamiento	286-287

	combinado con un peso reducido, lo que disminuye el esfuerzo al cerrar la puerta y la carga en las bisagras, ofreciendo así una mayor duración.	286 287
10. Cuenta con sistema magnético de cierre de puertas?	Cierre de puerta electrónico.	286
11. Cuenta con sistema de seguridad de apertura y cierre de puerta con cerradura independiente a la manija?	Sistema de seguridad de puerta: apertura y cierre de puertas por medio de tarjeta NFC o contraseña.	286
12. Cuenta con luz led con interruptor?	Luz LED interna, interna con encendido automático al momento de apertura de la puerta, o por medio de interruptor digital en la pantalla.	286
13. Cuenta con rodachinas y frenos?	Ruedas para fácil desplazamiento y pies niveladores/freno.	296
14. Cuenta con refrigerante ecológico (certificado que no dañe la capa de ozono)?	Refrigerante ecológico: R600a	286
15. La alimentación eléctrica es de 110vac 50/60 Hz?	Alimentación eléctrica 110 - 127 V / 60 Hz, no requiere transformador externo	286
16. Cuenta con protector de fases por fallas eléctricas o picos de voltaje o elevador de voltaje?	Se proveerá Protector de voltaje por fallas eléctricas o picos de voltaje	296
17. Cuenta con documento que certifique la entrega de certificado de cumplimiento de las normas AABB, ARC, FDA?	Conforme a estándares de AABB. Certificación cCSAus, Clase ISO 5 / CE GMP A. Regulación FDA de Dispositivos Médicos: 21 CFR Part 864.9700: Class II. Certificado Energy Star	286 178-180
18. ¿Cuenta con documento que certifique la entrega de certificado de calificación (instalación, desempeño operación) que cumpla los lineamientos de la Resolución 3690 de 2016 en el momento de la instalación del equipo, y de realizar esta calificación 1 vez al año por el tiempo de garantía?	Si, carta de compromiso general	160

PRODUCTO	RESPUESTA	FOLIO
Nombre	Refrigerador	289
Marca	B Medical Systems	289
Modelo	P500	289
Año de fabricación	2021	297
Tiempo de vida útil	10 años	264
País de origen del equipo	Luxemburgo	289
ESPECIFICACIONES TECNICAS NEVERA PARA REACTIVOS Cantidad 1 (Laboratorio clínico microbiología (1))	RESPUESTA	FOLIO
1. La capacidad es de 500 litros o 20 pies como mínimo?	Volumen 634 L	289
2. Cuenta con mínimo 6 bandejas extraíbles corredizas en acero Inoxidable o material inoxidable?	seis (06) bandejas extraíbles corredizas, fabricadas en material con cubierta inoxidable.	289
3. Cuenta con rango de temperatura de trabajo de mínimo 2°C a mínimo 8°C.?	Rango de temperatura de trabajo del refrigerador entre +2°C y +6°C cuando el set point está en +4°C. Rango de temperatura de trabajo del refrigerador entre +3°C y +7°C cuando el set point está en +5°C. Rango de temperatura de trabajo del refrigerador entre +4°C y +8°C cuando el set point está en +6°C. Rango de temperatura configurable: de +4°C a +15°C	289
4. Cuenta con sistema de refrigeración por aire forzado para una buena uniformidad de la temperatura en la cabina?	Sistema de refrigeración por aire forzado, sin escarcha, para conseguir una temperatura constante y una distribución homogénea de la misma en toda la cámara fría. Apagado automático al abrir la puerta frontal	289
5. Cuenta con sistema no Frost para evitar acumulamiento de hielo en la cabina?	Sistema no Frost ("Sin acumulación de hielo o escarcha".)	289
6. Cuenta con controlador digital para programar rango de trabajo y set point del equipo?	Controlador digital, pantalla táctil de 7" a color para programar rango de trabajo (límites de alarma) y set point. Puerto USB para descarga de datos y actualización de software.	289
7. Cuenta con alarma audible por apertura de puerta (programable en tiempo opcional)?	Alarma audible y visual por apertura de puerta, que se activan en caso de apertura prolongada de puerta, programable en tiempo.	289
8. ¿Cuenta con alarmas audible y visible por alta y baja temperatura, puerta entre-abierta o cuando salga del rango de trabajo, fallo de alimentación?	Alarma audible y visual por alta y baja temperatura (cuando sale del rango de trabajo), puerta abierta, fallos de alimentación eléctrica,	289
9. ¿Cuenta con puerta en vidrio térmico templado transparente, con sistema antiempañante o vidrio orgánico?	Puerta de cristal orgánico PMMA de 5 capas, ofrecen un máximo aislamiento combinado con un peso reducido, lo que disminuye el esfuerzo al cerrar la puerta y	289 290

	la carga en las bisagras, ofreciendo así una mayor duración.	289 290
10. Cuenta con sistema magnético de cierre de puertas?	Cierre de puerta electrónico	289
11. Cuenta con sistema de seguridad de apertura y cierre de puerta con cerradura	Sistema de seguridad de puerta: apertura y cierre de puertas por medio de tarjeta NFC o contraseña	289
12. Cuenta con luz led con interruptor?	. Luz LED interna, interna con encendido automático al momento de apertura de la puerta, o por medio de interruptor digital en la pantalla	289
13. Cuenta con rodachinas y frenos?	Ruedas para fácil desplazamiento y pies niveladores/freno.	289
14. Cuenta con refrigerante ecológico (certificado que no dañe la capa de ozono)?	R600 a Ecologico	289
15. La alimentación eléctrica es de 110vac 50/60 Hz?	Alimentación eléctrica 110 - 127 V / 60 Hz, no requiere transformador externo	289
16. Cuenta con protector de fases por fallas eléctricas o picos de voltaje o elevador de voltaje?	Se proveerá protector de voltaje por fallas eléctricas o picos de voltaje	296
17. ¿Cuenta con documento que certifique la entrega de certificado de calificación (instalación, desempeño operación) que cumpla los lineamientos de la Resolución 3690 de 2016 en el momento de la instalación del equipo, y de realizar esta calificación 1 vez al año por el tiempo de garantía?	Si, carta de compromiso general	160

PRODUCTO	RESPUESTA	FOLIO
Nombre	Ultracongelador	292
Marca	B Medical Systems	292
Modelo	U501	292
Año de fabricación	2021	292
Tiempo de vida útil	10 años	264
País de origen del equipo	Luxemburgo	292
ESPECIFICACIONES TECNICAS ULTRACONGELADOR -80° Cantidad 3 (Para banco de sangre para almacenamiento de plasma y crio precipitados (2), laboratorio clínico xeroteca (1))	RESPUESTA	FOLIO
1. Cuenta con estructura de una sola puerta?	Estructura de una sola puerta, vertical	292
2. La capacidad es de 500 litros o 18 pies como mínimo?	Volumen 634L	292
3. Cuenta con rango de temperatura de trabajo de mínimo -50°C a máximo -80°C?	-20°C a -86°C	292
4. Cuenta con display LCD o LED o pantalla táctil?	Pantalla táctil a color de 7 pulgadas.	292
4.1. ¿Cuenta con batería de respaldo?	Batería de respaldo durante al menos 48 horas	292
5. Cuenta con mínimo 4 entrepaños con su respectivo rack en acero inoxidable para almacenamiento de plasma y precipitado y para el tercer ultracongelador mínimo 4 entrepaños con su respectivo rack para almacenamiento de cajas de criviales?	Cuatro (04) bandejas de acero inoxidable. Opciones múltiples de accesorios: rack de acero inoxidable para almacenamiento de plasma y/o crioprecipitado, criorack de acero inoxidable para almacenamiento de cajas de criviales.	292
6. Cuenta con placa de enfriamiento?	Enfriamiento por convección natural por medio de evaporador distribuido en las paredes internas del gabinete.	292
7. Cuenta con controlador digital para programar rango de trabajo y set point del equipo?	Controlador digital, pantalla táctil de 7" a color para programar rango de trabajo (límites de alarma) y set point. Puerto USB para descarga de datos y actualización de software.	292
8. Cuenta con alarma audible por apertura de puerta (programable en tiempo opcional)?	Alarma audible y visual por apertura de puerta, que se activan en caso de apertura prolongada de puerta, programable en tiempo	292
9. ¿Cuenta con alarmas audible y visible por altas y baja temperatura, puerta entre-abierta o cuando salga del rango de trabajo, fallo de alimentación?	Alarma audible y visual por alta y baja temperatura (cuando sale del rango de trabajo), puerta abierta, entre abierta, fallos de alimentación eléctrica.	292
10. Cuenta con puertas exteriores con sellado hermético y puertas interiores aisladas?	Puerta exterior con sellado hermético. Puertas internas aisladas. Cierre de puerta electrónico. Sistema de seguridad de puerta: apertura y cierre de puertas por medio de tarjeta NFC o contraseña.	292
11. Cuenta con rodachinas frenos y pies niveladores?	Rodachinas y pies niveladores/freno	292

12. Cuenta con refrigerante ecológico (certificado que no dañe la capa de ozono)?	R290 / R170, ecológico	292
13. La alimentación eléctrica es de 110vac 50/60 Hz?	Se proveerá elevador-Regulador de voltaje el cual funciona a 110 V AC 60Hz, y proporcionará el voltaje adecuado para el ultracongelador.	292 296
14. Cuenta con protector de fases por fallas eléctricas o picos de voltaje o elevador de voltaje?	Elevador Regulador de voltaje	296
15. ¿Cuenta con documento que certifique la entrega de certificado de cumplimiento de las normas AABB, ARC, FDA?	Certificación cCSAus, Clase ISO 5 / CE GMP A. Regulación FDA de Dispositivos Médicos: 21CFR Part 864.9700, Clase II. Conforme a estándares de AABB	189 292 293
16. ¿Cuenta con documento que certifique la entrega de certificado de calificación (instalación, desempeño operación) que cumpla los lineamientos de la Resolución 3690 de 2016 en el momento de la instalación del equipo, y de realizar esta calificación 1 vez al año por el tiempo de garantía?	Si, carta de compromiso general	160

PRODUCTO	RESPUESTA	FOLIO
Nombre	Congelador	294
Marca	B Medical Systems	294
Modelo	F501	294
Año de fabricación	2021	293
Tiempo de vida útil	10 años	264
País de origen del equipo	Luxemburgo	294
ESPECIFICACIONES TECNICAS CONGELADOR -30° Cantidad 3 (Para banco de sangre xeroteca(1), (farmacia salas de cirugía (1), farmacia bodega (1))	RESPUESTA	FOLIO
1. Cuenta con estructura de una sola puerta?	Estructura de una sola puerta	294
2. La capacidad es de 500 litros o 20 pies como mínimo?	Volumen 634L	294
3. Cuenta con rango de temperatura de trabajo de mínimo -15°C a máximo -30°C.?	Rango de temperatura de trabajo de -15°C a -41°C.	294
4. Cuenta con display LCD o LED o pantalla táctil?	Pantalla táctil de 7" a color.	294
4.1. ¿Cuenta con batería de respaldo?	Batería de respaldo durante al menos 48 h	294
5. Cuenta con mínimo 5 entrepaños con sistema corredizo en acero inoxidable?	Cinco (05) bandejas/entrepaños con sistema corredizo en acero inoxidable	294
6. Cuenta con placa de enfriamiento?	Enfriamiento de aire forzado (evaporador interno/placa de enfriamiento), y sin escarcha para una temperatura constante y de equilibrada distribución en toda la cámara. Apagado automático al abrir la puerta	294
7. Cuenta con controlador digital para programar rango de trabajo y set point del equipo?	Controlador digital, pantalla táctil de 7" a color para programar rango de trabajo (límites de alarma) y set point. Puerto USB para descarga de datos y actualización de software	294
8. Cuenta con alarma audible por apertura de puerta (programable en tiempo opcional)?"	Alarma audible y visual por apertura de puerta, que se activan en caso de apertura prolongada de puerta, programable en tiempo.	294
9. ¿Cuenta con alarmas audible y visible por alts y baja temperatura, puerta entre-abierta o cuando salga del rango de trabajo, fallo de alimentación?	Alarma audible y visual por alta y baja temperatura (cuando sale del rango de trabajo), puerta abierta, entreabierta, fallos de alimentación eléctrica.	294
10. Cuenta con puertas exteriores con sellado hermético y puertas interiores aisladas?	Puerta exterior con sellado hermético. Puertas internas aisladas. Cierre de puerta electrónico. Sistema de seguridad de puerta: apertura y cierre de puertas por medio de tarjeta NFC o contraseña.	294
11. Cuenta con rodachinas frenos y pies niveladores?	Rodachinas y pies niveladores/freno	294
12. Cuenta con refrigerante ecológico (certificado que no dañe la capa de ozono)?	R290 Ecológico	294

13. La alimentación eléctrica es de 110vac 50/60 Hz?	Alimentación eléctrica 115-127V/60Hz. Se proveerá regulador de voltaje con el equipo, el cual suministrará 115 Voltios.	294
14. Cuenta con protector de fases por fallas eléctricas o picos de voltaje o elevador de voltaje?	Se proveerá Protector de voltaje por fallas eléctricas o picos de voltaje	296
15. ¿Cuenta con documento que certifique la entrega de certificado de cumplimiento de las normas AABB, ARC, FDA?	Certificación cCSAus, Clase ISO 5 / CE GMP A. Regulación FDA de Dispositivos Médicos: 21CFR Part 864.9700, Clase II. Conforme a estándares de AABB. Cerificación Energy Star.	291 292 294 295
16. ¿Cuenta con documento que certifique la entrega de certificado de calificación (instalación, desempeño operación) que cumpla los lineamientos de la Resolución 3690 de 2016 en el momento de la instalación del equipo, y de realizar esta calificación 1 vez al año por el tiempo de garantía?	Si, carta de compromiso general	160



DECLARACIÓN DEL FABRICANTE

Por la presente, B MEDICAL SYSTEMS S.À.R.L., con domicilio y fábrica en 17, Op der Hei, L-9809 Hosingen, Luxemburgo, declara y certifica que las neveras modelo MP 380 CS ofertados por la empresa SCALPEL S.A.S. con objeto de la Convocatoria Publica No. 14 de 2021 "ADQUISICIÓN, INSTALACION Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO DE 27 EQUIPOS PARA LA CADENA DE FRIO DEL HOSPITAL DE LA E.S.E. HOSPITAL UNIVERSITARIO DE LA SAMARITANA BOGOTÁ", cumplen las siguientes condiciones y/o características técnicas:

1. Capacidad de refrigerador: Volumen bruto 233
2. Capacidad de congelador: Volumen bruto 146 litros
3. Cabinas separadas, diseño vertical, con puertas independientes para cada compartimento
4. Refrigerador con cuatro (04) bandejas corredizas sobre riel, revestidas en material inoxidable, resistente a la corrosión
5. Congelador con cuatro (04) cajones construidos en material inoxidable, resistente a la corrosión.
6. Rango de temperatura de trabajo del refrigerador entre +2°C y +8°C cuando el set point está en +5°C.
Rango de temperatura configurable: de +5°C a +15°C
7. Rango de temperatura de trabajo del congelador está entre -15°C y -25°C cuando el set point está en -20°C.
Rango de temperatura de trabajo del congelador está entre -30°C y -40°C cuando el set point está en -35°C.
Rango de temperatura configurable: de -20°C a -35°C
8. Sistema de refrigeración por aire forzado, sin escarcha, para conseguir una temperatura constante y una distribución homogénea de la misma en toda la cámara fría. Apagado automático al abrir la puerta frontal.
9. Sistema de enfriamiento por convección natural y contacto directo para la unidad de congelación
10. La cabina de refrigeración no presenta acumulación de hielo o escarcha. Descongelación automática natural. Descongelación manual en el congelador.
11. Controlador digital para programar rango de trabajo y set point del equipo para el refrigerador y el congelador
12. Alarma audible y visual por apertura de puerta, que se activan en caso de apertura prolongada de puerta, programable en tiempo.
13. Alarma audible y visual por alta y baja temperatura, puerta abierta, fallos de alimentación eléctrica, que se activan de forma independiente
14. Puerta de vidrio doble templado transparente con sistema anti empañó, en la cabina del refrigerador
15. Puertas con juntas de silicona, con sistema magnético y cierre de puerta con llave.
16. Sistema de seguridad de puerta, independiente. Apertura y cierre de puertas con llave
17. Luz LED interna para la cabina de refrigeración, con interruptor manual y encendido automático al momento de la apertura de la puerta.
18. Refrigerante ecológico: R134a refrigerador / R404a congelador
19. Alimentación eléctrica 110 - 120 V / 60 Hz, no requiere transformador externo.
20. Certificación cCSAus, GMP Clean Room Class B / ISO 6 (ISO EN 14644-1)

B Medical Systems S.à.r.l.

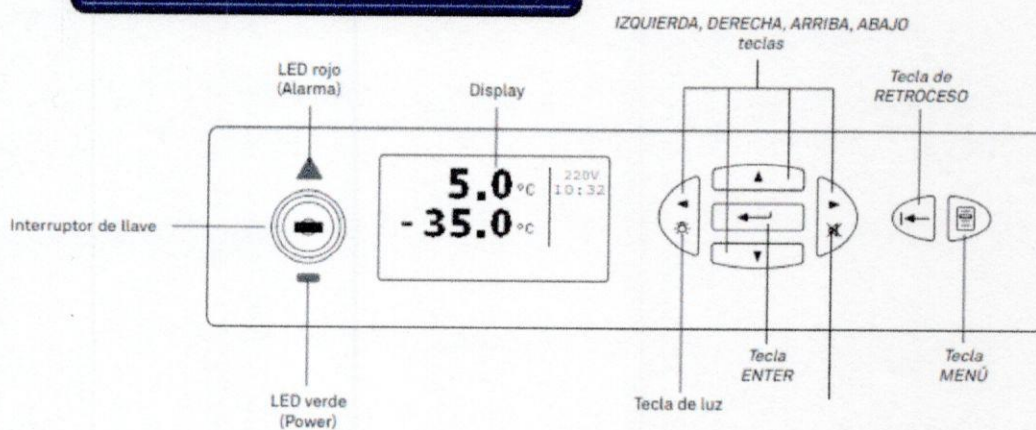
Edith Casas

Gerente Regional Sudamérica

E-mail: Edith.Casas@bmedicalsistemas.com



medical
systems



B Medical Systems S.à.r.l.

Edith Casas
Gerente Regional Sudamérica

E-mail: Edith.Casas@bmedicalsistemas.com

B Medical Systems S.à.r.l., Op. de Ind. 27, 1809 Hosingen Luxembourg |

T +352 9207 311 | F +352 9207 31 300 | www.bmedicalsistemas.com

07.09.2021. Todos los datos técnicos están sujetos a cambio sin previo aviso.



Septiembre 07 de 2021

DECLARACIÓN DEL FABRICANTE

Por la presente, B MEDICAL SYSTEMS S.À.R.L., con domicilio y fábrica en 17, Op der Hei, L-9809 Hosingen, Luxemburgo, declara y certifica que los equipos MP 380 CS (115-127V/60Hz) están en conformidad con las siguientes directrices, normas u otros reglamentos y documentos normativos a los que se hace referencia en este documento.

- **Reglamento 21 CFR de la FDA Parte 862.2050** Clase de dispositivo: I. Código de producto JRM
Numero de listado: D056594
- **Ley federal sobre comestibles, medicamentos y cosmeticos (Ley FD&C)**
Ley de Seguridad de Productos de Consumo de Canada (CCPSA)
Normas aplicadas:
 - IEC 61010-1 :2001
 - IEC 61010-1-2001
 - CAN/CSA-C22.2 No. 61010-1-04
 - UL 61010-1:2004, 2nd Edition
- **Normativa (CE) No. 1907/2006 (REACH)**
- **Directiva 2011/65/UE y 2015/863 (RoHS)**
- **Directiva 2012/19/UE (RAEE)**
- **Normativa (CE) No. 1005/2009 sobre sustancias que disminuyen la capa de ozono:** los productos que cubre esta declaración están exentos de clorofluorocarbonos (CFC) e hidroclorofluorocarburos (HCFC), no disminuyen la capa de ozono. Como material aislante se utiliza espuma de poliuretano que contiene poliol, ciclopentano e isocianato.
- **Normativa (UE) No. 517/2014 sobre gases fluorados de efecto invernadero:** los productos que cubre esta declaración cumplen con las disposiciones de la norma sobre gases fluorados de efecto invernadero.
- **DIN 13221 :2016** (Refrigeradores y congeladores para laboratorio)
- **ISO 14644-1 :2015 (Ambientes asepticos y entornos controlados asociados) y directrices UE GMP**

Asimismo, declaramos el cumplimiento de:

- ISO 9001:2015. Sistema de gestión de calidad
- ISO 13485:2016. Dispositivos médicos, sistemas de administración de calidad. Requisitos para propósitos regulatorios.
- ISO 14001:2015 Sistema de gestión ambiental.

Se expide el presente para los fines pertinentes.

B Medical Systems S.à.r.l.

Edith Casas

Gerente Regional Sudamérica

E-mail: Edith.Casas@bmedicalsistemas.com



DECLARACIÓN DEL FABRICANTE

Por la presente, B MEDICAL SYSTEMS S.À.R.L., con domicilio y fábrica en 17, Op der Hei, L-9809 Hosingen, Luxemburgo, declara y certifica que las refrigeradoras para farmacia modelo P290 ofertados por la empresa SCALPEL S.A.S. con objeto de la Convocatoria Publica No. 14 de 2021 "ADQUISICIÓN, INSTALACION Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO DE 27 EQUIPOS PARA LA CADENA DE FRIO DEL HOSPITAL DE LA E.S.E. HOSPITAL UNIVERSITARIO DE LA SAMARITANA BOGOTÁ", cumplen las siguientes condiciones y/o características técnicas:

1. Capacidad: Volumen bruto 297 litros, volumen neto 269 litros
2. Con cinco (05) bandejas corredizas sobre riel, revestidas en material inoxidable, resistente a la corrosión
3. Rango de temperatura de trabajo del refrigerador entre +2°C y +6°C cuando el set point está en +4°C. Rango de temperatura de trabajo del refrigerador entre +3°C y +7°C cuando el set point está en +5°C. Rango de temperatura de trabajo del refrigerador entre +4°C y +8°C cuando el set point está en +6°C. Rango de temperatura configurable: de +4°C a +15°C
4. Sistema de refrigeración por aire forzado, sin escarcha, para conseguir una temperatura constante y una distribución homogénea de la misma en toda la cámara fría. Apagado automático al abrir la puerta frontal
5. Sin acumulación de hielo o escarcha. Descongelación automática natural.
6. Controlador digital para programar rango de trabajo (límites de alarma) y set point del equipo. Puerto USB para descarga de datos.
7. Alarma audible y visual por apertura de puerta, que se activan en caso de apertura prolongada de puerta, programable en tiempo.
8. Alarma audible y visual por alta y baja temperatura (cuando sale del rango de trabajo), puerta abierta, fallos de alimentación eléctrica,
9. Puerta de cristal orgánico PMMA de 4 capas, ofrecen un máximo aislamiento combinado con un peso reducido, lo que disminuye el esfuerzo al cerrar la puerta y la carga en las bisagras, ofreciendo así una mayor duración.
10. Sistema magnético de cierre de puerta.
11. Sistema de seguridad de puerta: apertura y cierre de puertas con llave.
12. Luz LED interna, con interruptor manual y encendido automático al momento de la apertura de la puerta.
13. Refrigerante ecológico: R600a
14. Alimentación eléctrica 110 - 127 V / 60 Hz, no requiere transformador externo.
15. Gabinete de material de una pieza con garantía de corrosión cero de por vida.
16. Termostato de seguridad que evita que la temperatura de los productos refrigerados descienda por debajo de +2°C
17. Certificación cCSAus, GMP Clean Room Class B / ISO 6 (ISO EN 14644-1). Regulación FDA de Dispositivos Médicos: 21CFR Part 862.2050, Clase I

B Medical Systems S.à.r.l.

Edith Casas

Gerente Regional Sudamérica

E-mail: Edith.Casas@bmedicalsistemas.com

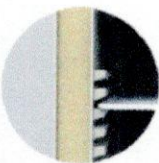


medical
systems



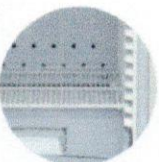
● Electrónica multifunción integrada

Electrónica multifunción B Medical Systems integrada, a un nivel de fácil acceso, en la manija de la puerta; ofrece alarmas, un sistema de alarma central, seguridad de punto de ajuste, batería de reserva, pantalla completa y muchas otras características de control; compatibles con una solución de monitoreo "B Connected para monitoreo y registro de datos.



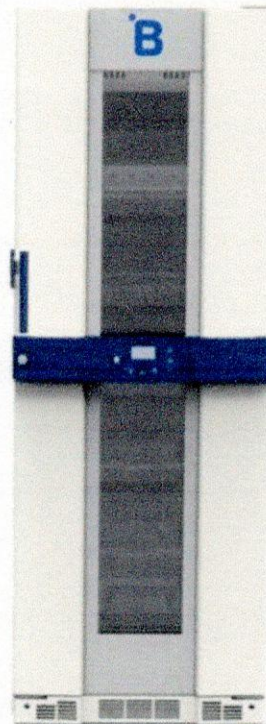
● Gabinete con garantía de anticorrosión de por vida

- Gabinete de material de una pieza con garantía de corrosión cero de por vida; polipropileno de máxima calidad para un mejor aislamiento y bordes sin filos para un mantenimiento y limpieza más fáciles
- Ergonomía inteligente - Manejo fácil y seguro, ya que los componentes más pesados están ubicados en la parte inferior



● Gran capacidad de almacenamiento

Elevado almacenamiento por metro cuadrado en cuanto a volumen neto, con utilidad volumétrica interior de gran versatilidad gracias a los múltiples carriles de fácil uso que permiten la modularidad.



B Medical Systems S.à.r.l.

Edith Casas

Gerente Regional Sudamérica

E-mail: Edith.Casas@bmedicalsistemas.com

B Medical Systems S.à r.l. 17, op der Hei L-9809 Hosingen Luxembourg |

T +352 9207 311 | F +352 9207 31 300 | www.bmedicalsistemas.com

Septiembre 07 de 2021

DECLARACIÓN DEL FABRICANTE

Por la presente, B MEDICAL SYSTEMS S.À.R.L., con domicilio y fábrica en 17, Op der Hei, L-9809 Hosingen, Luxemburgo, declara y certifica que los equipos P290 (110 - 127 V / 60 Hz) están en conformidad con las siguientes directrices, normas u otros reglamentos y documentos normativos a los que se hace referencia en este documento.

- **Reglamento 21 CFR de la FDA Parte 862.2050** Clase de dispositivo: I. Código de producto JRM
Numero de listado: D056594
- **Ley federal sobre comestibles, medicamentos y cosméticos (Ley FD&C)**
Ley de Seguridad de Productos de Consumo de Canada (CCPSA)
Normas aplicadas:
IEC 61010-1 :2010 (3rd Edition)
IEC 61010-2-011 :2016

CAN/CSA-C22.2 No. 61010-1-12
CAN/CSA-C22.2 No. 61010-2-11 :17

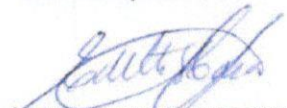
UL 61010-1:2012, 3rd Edition
UL 61010-2-11 :2017
- **Normativa (CE) No. 1907/2006 (REACH)**
- **Directiva 2011/65/UE y 2015/863 (RoHS)**
- **Directiva 2012/19/UE (RAEE)**
- **Normativa (CE) No. 1005/2009 sobre sustancias que disminuyen la capa de ozono:** los productos que cubre esta declaración están exentos de clorofluorocarbonos (CFC) e hidroclorofluorocarburos (HCFC), no disminuyen la capa de ozono. Como material aislante se utiliza espuma de poliuretano que contiene poliol, ciclopentano e isocianato.
- **Normativa (UE) No. 517/2014 sobre gases fluorados de efecto invernadero:** los productos que cubre esta declaración cumplen con las disposiciones de la norma sobre gases fluorados de efecto invernadero.
- **DIN 58345:2007 Y Onorm K 2040:2009** (Refrigeradores para medicamentos)
- **ISO 14644-1 :2015 (Ambientes asepticos y entornos controlados asociados) y directrices UE GMP**

Asimismo, declaramos el cumplimiento de:

- ISO 9001:2015. Sistema de gestión de calidad
- ISO 13485:2016. Dispositivos médicos, sistemas de administración de calidad. Requisitos para propósitos regulatorios.
- ISO 14001:2015 Sistema de gestión ambiental.

Se expide el presente para los fines pertinentes.

B Medical Systems S.à.r.l.



Edith Casas

Gerente Regional Sudamérica

E-mail: Edith.Casas@bmedicalsistemas.com



DECLARACIÓN DEL FABRICANTE

Por la presente, B MEDICAL SYSTEMS S.À.R.L., con domicilio y fábrica en 17, Op der Hei, L-9809 Hosingen, Luxemburgo, declara y certifica que la refrigeradora modelo B401 ofertados por la empresa SCALPEL S.A.S. con objeto de la Convocatoria Publica No. 14 de 2021 "ADQUISICIÓN, INSTALACION Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO DE 27 EQUIPOS PARA LA CADENA DE FRIO DEL HOSPITAL DE LA E.S.E. HOSPITAL UNIVERSITARIO DE LA SAMARITANA BOGOTÁ", cumplen las siguientes condiciones y/o características técnicas:

1. Capacidad: Volumen bruto 478 litros, volumen neto 390 litros
2. Con seis (06) bandejas corredizas en acero inoxidable con panel frontal revestidas en material inoxidable, resistente a la corrosión
3. Rango de temperatura de trabajo del refrigerador entre +2°C y +6°C cuando el set point está en +4°C.
4. Sistema de refrigeración por aire forzado, sin escarcha, para conseguir una temperatura constante y una distribución homogénea de la misma en toda la cámara fría. Apagado automático al abrir la puerta frontal
5. Sin acumulación de hielo o escarcha. Descongelación automática natural.
6. Controlador digital, pantalla táctil de 7" a color para programar rango de trabajo (límites de alarma). Puerto USB para descarga de datos y actualización de software.
7. Alarma audible y visual por apertura de puerta, que se activan en caso de apertura prolongada de puerta, programable en tiempo.
8. Alarma audible y visual por alta y baja temperatura (cuando sale del rango de trabajo), puerta abierta, fallos de alimentación eléctrica.
9. Puerta de cristal orgánico PMMA de 5 capas, ofrecen un máximo aislamiento combinado con un peso reducido, lo que disminuye el esfuerzo al cerrar la puerta y la carga en las bisagras, ofreciendo así una mayor duración.
10. Cierre de puerta electrónico.
11. Sistema de seguridad de puerta: apertura y cierre de puertas por medio de tarjeta NFC o contraseña.
12. Luz LED interna, interna con encendido automático al momento de apertura de la puerta, o por medio de interruptor digital en la pantalla.
13. Ruedas para fácil desplazamiento y pies niveladores/freno.
14. Refrigerante ecológico: R600a
15. Alimentación eléctrica 110 - 127 V / 60 Hz, no requiere transformador externo.
16. Termostato de seguridad que evita que la temperatura de los productos refrigerados descienda por debajo de +2°C
17. Certificación cCSAus, Clase ISO 5 / CE GMP A. Regulación FDA de Dispositivos Médicos: 21 CFR Part 864.9700: Class II. Certificado Energy Star. Conforme a estándares de AABB.

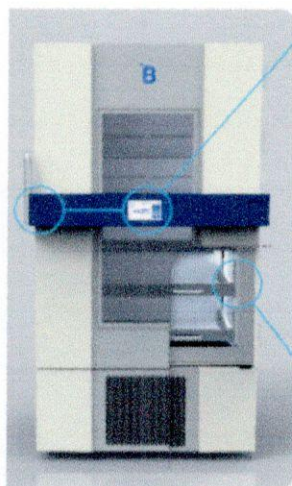
B Medical Systems S.à.r.l.

Edith Casas

Gerente Regional Sudamérica

E-mail: Edith.Casas@bmedicalsystems.com

B401



● Exclusiva manija de barra con electrónica integrada (patente pendiente)

Todas las funciones son fácilmente accesibles:

- Control digital con todas las funciones
 - Nueva pantalla táctil completa de 7" B Medical Systems integrada a una altura óptima en la manija de la puerta, con conexión preinstalada que permite las funciones exclusivas de monitoreo "B Connected"
- Apertura y cierre con mecanismo "para uso rudo" de bloqueo de puerta

● Materiales de alta calidad

Nuevo revestimiento de gran calidad, dispositivo médico certificado, antibacteriano y de acero de alta calidad para mayor duración y fácil control de la higiene.

● Modularidad versátil

Excelente capacidad de almacenamiento y modularidad
- Amplia gama de cajones y estantes para cada necesidad.



B Medical Systems S.à.r.l.

Edith Casas

Edith Casas
Gerente Regional Sudamérica

E-mail: Edith.Casas@bmedicalsistemas.com

B Medical Systems S.à r.l. 17, op der Hei L-9809 Hosingen Luxembourg |

T +352 9207 311 | F +352 9207 31 300 | www.bmedicalsistemas.com

Septiembre 07 de 2021

DECLARACIÓN DEL FABRICANTE

Por la presente, B MEDICAL SYSTEMS S.À.R.L., con domicilio y fábrica en 17, Op der Hei, L-9809 Hosingen, Luxemburgo, declara y certifica que los equipos B401 (110 - 127 V / 60 Hz) estan en conformidad con las siguientes directrices, normas u otros reglamentos y documentos normativos a los que se hace referencia en este documento.

- **Reglamento 21 CFR de la FDA Parte 864.9700** Clase de dispositivo: II. Código de producto KSE
Numero de listado: D120380
- **Ley federal sobre comestibles, medicamentos y cosmeticos (Ley FD&C)**
Ley de Seguridad de Productos de Consumo de Canada (CCPSA)
Normas aplicadas:
IEC 61010-1 :2010 (3rd Edition)
IEC 61010-2-011 :2016

CAN/CSA-C22.2 No. 61010-1-12
CAN/CSA-C22.2 No. 61010-2-11 :17

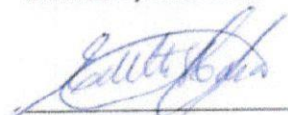
UL 61010-1:2012, 3rd Edition
UL 61010-2-11 :2017
- **Normativa (CE) No. 1907/2006 (REACH)**
- **Directiva 2011/65/UE y 2015/863 (RoHS)**
- **Directiva 2012/19/UE (RAEE)**
- **Normativa (CE) No. 1005/2009 sobre sustancias que disminuyen la capa de ozono:** los productos que cubre esta declaración están exentos de clorofluorocarbonos (CFC) e hidroclorofluorocarburos (HCFC), no disminuyen la capa de ozono. Como material aislante se utiliza espuma de poliuretano que contiene poliol, ciclopentano e isocianato.
- **Normativa (UE) No. 517/2014 sobre gases fluorados de efecto invernadero:** los productos que cubre esta declaración cumplen con las disposiciones de la norma sobre gases fluorados de efecto invernadero.
- **DIN 58371:2010 y Onorm K 2030:2007** (Refrigeradores para mantener preservada la sangre)
- **Normas AABB para los bancos de sangre y los servicios de transfusión**
- **CAN/CSA-Z902-15 Sangre y componentes sanguíneos**
- **ISO 14644-1 :2015 (Ambientes asepticos y entornos controlados asociados) y directrices UE GMP**

Asimismo, declaramos el cumplimiento de:

- ISO 9001:2015. Sistema de gestión de calidad
- ISO 13485:2016. Dispositivos médicos, sistemas de administración de calidad. Requisitos para propósitos regulatorios.
- ISO 14001:2015 Sistema de gestión ambiental.

Se expide el presente para los fines pertinentes.

B Medical Systems S.à.r.l.



Edith Casas
Gerente Regional Sudamérica

E-mail: Edith.Casas@bmedicalsystems.com

B Medical Systems S.à r.l. 17, op der Hei L-9809 Hosingen Luxembourg |

T +352 9207 311 | F +352 9207 31 300 | www.bmedicalsystems.com



DECLARACIÓN DEL FABRICANTE

Por la presente, B MEDICAL SYSTEMS S.À.R.L., con domicilio y fábrica en 17, Op der Hei, L-9809 Hosingen, Luxemburgo, declara y certifica que las refrigeradoras para reactivos modelo P500 ofertados por la empresa SCALPEL S.A.S. con objeto de la Convocatoria Publica No. 14 de 2021 "ADQUISICIÓN, INSTALACION Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO DE 27 EQUIPOS PARA LA CADENA DE FRIO DEL HOSPITAL DE LA E.S.E. HOSPITAL UNIVERSITARIO DE LA SAMARITANA BOGOTÁ", cumplen las siguientes condiciones y/o características técnicas:

1. Capacidad: Volumen bruto 634 litros, volumen neto 517 litros
2. Con seis (06) bandejas extraíbles corredizas, fabricadas en material con cubierta inoxidable.
3. Rango de temperatura de trabajo del refrigerador entre +2°C y +6°C cuando el set point está en +4°C.
Rango de temperatura de trabajo del refrigerador entre +3°C y +7°C cuando el set point está en +5°C.
Rango de temperatura de trabajo del refrigerador entre +4°C y +8°C cuando el set point está en +6°C.
Rango de temperatura configurable: de +4°C a +15°C
4. Sistema de refrigeración por aire forzado, sin escarcha, para conseguir una temperatura constante y una distribución homogénea de la misma en toda la cámara fría. Apagado automático al abrir la puerta frontal
5. Sin acumulación de hielo o escarcha. Descongelación automática natural.
6. Controlador digital, pantalla táctil de 7" a color para programar rango de trabajo (límites de alarma) y set point. Puerto USB para descarga de datos y actualización de software.
7. Alarma audible y visual por apertura de puerta, que se activan en caso de apertura prolongada de puerta, programable en tiempo.
8. Alarma audible y visual por alta y baja temperatura (cuando sale del rango de trabajo), puerta abierta, fallos de alimentación eléctrica,
9. Puerta de cristal orgánico PMMA de 5 capas, ofrecen un máximo aislamiento combinado con un peso reducido, lo que disminuye el esfuerzo al cerrar la puerta y la carga en las bisagras, ofreciendo así una mayor duración.
10. Cierre de puerta electrónico.
11. Sistema de seguridad de puerta: apertura y cierre de puertas por medio de tarjeta NFC o contraseña,
12. Luz LED interna, interna con encendido automático al momento de apertura de la puerta, o por medio de interruptor digital en la pantalla.
13. Ruedas para fácil desplazamiento y pies niveladores/freno.
14. Refrigerante ecológico: R600a
15. Alimentación eléctrica 110 - 127 V / 60 Hz, no requiere transformador externo.
16. Termostato de seguridad que evita que la temperatura de los productos refrigerados descienda por debajo de +2°C
17. Certificación cCSAus, Clase ISO 5 / CE GMP A. Regulación FDA de Dispositivos Médicos: 21CFR Part 862.2050, Clase I. Certificado Energy Star.

B Medical Systems S.à.r.l.

Edith Casas

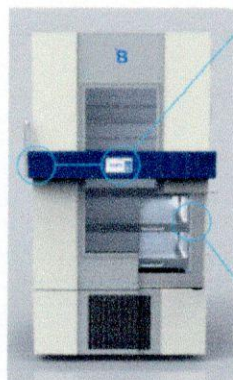
Gerente Regional Sudamérica

E-mail: Edith.Casas@bmedicalsistemas.com



medical
systems

P500



● Exclusiva manija de barra con electrónica integrada (patente pendiente)

Todas las funciones son fácilmente accesibles:

- Control digital con todas las funciones
 - Nueva pantalla táctil completa de 7" B Medical Systems integrada a una altura óptima en la manija de la puerta, con conexión preinstalada que permite las funciones exclusivas de monitoreo "B Connected"
- Apertura y cierre con mecanismo "para uso rudo" de bloqueo de puerta

● Materiales de alta calidad

Nuevo revestimiento de gran calidad, dispositivo médico certificado, antibacteriano y de acero de alta calidad para mayor duración y fácil control de la higiene.

● Modularidad versátil

Excelente capacidad de almacenamiento y modularidad

- Amplia gama de cajones y estantes para cada necesidad.



B Medical Systems S.à.r.l.

Edith Casas

Gerente Regional Sudamérica

E-mail: Edith.Casas@bmedicalsystems.com

B Medical Systems S.à.r.l. 17, op der Hei L-9809 Hosingen Luxembourg |

T +352 9207 311 | F +352 9207 31 300 | www.bmedicalsystems.com

Septiembre 07 de 2021

DECLARACIÓN DEL FABRICANTE

Por la presente, B MEDICAL SYSTEMS S.À.R.L., con domicilio y fábrica en 17, Op der Hei, L-9809 Hosingen, Luxemburgo, declara y certifica que los equipos P500 (110 - 127 V / 60 Hz) están en conformidad con las siguientes directrices, normas u otros reglamentos y documentos normativos a los que se hace referencia en este documento.

- **Reglamento 21 CFR de la FDA Parte 862.2050** Clase de dispositivo: I. Código de producto JRM
Numero de listado: D056594
- **Ley federal sobre comestibles, medicamentos y cosmeticos (Ley FD&C)**
Ley de Seguridad de Productos de Consumo de Canada (CCPSA)
Normas aplicadas:
IEC 61010-1 :2010 (3rd Edition)
IEC 61010-2-011 :2016

CAN/CSA-C22.2 No. 61010-1-12
CAN/CSA-C22.2 No. 61010-2-11 :17

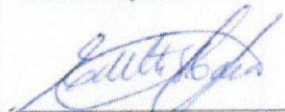
UL 61010-1:2012, 3rd Edition
UL 61010-2-11 :2017
- **Normativa (CE) No. 1907/2006 (REACH)**
- **Directiva 2011/65/UE y 2015/863 (RoHS)**
- **Directiva 2012/19/UE (RAEE)**
- **Normativa (CE) No. 1005/2009 sobre sustancias que disminuyen la capa de ozono:** los productos que cubre esta declaración están exentos de clorofluorocarbonos (CFC) e hidroclorofluorocarburos (HCFC), no disminuyen la capa de ozono. Como material aislante se utiliza espuma de poliuretano que contiene poliol, ciclopentano e isocianato.
- **Normativa (UE) No. 517/2014 sobre gases fluorados de efecto invernadero:** los productos que cubre esta declaración cumplen con las disposiciones de la norma sobre gases fluorados de efecto invernadero.
- **DIN 58345:2007 Y Onorm K 2040:2009** (Refrigeradores para medicamentos)
- **ISO 14644-1 :2015 (Ambientes asepticos y entornos controlados asociados) y directrices UE GMP**

Asimismo, declaramos el cumplimiento de:

- ISO 9001:2015. Sistema de gestión de calidad
- ISO 13485:2016. Dispositivos médicos, sistemas de administración de calidad. Requisitos para propósitos regulatorios.
- ISO 14001:2015 Sistema de gestión ambiental.

Se expide el presente para los fines pertinentes.

B Medical Systems S.à.r.l.



Edith Casas

Gerente Regional Sudamérica

E-mail: Edith.Casas@bmedicalsistemas.com



DECLARACIÓN DEL FABRICANTE

Por la presente, B MEDICAL SYSTEMS S.À.R.L., con domicilio y fábrica en 17, Op der Hei, L-9809 Hosingen, Luxemburgo, declara y certifica que el ultracongelador modelo U501 ofertado por la empresa SCALPEL S.A.S. con objeto de la Convocatoria Publica No. 14 de 2021 "ADQUISICIÓN, INSTALACION Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO DE 27 EQUIPOS PARA LA CADENA DE FRIO DEL HOSPITAL DE LA E.S.E. HOSPITAL UNIVERSITARIO DE LA SAMARITANA BOGOTÁ", cumplen las siguientes condiciones y/o características técnicas:

1. Estructura de una sola puerta externa, vertical
2. Capacidad: Volumen bruto 634 litros, volumen neto 602 litros
3. Rango de temperatura de trabajo de -20°C a -86°C.
4. Pantalla táctil de 7" a color.
5. Batería de respaldo para el sistema de control durante 48 horas.
6. Cuatro (04) bandejas de acero inoxidable.
Opciones múltiples de accesorios: rack de acero inoxidable para almacenamiento de plasma y/o crioprecipitado, criorack de acero inoxidable para almacenamiento de cajas de crioviales.
7. Enfriamiento por convección natural, evaporador de tubo de cobre distribuido internamente en las paredes del gabinete.
8. Controlador digital, pantalla táctil de 7" a color para programar rango de trabajo (límites de alarma) y set point. Puerto USB para descarga de datos y actualización de software.
9. Alarma audible y visual por apertura de puerta, que se activan en caso de apertura prolongada de puerta, programable en tiempo.
10. Alarma audible y visual por alta y baja temperatura (cuando sale del rango de trabajo), puerta abierta, fallos de alimentación eléctrica.
11. Puerta exterior con sellado hermético. Puertas internas (02) aisladas.
Cierre de puerta electrónico.
Sistema de seguridad de puerta: apertura y cierre de puertas por medio de tarjeta NFC o contraseña.
12. Ruedas para fácil desplazamiento y pies niveladores/freno.
13. Refrigerante ecológico: R290 y R170
14. Alimentación eléctrica 220V/60Hz. Opcional: elevador/regulador de voltaje para operación con 110V / 60 Hz
15. Dos (02) válvulas de liberación de presión integradas en la puerta para fácil apertura.
16. Aislamiento de poliuretano con panel aislante al vacío
17. Juntas de puerta calefactadas.
18. Certificación cCSAus, Clase ISO 5 / CE GMP A. Regulación FDA de Dispositivos Médicos: 21CFR Part 864.9700, Clase II. Conforme a estándares de AABB.

B Medical Systems S.à.r.l.

Edith Casas

Gerente Regional Sudamérica

E-mail: Edith.Casas@bmedicalsistemas.com



Septiembre 07 de 2021

DECLARACIÓN DEL FABRICANTE

Por la presente, B MEDICAL SYSTEMS S.À.R.L., con domicilio y fábrica en 17, Op der Hei, L-9809 Hosingen, Luxemburgo, declara y certifica que los equipos U501 (220V/60Hz) están en conformidad con las siguientes directrices, normas u otros reglamentos y documentos normativos a los que se hace referencia en este documento.

- **Reglamento 21 CFR de la FDA Parte 864.9700** Clase de dispositivo: II. Código de producto KSE
Numero de listado: D120380
- **Ley federal sobre comestibles, medicamentos y cosméticos (Ley FD&C)**
Ley de Seguridad de Productos de Consumo de Canada (CCPSA)
Normas aplicadas:
 - IEC 61010-1 :2010 (3rd Edition)
 - IEC 61010-2-011 :2016
 - CAN/CSA-C22.2 No. 61010-1-12
 - CAN/CSA-C22.2 No. 61010-2-11 :17
 - UL 61010-1:2012, 3rd Edition
 - UL 61010-2-11 :2017
- **Normativa (CE) No. 1907/2006 (REACH)**
- **Directiva 2011/65/UE y 2015/863 (RoHS)**
- **Directiva 2012/19/UE (RAEE)**
- **Normativa (CE) No. 1005/2009 sobre sustancias que disminuyen la capa de ozono:** los productos que cubre esta declaración están exentos de clorofluorocarbonos (CFC) e hidroclorofluorocarburos (HCFC), no disminuyen la capa de ozono. Como material aislante se utiliza espuma de poliuretano que contiene polioli, ciclopentano e isocianato.
- **Normativa (UE) No. 517/2014 sobre gases fluorados de efecto invernadero:** los productos que cubre esta declaración cumplen con las disposiciones de la norma sobre gases fluorados de efecto invernadero.
- **DIN 58375:2004** (Almacenamiento de plasma)
- **Normas AABB para los bancos de sangre y los servicios de transfusión**
- **CAN/CSA-Z902-15 Sangre y componentes sanguíneos**
- **DIN 13221 :2016** (Refrigeradores y congeladores para laboratorio)
- **ISO 14644-1 :2015 (Ambientes asepticos y entornos controlados asociados) y directrices UE GMP**

Asimismo, declaramos el cumplimiento de:

- ISO 9001:2015. Sistema de gestión de calidad
- ISO 13485:2016. Dispositivos médicos, sistemas de administración de calidad. Requisitos para propósitos regulatorios.
- ISO 14001:2015 Sistema de gestión ambiental.

Se expide el presente para los fines pertinentes.

B Medical Systems S.à.r.l.

Edith Casas

Gerente Regional Sudamérica

E-mail: Edith.Casas@bmedicalsystems.com



DECLARACIÓN DEL FABRICANTE

Por la presente, B MEDICAL SYSTEMS S.À.R.L., con domicilio y fábrica en 17, Op der Hei, L-9809 Hosingen, Luxemburgo, declara y certifica que el congelador modelo F501 ofertado por la empresa SCALPEL S.A.S. con objeto de la Convocatoria Publica No. 14 de 2021 "ADQUISICIÓN, INSTALACION Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO DE 27 EQUIPOS PARA LA CADENA DE FRIO DEL HOSPITAL DE LA E.S.E. HOSPITAL UNIVERSITARIO DE LA SAMARITANA BOGOTÁ", cumplen las siguientes condiciones y/o características técnicas:

1. Estructura de una sola puerta externa, vertical
2. Capacidad: Volumen bruto 634 litros, volumen neto 602 litros
3. Rango de temperatura de trabajo de -15°C a -41°C. Para almacenamiento de plasma se deberá configurar a -32°C conforme a DIN 58375
4. Pantalla táctil de 7" a color.
5. Batería de respaldo para el sistema de control durante 48 horas.
6. Cinco (05) bandejas con sistema corredizo en acero inoxidable
7. Enfriamiento de aire forzado (evaporador interno), y sin escarcha para una temperatura constante y de equilibrada distribución en toda la cámara. Apagado automático al abrir la puerta
8. Controlador digital, pantalla táctil de 7" a color para programar rango de trabajo (límites de alarma) y set point. Puerto USB para descarga de datos y actualización de software.
9. Alarma audible y visual por apertura de puerta, que se activan en caso de apertura prolongada de puerta, programable en tiempo.
10. Alarma audible y visual por alta y baja temperatura (cuando sale del rango de trabajo), puerta abierta, fallos de alimentación eléctrica.
11. Puerta exterior con sellado hermético. Puertas internas (02) aisladas.
Cierre de puerta electrónico.
Sistema de seguridad de puerta: apertura y cierre de puertas por medio de tarjeta NFC o contraseña.
12. Ruedas para fácil desplazamiento y pies niveladores/freno.
13. Refrigerante ecológico: R290
14. Alimentación eléctrica 115-127V/60Hz. No requiere transformador externo de voltaje.
15. Descongelación automática intuitiva (Smart)
16. Juntas de puerta calefactadas.
17. Certificación cCSAus, Clase ISO 5 / CE GMP A. Regulación FDA de Dispositivos Médicos: 21CFR Part 864.9700, Clase II. Conforme a estandarés de AABB. Cerificación Energy Star.

B Medical Systems S.à.r.l.

Edith Casas

Gerente Regional Sudamérica

E-mail: Edith.Casas@bmedicalsistemas.com



Septiembre 07 de 2021

DECLARACIÓN DEL FABRICANTE

Por la presente, B MEDICAL SYSTEMS S.À.R.L., con domicilio y fábrica en 17, Op der Hei, L-9809 Hosingen, Luxemburgo, declara y certifica que los equipos F501 (110 - 127 V / 60 Hz) están en conformidad con las siguientes directrices, normas u otros reglamentos y documentos normativos a los que se hace referencia en este documento.

- **Reglamento 21 CFR de la FDA Parte 864.9700** Clase de dispositivo: II. Código de producto KSE
Numero de listado: D120380
- **Ley federal sobre comestibles, medicamentos y cosméticos (Ley FD&C)**
Ley de Seguridad de Productos de Consumo de Canada (CCPSA)
Normas aplicadas:
IEC 61010-1 :2010 (3rd Edition)
IEC 61010-2-011 :2016

CAN/CSA-C22.2 No. 61010-1-12
CAN/CSA-C22.2 No. 61010-2-11 :17

UL 61010-1:2012, 3rd Edition
UL 61010-2-11 :2017
- **Normativa (CE) No. 1907/2006 (REACH)**
- **Directiva 2011/65/UE y 2015/863 (RoHS)**
- **Directiva 2012/19/UE (RAEE)**
- **Normativa (CE) No. 1005/2009 sobre sustancias que disminuyen la capa de ozono:** los productos que cubre esta declaración están exentos de clorofluorocarbonos (CFC) e hidroclorofluorocarburos (HCFC), no disminuyen la capa de ozono. Como material aislante se utiliza espuma de poliuretano que contiene poliol, ciclopentano e isocianato.
- **Normativa (UE) No. 517/2014 sobre gases fluorados de efecto invernadero:** los productos que cubre esta declaración cumplen con las disposiciones de la norma sobre gases fluorados de efecto invernadero.
- **DIN 58375:2004** (Almacenamiento de plasma)
- **Normas AABB para los bancos de sangre y los servicios de transfusión**
- **CAN/CSA-Z902-15 Sangre y componentes sanguíneos**
- **ISO 14644-1 :2015 (Ambientes asepticos y entornos controlados asociados) y directrices UE GMP**

Asimismo, declaramos el cumplimiento de:

- ISO 9001:2015. Sistema de gestión de calidad
- ISO 13485:2016. Dispositivos médicos, sistemas de administración de calidad. Requisitos para propósitos regulatorios.
- ISO 14001:2015 Sistema de gestión ambiental.

Se expide el presente para los fines pertinentes.

B Medical Systems S.à.r.l.

Edith Casas

Gerente Regional Sudamérica

E-mail: Edith.Casas@bmedicalsistemas.com

B Medical Systems S.à r.l. 17, op der Hei L-9809 Hosingen Luxembourg |

T +352 9207 311 | F +352 9207 31 300 | www.bmedicalsistemas.com

Bogotá, 07 de septiembre de 2021

Señores

ESE Hospital Universitario de la Samaritana

Carrera 8 No. 0-29 Sur Localidad Santa Fe

Bogotá – Colombia

"Adquisición, instalación y puesta en funcionamiento de 27 equipos de cadena de frío de la E.S.E Hospital Universitario de la Samaritana " – Aclaración accesorios

Respetados señores, por medio del presente, notificamos que los equipos relacionados a la oferta económica serán entregados con los siguientes accesorios:

- Rodachinas y freno y/o base con rodachinas y freno según corresponda, para todos los equipos.
- Protector de fases por fallas eléctricas, ó elevador regulador de voltaje, o regulador de voltaje, según corresponda y teniendo en cuenta el rango de operación de los equipos ofertados, con el fin de asegurar protección a fallos relacionados a alimentación y red eléctrica.

Atentamente,

SCALPEL

Andres Felipe Cabra
Division de Salud - Ingeniero de mantenimiento
Telefonos : (571) 274 7694 / 571 4167/ 647 7934 EXT 1003
E-mail: Acabra@scalpel.com.co
Celular : 3107619003
Carrera 52 NO: 144-35
Bogota D:C - Colombia
www.scalpel.com.co

Bogotá, 08 de septiembre de 2021

Señores

ESE Hospital Universitario de la Samaritana

Carrera 8 No. 0-29 Sur Localidad Santa Fe

Bogotá – Colombia

"Adquisición, instalación y puesta en funcionamiento de 27 equipos de cadena de frío de la E.S.E Hospital Universitario de la Samaritana " – Aclaración de los productos ofertados,

Respetados señores, por medio del presente, **SCALPEL SAS** certifica que:

- Los equipos ofertados son fabricados por nuestra representada B Medical Systems, quien tiene domicilio el 17, Op der Hei L9809 Hosingen, en la planta ubicada en el mismo predio.
- Los equipos a ofertar, son completamente nuevos, fabricados e importados en el año 2021.

Atentamente,



Joaquín Rodrigo Sánchez Muñoz

Gerente / Representante Legal

CC 19 414 444 de Bogotá