


	<b>SUBDIRECCIÓN DE LABORATORIO DE SALUD PÚBLICA GESTIÓN DE CALIDAD</b>	<b>Código Documento: 040GCF166</b> <b>Fecha de Emisión: 2024-04-29</b> <b>Página: 1/1</b>
Elaboró: Sofía Alvarado	Revisó: Sandra Olivos, Angie Arias	Aprobó: Mary Luz Gómez
Fecha de elaboración: 2021-07-15	Fecha de revisión: 2024-04-26	Fecha de aprobación: 2024-04-29
Versión: 5		
<b>FICHA TÉCNICA DE CONTRATACIÓN</b>		


FECHA	2025-01-08	ITEM	1
<b>1. NOMBRE DEL BIEN O SERVICIO</b>			
Agar Cetrimide.			
<b>2. UNIDAD DE MEDIDA</b>			
Frasco x 500 g o su equivalencia en otras presentaciones			
<b>3. NORMATIVIDAD APLICABLE</b>			
UNITED STATES PHARMACOPEIA (USP). ISO 11133:2014. Resolución 773 de 2021 de aplicación del Sistema Globalmente Armonizado (SGA). De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>4. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</b>			
<b>Especificaciones y Características técnicas mínimas:</b> Medio ideal para el aislamiento e identificación de Pseudomonas. Su formulación permite el crecimiento selectivo de Pseudomonas aeruginosa y estimula la formación de pigmentos. Medio deshidratado Composición (g/L): Agar.....15,00 Gelatina peptona.....20,00 Cloruro de Magnesio .....1,40 Sulfato de Potasio .....10,00 Cetrimide.....0,30 Aplicación en Microbiología			
<b>Fecha de vencimiento:</b> Su fecha de vencimiento debe encontrarse vigente y ser superior o igual a 2 años, teniendo en cuenta el tiempo desde la entrega del ítem al laboratorio. Al momento de la entrega, no se aceptan reactivos con fechas menores a las mencionadas.			
<b>Mantenimientos preventivos y correctivos:</b> No aplica.			
<b>Soporte técnico:</b> No Aplica.			
<b>Garantía técnica:</b> El reactivo debe conservar su naturaleza y propiedades químicas y físicas, desde el momento de la entrega hasta su fecha de vencimiento de acuerdo a las condiciones de conservación que especifica el fabricante. En caso de no conservarlas o encontrarse alterado, el oferente deberá reemplazar el producto, con las mismas características descritas en la ficha técnica y de igual calidad, sin generar costos adicionales a la entidad.			
<b>Certificaciones técnicas:</b> Copia del certificado de análisis (COA) o ficha técnica del reactivo en inglés y/o español (en físico y/o digital) ORIGINAL, donde se especifique como mínimo: el número de lote, fecha de vencimiento, % pureza, % trazas. Copia de la Hoja de seguridad (SDS), en caso de ser idioma inglés incluir una traducción simple al español (En físico y/o digital) ORIGINAL.			
<b>Informes o productos que debe presentar el contratista al supervisor del contrato:</b> Los relacionados en el pliego de condiciones generales. Con las certificaciones técnicas antes descritas y el compromiso de cumplimiento de las garantías técnicas de integridad del producto como mínimo igual a la fecha de vencimiento del producto.			
De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>5. APROBACIONES</b>			
Proceso	Nombres y apellidos	Área	Firma
Elaboró	Leonardo Mario Mendoza De la Cruz	Profesional Universitario - VAC - Físicoquímica de Medicamentos	Leonardo Mendoza
Aprobó	Herbert Iván Vera Espitia	Profesional Especializado - Referente VAC	Herbert Iván Vera Espitia
VoBo Profesional área de metrología (Cuando Aplique)	No Aplica	No Aplica	No Aplica



	<b>SUBDIRECCIÓN DE LABORATORIO DE SALUD PÚBLICA GESTIÓN DE CALIDAD</b>	<b>Código Documento: 040GCF166</b> <b>Fecha de Emisión: 2024-04-29</b> <b>Página: 1/1</b>
Elaboró: Sofía Alvarado	Revisó: Sandra Olivos, Angie Arias	Aprobó: Mary Luz Gómez
Fecha de elaboración: 2021-07-15	Fecha de revisión: 2024-04-26	Fecha de aprobación: 2024-04-29
Versión: 5		
<b>FICHA TÉCNICA DE CONTRATACION</b>		


FECHA	2025-01-08	ITEM	2														
<b>1. NOMBRE DEL BIEN O SERVICIO</b>																	
Agar Mac Conkey																	
<b>2. UNIDAD DE MEDIDA</b>																	
Frasco x 500 g o su equivalencia en otras presentaciones																	
<b>3. NORMATIVIDAD APLICABLE</b>																	
UNITED STATES PHARMACOPEIA (USP). ISO 11133:2014. Resolución 773 de 2021 de aplicación del Sistema Globalmente Armonizado (SGA). De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.																	
<b>4. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</b>																	
<p><b>Especificaciones y Características técnicas mínimas:</b></p> <p>Medio de cultivo en polvo, Agar selectivo que permite el reconocimiento y recuperación de bacterias Gram negativas fermentadoras y no fermentadoras de lactosa. Medio deshidratado Composición (g/L):</p> <table><tr><td>Peptona</td><td>27,0</td></tr><tr><td>Cloruro sódico</td><td>5,0</td></tr><tr><td>Sorbitol</td><td>10,0</td></tr><tr><td>Mezcla de sales biliares No.3</td><td>1,5</td></tr><tr><td>Rojo neutro</td><td>0,03</td></tr><tr><td>Violeta cristal</td><td>0,001</td></tr><tr><td>Agar-agar</td><td>15,0</td></tr></table> <p>Aplicación en Microbiología.</p> <p><b>Fecha de vencimiento:</b> Su fecha de vencimiento debe encontrarse vigente y ser superior o igual a 2 años, teniendo en cuenta el tiempo desde la entrega del ítem al laboratorio. Al momento de la entrega, no se aceptan reactivos con fechas menores a las mencionadas.</p> <p><b>Mantenimientos preventivos y correctivos:</b> No aplica.</p> <p><b>Soporte técnico:</b> No Aplica.</p> <p><b>Garantía técnica:</b> El reactivo debe conservar su naturaleza y propiedades químicas y físicas, desde el momento de la entrega hasta su fecha de vencimiento de acuerdo a las condiciones de conservación que especifica el fabricante. En caso de no conservarlas o encontrarse alterado, el oferente deberá reemplazar el producto con las mismas características descritas en la ficha técnica y de igual calidad, sin generar costos adicionales a la entidad.</p> <p><b>Certificaciones técnicas:</b> Copia del certificado de análisis (COA) o ficha técnica del reactivo en inglés y/o español (en físico y/o digital) ORIGINAL, donde se especifique como mínimo: el número de lote, fecha de vencimiento, % pureza, % trazas. Copia de la Hoja de seguridad (SDS), en caso de ser idioma inglés incluir una traducción simple al español (En físico y/o digital) ORIGINAL.</p> <p><b>Informes o productos que debe presentar el contratista al supervisor del contrato:</b> Los relacionados en el pliego de condiciones generales. Con las certificaciones técnicas antes descritas y el compromiso de cumplimiento de las garantías técnicas de integridad del producto como mínimo igual a la fecha de vencimiento del producto.</p> <p>De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.</p>				Peptona	27,0	Cloruro sódico	5,0	Sorbitol	10,0	Mezcla de sales biliares No.3	1,5	Rojo neutro	0,03	Violeta cristal	0,001	Agar-agar	15,0
Peptona	27,0																
Cloruro sódico	5,0																
Sorbitol	10,0																
Mezcla de sales biliares No.3	1,5																
Rojo neutro	0,03																
Violeta cristal	0,001																
Agar-agar	15,0																
<b>5. APROBACIONES</b>																	
Proceso	Nombres y apellidos	Área	Firma														
Elaboró	Leonardo Mario Mendoza De la Cruz	Profesional Universitario - VAC - Físicoquímica de Medicamentos															
Aprobó	Herbert Iván Vera Espitia	Profesional Especializado - Referente VAC															
VoBo Profesional área de metrología (Cuando Aplique)	No Aplica	No Aplica	No Aplica														

FECHA	2025-01-08	ITEM	3
<b>1. NOMBRE DEL BIEN O SERVICIO</b>			
Agar Manitol Salado			
<b>2. UNIDAD DE MEDIDA</b>			
Frasco x 500 g o su equivalencia en otras presentaciones			
<b>3. NORMATIVIDAD APLICABLE</b>			
UNITED STATES PHARMACOPEIA (USP). ISO 11133:2014. Resolución 773 de 2021 de aplicación del Sistema Globalmente Armonizado (SGA). De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>4. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</b>			
<b>Especificaciones y Características técnicas mínimas:</b> Medio de cultivo en polvo, Agar selectivo y diferencial utilizado para aislamiento y diferenciación de estafilococos patógenos. Medio deshidratado Composición (g/L): Digerido enzimático de caseína..... 5,0 Digerido enzimático de tejido animal..... 5,0 Extracto de carne de vaca..... 1,0 D-Manitol.....10,0 Cloruro de sodio.....75,0 Rojo de fenol.....0,025 Agar.....12,0 - 15,0 Aplicación en Microbiología.			
<b>Fecha de vencimiento:</b> Su fecha de vencimiento debe encontrarse vigente y ser superior o igual a 2 años, teniendo en cuenta el tiempo desde la entrega del ítem al laboratorio. Al momento de la entrega, no se aceptan reactivos con fechas menores a las mencionadas.			
<b>Mantenimientos preventivos y correctivos:</b> No aplica.			
<b>Soporte técnico:</b> No Aplica.			
<b>Garantía técnica:</b> El reactivo debe conservar su naturaleza y propiedades químicas y físicas, desde el momento de la entrega hasta su fecha de vencimiento de acuerdo a las condiciones de conservación que especifica el fabricante. En caso de no conservarlas o encontrarse alterado, el oferente deberá reemplazar el producto, con las mismas características descritas en la ficha técnica y de igual calidad, sin generar costos adicionales a la entidad.			
<b>Certificaciones técnicas:</b> Copia del certificado de análisis (COA) o ficha técnica del reactivo en inglés y/o español (en físico y/o digital) ORIGINAL, donde se especifique como mínimo: el número de lote, fecha de vencimiento, % pureza, % trazas. Copia de la Hoja de seguridad (SDS), en caso de ser idioma inglés incluir una traducción simple al español (En físico y/o digital) ORIGINAL.			
<b>Informes o productos que debe presentar el contratista al supervisor del contrato:</b> Los relacionados en el pliego de condiciones generales. Con las certificaciones técnicas antes descritas y el compromiso de cumplimiento de las garantías técnicas de integridad del producto como mínimo igual a la fecha de vencimiento del producto.			
De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>5. APROBACIONES</b>			
Proceso	Nombres y apellidos	Área	Firma
Elaboró	Leonardo Mario Mendoza De la Cruz	Profesional Universitario - VAC - Físicoquímica de Medicamentos	
Aprobó	Herbert Iván Vera Espitia	Profesional Especializado - Referente VAC	
VoBo Profesional área de metrología (Cuando Aplique)	No Aplica	No Aplica	No Aplica


FECHA	2025-01-08	ITEM	4
<b>1. NOMBRE DEL BIEN O SERVICIO</b>			
Agar Sabouraud Dextrosa			
<b>2. UNIDAD DE MEDIDA</b>			
Frasco x 500 g o su equivalencia en otras presentaciones			
<b>3. NORMATIVIDAD APLICABLE</b>			
UNITED STATES PHARMACOPEIA (USP). ISO 11133:2014. Resolución 773 de 2021 de aplicación del Sistema Globalmente Armonizado (SGA). De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>4. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</b>			
<p><b>Características técnicas mínimas:</b> Medio principalmente utilizado para el aislamiento de mohos y levaduras patógenas y no patógenas. Medio deshidratado Composición (g/L):</p> <p>Agar .....15,00 Caseína peptona ..... 5,00 Cloramfenicol.....0,05 Dextrosa ..... 40,00 Digerido peptico de tejido animal .....5,00 – 7,5 Aplicación en Microbiología</p> <p><b>Fecha de vencimiento:</b> Su fecha de vencimiento debe encontrarse vigente y ser superior o igual a 2 años, teniendo en cuenta el tiempo desde la entrega del ítem al laboratorio. Al momento de la entrega, no se aceptan reactivos con fechas menores a las mencionadas.</p> <p><b>Mantenimientos preventivos y correctivos:</b> No aplica.</p> <p><b>Soporte técnico:</b> No Aplica.</p> <p><b>Garantía técnica:</b> El reactivo debe conservar su naturaleza y propiedades químicas y físicas, desde el momento de la entrega hasta su fecha de vencimiento de acuerdo a las condiciones de conservación que especifica el fabricante. En caso de no conservarlas o encontrarse alterado, el oferente deberá reemplazar el producto, con las mismas características descritas en la ficha técnica y de igual calidad, sin generar costos adicionales a la entidad.</p> <p><b>Certificaciones técnicas:</b> Copia del certificado de análisis (COA) o ficha técnica del reactivo en inglés y/o español (en físico y/o digital) ORIGINAL, donde se especifique como mínimo: el número de lote, fecha de vencimiento, % pureza, % trazas. Copia de la Hoja de seguridad (SDS), en caso de ser idioma inglés incluir una traducción simple al español (En físico y/o digital) ORIGINAL.</p> <p><b>Informes o productos que debe presentar el contratista al supervisor del contrato:</b> Los relacionados en el pliego de condiciones generales. Con las certificaciones técnicas antes descritas y el compromiso de cumplimiento de las garantías técnicas de integridad del producto como mínimo igual a la fecha de vencimiento del producto.</p> <p>De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.</p>			
<b>5. APROBACIONES</b>			
<b>Proceso</b>	<b>Nombres y apellidos</b>	<b>Área</b>	<b>Firma</b>
Elaboró	Leonardo Mario Mendoza De la Cruz	Profesional Universitario - VAC - Físicoquímica de Medicamentos	
Aprobó	Herbert Iván Vera Espitia	Profesional Especializado - Referente VAC	
VoBo Profesional área de metrología (Cuando Aplique)	No Aplica	No Aplica	No Aplica

 ALCALDÍA MAYOR DE BOGOTÁ D.C. SECRETARÍA DE SALUD	<b>SUBDIRECCIÓN DE LABORATORIO DE SALUD PÚBLICA GESTIÓN DE CALIDAD</b>	<b>Código Documento: 040GCF166</b> <b>Fecha de Emisión: 2024-04-29</b> <b>Página: 1/1</b>
Elaboró: Sofía Alvarado	Revisó: Sandra Olivos, Angie Arias	Aprobó: Mary Luz Gómez
Fecha de elaboración: 2021-07-15	Fecha de revisión: 2024-04-26	Fecha de aprobación: 2024-04-29
Versión: 5		
<b>FICHA TÉCNICA DE CONTRATACION</b>		

FECHA	2025-01-08	ITEM	5
<b>1. NOMBRE DEL BIEN O SERVICIO</b>			
Agar Violeta Rojo Bilis Glucosa			
<b>2. UNIDAD DE MEDIDA</b>			
Frasco x 500 g o su equivalencia en otras presentaciones			
<b>3. NORMATIVIDAD APLICABLE</b>			
UNITED STATES PHARMACOPEIA (USP). ISO 11133:2014. Resolución 773 de 2021 de aplicación del Sistema Globalmente Armonizado (SGA). De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>4. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</b>			
Medio de cultivo utilizado para la detección y el recuento de enterobacterias totales a partir de productos farmacéuticos. Agar Violeta Rojo Bilis Glucosa, muy rico en nutrientes, que proporciona un adecuado desarrollo microbiano, para ser empleado en Análisis Microbiológico de Medicamentos.			
<b>Características técnicas mínimas:</b>			
Medio			
deshidratado composición (g/L)			
Extracto de Levadura..... 3,00			
Digerido Pancreático de Gelatina. .... 7,00			
Sales Biliares..... 1,50			
Cloruro de Sodio ..... 5,00			
Glucosa Monohidrato..... 10,00			
Agar..... 15,00			
Rojo Neutro ..... 0,03			
Cristal Violeta ..... 0.002			
Aplicación en Micribiología			
<b>Fecha de vencimiento:</b> Su fecha de vencimiento debe encontrarse vigente y ser superior o igual a 2 años, teniendo en cuenta el tiempo desde la entrega del ítem al laboratorio. Al momento de la entrega, no se aceptan reactivos con fechas menores a las mencionadas.			
<b>Mantenimientos preventivos y correctivos:</b> No aplica.			
<b>Soporte técnico:</b> No Aplica.			
<b>Garantía técnica:</b> El reactivo debe conservar su naturaleza y propiedades químicas y físicas, desde el momento de la entrega hasta su fecha de vencimiento de acuerdo a las condiciones de conservación que especifica el fabricante. En caso de no conservarlas o encontrarse alterado, el oferente deberá reemplazar el producto, con las mismas características descritas en la ficha técnica y de igual calidad, sin generar costos adicionales a la entidad.			
<b>Certificaciones técnicas:</b>			
Copia del certificado de análisis (COA) o ficha técnica del reactivo en inglés y/o español (en físico y/o digital) ORIGINAL, donde se especifique como mínimo: el número de lote, fecha de vencimiento, % pureza, % trazas.			
Copia de la Hoja de seguridad (SDS), en caso de ser idioma inglés incluir una traducción simple al español (En físico y/o digital) ORIGINAL.			
<b>Informes o productos que debe presentar el contratista al supervisor del contrato:</b>			
Los relacionados en el pliego de condiciones generales. Con las certificaciones técnicas antes descritas y el compromiso de cumplimiento de las garantías técnicas de integridad del producto como mínimo igual a la fecha de vencimiento del producto.			
De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>5. APROBACIONES</b>			
<b>Proceso</b>	<b>Nombres y apellidos</b>	<b>Área</b>	<b>Firma</b>
Elaboró	Leonardo Mario Mendoza De la Cruz	Profesional Universitario - VAC - Físicoquímica de Medicamentos	
Aprobó	Herbert Iván Vera Espitia	Profesional Especializado - Referente VAC	
VoBo Profesional área de metrología (Cuando Aplique)	No Aplica	No Aplica	No Aplica


 ALCALDÍA MAYOR DE BOGOTÁ D.C. SECRETARÍA DE SALUD	<b>SUBDIRECCIÓN DE LABORATORIO DE SALUD PÚBLICA GESTIÓN DE CALIDAD</b>	<b>Código Documento: 040GCF166</b> <b>Fecha de Emisión: 2024-04-29</b> <b>Página: 1/1</b>
Elaboró: Sofía Alvarado	Revisó: Sandra Olivos, Angie Arias	Aprobó: Mary Luz Gómez
Fecha de elaboración: 2021-07-15	Fecha de revisión: 2024-04-26	Fecha de aprobación: 2024-04-29
Versión: 5		
<b>FICHA TÉCNICA DE CONTRATACION</b>		

FECHA	2025-01-08	ITEM	6
<b>1. NOMBRE DEL BIEN O SERVICIO</b>			
Lecitina de soya			
<b>2. UNIDAD DE MEDIDA</b>			
Frasco x 1000 g (1 kg) o su equivalencia en otras presentaciones			
<b>3. NORMATIVIDAD APLICABLE</b>			
Resolución 773 de 2021 de aplicación del Sistema Globalmente Armonizado (SGA). De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>4. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</b>			
<b>Características mínimas:</b> Grado alimenticio Apariencia: Líquido de color amarillo ambar a marrón, con olor típico a soya, de alta viscosidad de comportamiento newtoniano, completamente soluble en hexano, tolueno y otros hidrocarburos.			
<b>Fecha de vencimiento:</b> Su fecha de vencimiento debe encontrarse vigente y ser superior o igual a 2 años, teniendo en cuenta el tiempo desde la entrega del ítem al laboratorio. Al momento de la entrega, no se aceptan reactivos con fechas menores a las mencionadas.			
<b>Mantenimientos preventivos y correctivos:</b> No aplica.			
<b>Soporte técnico:</b> No Aplica.			
<b>Garantía técnica:</b> El reactivo debe conservar su naturaleza y propiedades químicas y físicas, desde el momento de la entrega hasta su fecha de vencimiento de acuerdo a las condiciones de conservación que especifica el fabricante. En caso de no conservarlas o encontrarse alterado, el oferente deberá reemplazar el producto, con las mismas características descritas en la ficha técnica y de igual calidad, sin generar costos adicionales a la entidad.			
<b>Certificaciones técnicas:</b> Copia del certificado de análisis (COA) o ficha técnica del reactivo en inglés y/o español (en físico y/o digital) ORIGINAL, donde se especifique como mínimo: el número de lote, fecha de vencimiento, % pureza, % trazas. Copia de la Hoja de seguridad (SDS), en caso de ser idioma inglés incluir una traducción simple al español (En físico y/o digital) ORIGINAL.			
<b>Informes o productos que debe presentar el contratista al supervisor del contrato:</b> Los relacionados en el pliego de condiciones generales. Con las certificaciones técnicas antes descritas y el compromiso de cumplimiento de las garantías técnicas de integridad del producto como mínimo igual a la fecha de vencimiento del producto.			
De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>5. APROBACIONES</b>			
<b>Proceso</b>	<b>Nombres y apellidos</b>	<b>Área</b>	<b>Firma</b>
Elaboró	Leonardo Mario Mendoza De la Cruz	Profesional Universitario - VAC - Físicoquímica de Medicamentos	
Aprobó	Herbert Iván Vera Espitia	Profesional Especializado - Referente VAC	
VoBo Profesional área de metrología (Cuando Aplique)	No Aplica	No Aplica	No Aplica

 ALCALDÍA MAYOR DE BOGOTÁ D.C. SECRETARÍA DE SALUD	<b>SUBDIRECCIÓN DE LABORATORIO DE SALUD PÚBLICA GESTIÓN DE CALIDAD</b>	<b>Código Documento: 040GCF166</b> <b>Fecha de Emisión: 2024-04-29</b> <b>Página: 1/1</b>
Elaboró: Sofía Alvarado	Revisó: Sandra Olivos, Angie Arias	Aprobó: Mary Luz Gómez
Fecha de elaboración: 2021-07-15	Fecha de revisión: 2024-04-26	Fecha de aprobación: 2024-04-29
Versión: 5		
<b>FICHA TÉCNICA DE CONTRATACION</b>		


FECHA	2025-01-08	ITEM	7
<b>1. NOMBRE DEL BIEN O SERVICIO</b>			
Caldo Sabouraud deshidratado			
<b>2. UNIDAD DE MEDIDA</b>			
Frasco x 500 g o su equivalencia en otras presentaciones			
<b>3. NORMATIVIDAD APLICABLE</b>			
UNITED STATES PHARMACOPEIA (USP). ISO 11133:2014. Resolución 773 de 2021 de aplicación del Sistema Globalmente Armonizado (SGA). De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>4. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</b>			
<b>Características técnicas mínimas:</b> Medio principalmente utilizado para el aislamiento de mohos y levaduras patógenas y no patógenas. Medio deshidratado Composición (g/L): Dextrosa: ..... 20,0 Mezcla de Digerido Péptico de Tejido Animal y Digerido Pancreático de Caseína (1:1): 10,0 Aplicación en Microbiología			
<b>Fecha de vencimiento:</b> Su fecha de vencimiento debe encontrarse vigente y ser superior o igual a 2 años, teniendo en cuenta el tiempo desde la entrega del ítem al laboratorio. Al momento de la entrega, no se aceptan reactivos con fechas menores a las mencionadas.			
<b>Mantenimientos preventivos y correctivos:</b> No aplica.			
<b>Soporte técnico:</b> No Aplica.			
<b>Garantía técnica:</b> El reactivo debe conservar su naturaleza y propiedades químicas y físicas, desde el momento de la entrega hasta su fecha de vencimiento de acuerdo a las condiciones de conservación que especifica el fabricante. En caso de no conservarlas o encontrarse alterado, el oferente deberá reemplazar el producto, con las mismas características descritas en la ficha técnica y de igual calidad, sin generar costos adicionales a la entidad.			
<b>Certificaciones técnicas:</b> Copia del certificado de análisis (COA) o ficha técnica del reactivo en inglés y/o español (en físico y/o digital) ORIGINAL, donde se especifique como mínimo: el número de lote, fecha de vencimiento, % pureza, % trazas. Copia de la Hoja de seguridad (SDS), en caso de ser idioma inglés incluir una traducción simple al español (En físico y/o digital) ORIGINAL.			
<b>Informes o productos que debe presentar el contratista al supervisor del contrato:</b> Los relacionados en el pliego de condiciones generales. Con las certificaciones técnicas antes descritas y el compromiso de cumplimiento de las garantías técnicas de integridad del producto como mínimo igual a la fecha de vencimiento del producto.			
De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>5. APROBACIONES</b>			
Proceso	Nombres y apellidos	Área	Firma
Elaboró	Leonardo Mario Mendoza De la Cruz	Profesional Universitario - VAC - Físicoquímica de Medicamentos	
Aprobó	Herbert Iván Vera Espitia	Profesional Especializado - Referente VAC	
VoBo Profesional área de metrología (Cuando Aplique)	No Aplica	No Aplica	No Aplica




 ALCALDÍA MAYOR DE BOGOTÁ D.C. SECRETARÍA DE SALUD	<b>SUBDIRECCIÓN DE LABORATORIO DE SALUD PÚBLICA GESTIÓN DE CALIDAD</b>	<b>Código Documento: 040GCF166</b> <b>Fecha de Emisión: 2024-04-29</b> <b>Página: 1/1</b>
Elaboró: Sofía Alvarado	Revisó: Sandra Olivos, Angie Arias	Aprobó: Mary Luz Gómez
Fecha de elaboración: 2021-07-15	Fecha de revisión: 2024-04-26	Fecha de aprobación: 2024-04-29
Versión: 5		
<b>FICHA TÉCNICA DE CONTRATACIÓN</b>		

FECHA	2025-01-08	ITEM	8
<b>1. NOMBRE DEL BIEN O SERVICIO</b>			
Azul de lactofenol			
<b>2. UNIDAD DE MEDIDA</b>			
Frasco x 100 mL o su equivalencia en otras presentaciones			
<b>3. NORMATIVIDAD APLICABLE</b>			
Resolución 773 de 2021 de aplicación del Sistema Globalmente Armonizado (SGA). De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>4. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</b>			
<b>Características técnicas mínimas:</b> lactofenol en solución para tinción de hongos Aspecto: Líquido translúcido Color: Azul oscuro, Olor: Característico fenol Envase: frasco de vidrio ámbar o que proteja el producto de la luz Etiqueta según SGA microbiología			
Azul de			
Aplicación en			
<b>Fecha de vencimiento:</b> Su fecha de vencimiento debe encontrarse vigente y ser superior o igual a 2 años, teniendo en cuenta el tiempo desde la entrega del ítem al laboratorio. Al momento de la entrega, no se aceptan reactivos con fechas menores a las mencionadas.			
<b>Mantenimientos preventivos y correctivos:</b> No aplica.			
<b>Soporte técnico:</b> No Aplica.			
<b>Garantía técnica:</b> El reactivo debe conservar su naturaleza y propiedades químicas y físicas, desde el momento de la entrega hasta su fecha de vencimiento de acuerdo a las condiciones de conservación que especifica el fabricante. En caso de no conservarlas o encontrarse alterado, el oferente deberá reemplazar el producto, con las mismas características descritas en la ficha técnica y de igual calidad, sin generar costos adicionales a la entidad.			
<b>Certificaciones técnicas:</b> Copia del certificado de análisis (COA) o ficha técnica del reactivo en inglés y/o español (en físico y/o digital) ORIGINAL, donde se especifique como mínimo: el número de lote, fecha de vencimiento, % pureza, % trazas. Copia de la Hoja de seguridad (SDS), en caso de ser idioma inglés incluir una traducción simple al español (En físico y/o digital) ORIGINAL.			
<b>Informes o productos que debe presentar el contratista al supervisor del contrato:</b> Los relacionados en el pliego de condiciones generales. Con las certificaciones técnicas antes descritas y el compromiso de cumplimiento de las garantías técnicas de integridad del producto como mínimo igual a la fecha de vencimiento del producto.			
De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>5. APROBACIONES</b>			
<b>Proceso</b>	<b>Nombres y apellidos</b>	<b>Área</b>	<b>Firma</b>
Elaboró	Leonardo Mario Mendoza De la Cruz	Profesional Universitario - VAC - Físicoquímica de Medicamentos	Leonardo Mendoza
Aprobó	Herbert Iván Vera Espitia	Profesional Especializado - Referente VAC	Herbert Iván Vera Espitia
VoBo Profesional área de metrología (Cuando Aplique)	No Aplica	No Aplica	No Aplica




 ALCALDÍA MAYOR DE BOGOTÁ D.C. SECRETARÍA DE SALUD	<b>SUBDIRECCIÓN DE LABORATORIO DE SALUD PÚBLICA GESTIÓN DE CALIDAD</b>	<b>Código Documento: 040GCF166</b> <b>Fecha de Emisión: 2024-04-29</b> <b>Página: 1/1</b>
Elaboró: Sofía Alvarado	Revisó: Sandra Olivios, Angie Arias	Aprobó: Mary Luz Gómez
Fecha de elaboración: 2021-07-15	Fecha de revisión: 2024-04-26	Fecha de aprobación: 2024-04-29
Versión: 5		
<b>FICHA TÉCNICA DE CONTRATACION</b>		

FECHA	2025-01-08	ITEM	9
<b>1. NOMBRE DEL BIEN O SERVICIO</b>			
Polisorbato 80			
<b>2. UNIDAD DE MEDIDA</b>			
Frasco x 1 L o su equivalencia en otras presentaciones			
<b>3. NORMATIVIDAD APLICABLE</b>			
Resolución 773 de 2021 de aplicación del Sistema Globalmente Armonizado (SGA). De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>4. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</b>			
<b>Características técnicas mínimas:</b> USP-NF, BP, Ph. Eur. o Farma CAS: 9005-65-6 Densidad (25/25): 1,06 a 1,09 Solubilidad: Soluble en agua. Viscosidad 25°C: 300-500 cSt Índice de acidez: ≤ 2,0 Índice de Peróxido: ≤ 10,0 Índice de Saponificación: 45-55 Composición de ácidos grasos: Cenizas totales: ≤ 0,25% Ácido mirístico: ≤ 5,0 % Ácido palmítico: ≤ 16,0 % Ácido palmitoleico: ≤ 8,0 % Ácido esteárico: ≤ 6,0 % Ácido oleico: 58,0 - 85,0 % Ácido linoleico: ≤ 18,0 % Ácido linolénico: ≤ 4,0 % Etileno Oxido: 0,0001% Impurezas reductoras: Conforme ensayo Agua (H2O): ≤ 3,0 % Metales pesados (en Pb): 0,001% <b>Fecha de vencimiento:</b> Su fecha de vencimiento debe encontrarse vigente y ser superior o igual a 2 años, teniendo en cuenta el tiempo desde la entrega del ítem al laboratorio. Al momento de la entrega, no se aceptan reactivos con fechas menores a las mencionadas. <b>Mantenimientos preventivos y correctivos:</b> No aplica. <b>Soporte técnico:</b> No Aplica. <b>Garantía técnica:</b> El reactivo debe conservar su naturaleza y propiedades químicas y físicas, desde el momento de la entrega hasta su fecha de vencimiento de acuerdo a las condiciones de conservación que especifica el fabricante. En caso de no conservarlas o encontrarse alterado, el oferente deberá reemplazar el producto, con las mismas características descritas en la ficha técnica y de igual calidad, sin generar costos adicionales a la entidad. <b>Certificaciones técnicas:</b> Copia del certificado de análisis (COA) o ficha técnica del reactivo en inglés y/o español (en físico y/o digital) ORIGINAL, donde se especifique como mínimo: el número de lote, fecha de vencimiento, % pureza, % trazas. Copia de la Hoja de seguridad (SDS), en caso de ser idioma inglés incluir una traducción simple al español (En físico y/o digital) ORIGINAL. <b>Informes o productos que debe presentar el contratista al supervisor del contrato:</b> Los relacionados en el pliego de condiciones generales. Con las certificaciones técnicas antes descritas y el compromiso de cumplimiento de las garantías técnicas de integridad del producto como mínimo igual a la fecha de vencimiento del producto.  De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			Grado
<b>5. APROBACIONES</b>			
<b>Proceso</b>	<b>Nombres y apellidos</b>	<b>Área</b>	<b>Firma</b>
Elaboró	Leonardo Mario Mendoza De la Cruz	Profesional Universitario - VAC - Físicoquímica de Medicamentos	
Aprobó	Herbert Iván Vera Espitia	Profesional Especializado - Referente VAC	
VoBo Profesional área de metrología (Cuando Aplique)	No Aplica	No Aplica	No Aplica


 ALCALDÍA MAYOR DE BOGOTÁ D.C. SECRETARÍA DE SALUD	<b>SUBDIRECCIÓN DE LABORATORIO DE SALUD PÚBLICA GESTIÓN DE CALIDAD</b>	<b>Código Documento: 040GCF166</b> <b>Fecha de Emisión: 2024-04-29</b> <b>Página: 1/1</b>
Elaboró: Sofía Alvarado	Revisó: Sandra Olivos, Angie Arias	Aprobó: Mary Luz Gómez
Fecha de elaboración: 2021-07-15	Fecha de revisión: 2024-04-26	Fecha de aprobación: 2024-04-29
Versión: 5		
<b>FICHA TÉCNICA DE CONTRATACION</b>		

FECHA	2025-01-08	ITEM	10
<b>1. NOMBRE DEL BIEN O SERVICIO</b>			
Agar selectivo para Burkholderia cepacia (BCSA)			
<b>2. UNIDAD DE MEDIDA</b>			
Frasco x 500 g o su equivalencia en otras presentaciones			
<b>3. NORMATIVIDAD APLICABLE</b>			
UNITED STATES PHARMACOPEIA (USP). Resolución 773 de 2021 de aplicación del Sistema Globalmente Armonizado (SGA). De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>4. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</b>			
<b>Especificaciones y Características técnicas mínimas:</b> Medio deshidratado Composición (g/L): Tripton. .... 10,000 Cloruro sódico. .... 5,000 Sacarosa. .... 10,000 Lactosa. .... 10,000 Extracto de levadura. .... 1,500 Rojo fenol. .... 0,080 Cristal violeta. .... 0,002 Agar. .... 15,000 Aplicación: Microbiología			
<b>Fecha de vencimiento:</b> Su fecha de vencimiento debe encontrarse vigente y ser superior o igual a 2 años, teniendo en cuenta el tiempo desde la entrega del ítem al laboratorio. Al momento de la entrega, no se aceptan reactivos con fechas menores a las mencionadas.			
<b>Mantenimientos preventivos y correctivos:</b> No aplica.			
<b>Soporte técnico:</b> No Aplica.			
<b>Garantía técnica:</b> El reactivo debe conservar su naturaleza y propiedades químicas y físicas, desde el momento de la entrega hasta su fecha de vencimiento de acuerdo a las condiciones de conservación que especifica el fabricante. En caso de no conservarlas o encontrarse alterado, el oferente deberá reemplazar el producto, con las mismas características descritas en la ficha técnica y de igual calidad, sin generar costos adicionales a la entidad.			
<b>Certificaciones técnicas:</b> Copia del certificado de análisis (COA) o ficha técnica del reactivo en inglés y/o español (en físico y/o digital) ORIGINAL, donde se especifique como mínimo: el número de lote, fecha de vencimiento, % pureza, % trazas. Copia de la Hoja de seguridad (SDS), en caso de ser idioma inglés incluir una traducción simple al español (En físico y/o digital) ORIGINAL.			
<b>Informes o productos que debe presentar el contratista al supervisor del contrato:</b> Los relacionados en el pliego de condiciones generales. Con las certificaciones técnicas antes descritas y el compromiso de cumplimiento de las garantías técnicas de integridad del producto como mínimo igual a la fecha de vencimiento del producto.			
De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>5. APROBACIONES</b>			
<b>Proceso</b>	<b>Nombres y apellidos</b>	<b>Área</b>	<b>Firma</b>
Elaboró	Leonardo Mario Mendoza De la Cruz	Profesional Universitario - VAC - Físicoquímica de Medicamentos	
Aprobó	Herbert Iván Vera Espitia	Profesional Especializado - Referente VAC	
VoBo Profesional área de metrología (Cuando Aplique)	No Aplica	No Aplica	No Aplica


 ALCALDÍA MAYOR DE BOGOTÁ D.C. SECRETARÍA DE SALUD	<b>SUBDIRECCIÓN DE LABORATORIO DE SALUD PÚBLICA GESTIÓN DE CALIDAD</b>	<b>Código Documento: 040GCF166</b> <b>Fecha de Emisión: 2024-04-29</b> <b>Página: 1/1</b>
Elaboró: Sofía Alvarado	Revisó: Sandra Olivos, Angie Arias	Aprobó: Mary Luz Gómez
Fecha de elaboración: 2021-07-15	Fecha de revisión: 2024-04-26	Fecha de aprobación: 2024-04-29
Versión: 5		



FICHA TÉCNICA DE CONTRATACION


FECHA	2025-01-08	ITEM	11
<b>1. NOMBRE DEL BIEN O SERVICIO</b>			
Cepa Burkholderia cepacia ATCC 25416			
<b>2. UNIDAD DE MEDIDA</b>			
Caja por 5 loops (Frasco x 2 Und)			
<b>3. NORMATIVIDAD APLICABLE</b>			
UNITED STATES PHARMACOPEIA (USP) ISO 17034 Requisitos generales para la competencia de los productores de materiales de referencia. Resolución 773 de 2021 de aplicación del Sistema Globalmente Armonizado (SGA). De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada, contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Ministerio de Justicia y del Derecho, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>4. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</b>			
<b>Especificaciones y Características técnicas mínimas:</b> de referencia trazable a la colección de cultivos de la American Type Culture Collection (ATCC). Máximo segundo pase a partir de cultivo de referencia ATCC Pureza: única cepa Presentación: Gránulo liofilizado del microorganismo, líquido de hidratación e hisopo de inoculación. Empaque: Bolsa laminada con material desecante			
Cepa			
<b>Fecha de vencimiento:</b> Su fecha de vencimiento debe encontrarse vigente y ser superior al año y medio, teniendo en cuenta el tiempo desde la entrega del ítem al laboratorio. Al momento de la entrega, no se aceptan reactivos con fechas menores a las mencionadas.			
<b>Mantenimientos preventivos y correctivos:</b> No aplica.			
<b>Soporte técnico:</b> No Aplica.			
<b>Garantía técnica:</b> El reactivo debe conservar su naturaleza y propiedades químicas y físicas, desde el momento de la entrega hasta su fecha de vencimiento de acuerdo a las condiciones de conservación que especifica el fabricante. En caso de no conservarlas o encontrarse alterado, el oferente deberá reemplazar el producto, con las mismas características descritas en la ficha técnica y de igual calidad, sin generar costos adicionales a la entidad.			
<b>Certificaciones técnicas:</b> Copia del certificado de análisis (COA) o ficha técnica del reactivo en inglés y/o español (en físico y/o digital) ORIGINAL, donde se especifique como mínimo: el número de lote, fecha de vencimiento, % pureza, % trazas. Copia de la Hoja de seguridad (SDS), en caso de ser idioma inglés incluir una traducción simple al español (En físico y/o digital) ORIGINAL.			
<b>Informes o productos que debe presentar el contratista al supervisor del contrato:</b> Los relacionados en el pliego de condiciones generales. Con las certificaciones técnicas antes descritas y el compromiso de cumplimiento de las garantías técnicas de integridad del producto como mínimo igual a la fecha de vencimiento del producto.			
De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>5. APROBACIONES</b>			
<b>Proceso</b>	<b>Nombres y apellidos</b>	<b>Área</b>	<b>Firma</b>
Elaboró	Leonardo Mario Mendoza De la Cruz	Profesional Universitario - VAC - Físicoquímica de Medicamentos	Leonardo Mendoza
Aprobó	Herbert Iván Vera Espitia	Profesional Especializado - Referente VAC	Herbert Iván Vera Espitia
VoBo Profesional área de metrología (Cuando Aplique)	No Aplica	No Aplica	No Aplica

 ALCALDÍA MAYOR DE BOGOTÁ D.C. SECRETARÍA DE SALUD	<b>SUBDIRECCIÓN DE LABORATORIO DE SALUD PÚBLICA GESTIÓN DE CALIDAD</b>	<b>Código Documento: 040GCF166</b> <b>Fecha de Emisión: 2024-04-29</b> <b>Página: 1/1</b>
Elaboró: Sofía Alvarado	Revisó: Sandra Olivos, Angie Arias	Aprobó: Mary Luz Gómez
Fecha de elaboración: 2021-07-15	Fecha de revisión: 2024-04-26	Fecha de aprobación: 2024-04-29
<b>FICHA TÉCNICA DE CONTRATACION</b>		
Versión: 5		


FECHA	2025-01-08	ITEM	12
<b>1. NOMBRE DEL BIEN O SERVICIO</b>			
Clostridium sporogenes ATCC® 11437			
<b>2. UNIDAD DE MEDIDA</b>			
Caja por 5 loops			
<b>3. NORMATIVIDAD APLICABLE</b>			
UNITED STATES PHARMACOPEIA (USP) ISO 17034 Requisitos generales para la competencia de los productores de materiales de referencia. Resolución 773 de 2021 de aplicación del Sistema Globalmente Armonizado (SGA). De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada, contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Ministerio de Justicia y del Derecho, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>4. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</b>			
<b>Especificaciones y Características técnicas mínimas:</b> de referencia trazable a la colección de cultivos de la American Type Culture Collection (ATCC). Máximo segundo pase a partir de cultivo de referencia ATCC Pureza: única cepa Presentación: Gránulo liofilizado del microorganismo, líquido de hidratación e hisopo de inoculación. Empaque: Bolsa laminada con material desecante			Cepa
<b>Fecha de vencimiento:</b> Su fecha de vencimiento debe encontrarse vigente y ser superior al año y medio, teniendo en cuenta el tiempo desde la entrega del ítem al laboratorio. Al momento de la entrega, no se aceptan reactivos con fechas menores a las mencionadas.			
<b>Mantenimientos preventivos y correctivos:</b> No aplica.			
<b>Soporte técnico:</b> No Aplica.			
<b>Garantía técnica:</b> El reactivo debe conservar su naturaleza y propiedades químicas y físicas, desde el momento de la entrega hasta su fecha de vencimiento de acuerdo a las condiciones de conservación que especifica el fabricante. En caso de no conservarlas o encontrarse alterado, el oferente deberá reemplazar el producto, con las mismas características descritas en la ficha técnica y de igual calidad, sin generar costos adicionales a la entidad.			
<b>Certificaciones técnicas:</b> Copia del certificado de análisis (COA) o ficha técnica del reactivo en inglés y/o español (en físico y/o digital) ORIGINAL, donde se especifique como mínimo: el número de lote, fecha de vencimiento, % pureza, % trazas. Copia de la Hoja de seguridad (SDS), en caso de ser idioma inglés incluir una traducción simple al español (En físico y/o digital) ORIGINAL.			
<b>Informes o productos que debe presentar el contratista al supervisor del contrato:</b> Los relacionados en el pliego de condiciones generales. Con las certificaciones técnicas antes descritas y el compromiso de cumplimiento de las garantías técnicas de integridad del producto como mínimo igual a la fecha de vencimiento del producto.			
De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>5. APROBACIONES</b>			
Proceso	Nombres y apellidos	Área	Firma
Elaboró	Leonardo Mario Mendoza De la Cruz	Profesional Universitario - VAC - Físicoquímica de Medicamentos	Leonardo Mendoza
Aprobó	Herbert Iván Vera Espitia	Profesional Especializado - Referente VAC	Herbert Iván Vera Espitia
VoBo Profesional área de metrología (Cuando Aplique)	No Aplica	No Aplica	No Aplica

 ALCALDÍA MAYOR DE BOGOTÁ D.C. SECRETARÍA DE SALUD	<b>SUBDIRECCIÓN DE LABORATORIO DE SALUD PÚBLICA GESTIÓN DE CALIDAD</b>	<b>Código Documento: 040GCF166</b> <b>Fecha de Emisión: 2024-04-29</b> <b>Página: 1/1</b>
Elaboró: Sofía Alvarado	Revisó: Sandra Olivios, Angie Arias	Aprobó: Mary Luz Gómez
Fecha de elaboración: 2021-07-15	Fecha de revisión: 2024-04-26	Fecha de aprobación: 2024-04-29
Versión: 5		
<b>FICHA TÉCNICA DE CONTRATACIÓN</b>		

FECHA	2025-01-08	ITEM	13
<b>1. NOMBRE DEL BIEN O SERVICIO</b>			
Agua Peptona Tamponada			
<b>2. UNIDAD DE MEDIDA</b>			
Frasco x 500 g o su equivalencia en otras presentaciones			
<b>3. NORMATIVIDAD APLICABLE</b>			
UNITED STATES PHARMACOPEIA (USP). Resolución 773 de 2021 de aplicación del Sistema Globalmente Armonizado (SGA). De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>4. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</b>			
<b>Especificaciones y Características técnicas mínimas:</b> <b>Medio deshidratado según EP/USP/JP/BP Composición g/L:</b> Fosfato Monobásico de Potasio .....3,6 Fosfato Dibásico de Sodio Dihidrato .....7,2 (equivalente a fosfato 0,067 M) Cloruro de Sodio .....4,3 Peptona (de carne o caseína) .....10,0			
<b>Fecha de vencimiento:</b> Su fecha de vencimiento debe encontrarse vigente y ser superior o igual a 2 años, teniendo en cuenta el tiempo desde la entrega del ítem al laboratorio. Al momento de la entrega, no se aceptan reactivos con fechas menores a las mencionadas.			
<b>Mantenimientos preventivos y correctivos:</b> No aplica.			
<b>Soporte técnico:</b> No Aplica.			
<b>Garantía técnica:</b> El reactivo debe conservar su naturaleza y propiedades químicas y físicas, desde el momento de la entrega hasta su fecha de vencimiento de acuerdo a las condiciones de conservación que especifica el fabricante. En caso de no conservarlas o encontrarse alterado, el oferente deberá reemplazar el producto, con las mismas características descritas en la ficha técnica y de igual calidad, sin generar costos adicionales a la entidad.			
<b>Certificaciones técnicas:</b> Copia del certificado de análisis (COA) o ficha técnica del reactivo en inglés y/o español (en físico y/o digital) ORIGINAL, donde se especifique como mínimo: el número de lote, fecha de vencimiento, % pureza, % trazas. Copia de la Hoja de seguridad (SDS), en caso de ser idioma inglés incluir una traducción simple al español (En físico y/o digital) ORIGINAL.			
<b>Informes o productos que debe presentar el contratista al supervisor del contrato:</b> Los relacionados en el pliego de condiciones generales. Con las certificaciones técnicas antes descritas y el compromiso de cumplimiento de las garantías técnicas de integridad del producto como mínimo igual a la fecha de vencimiento del producto. De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>5. APROBACIONES</b>			
Proceso	Nombres y apellidos	Área	Firma
Elaboró	Leonardo Mario Mendoza De la Cruz	Profesional Universitario - VAC - Físicoquímica de Medicamentos	
Aprobó	Herbert Iván Vera Espitia	Profesional Especializado - Referente VAC	
VoBo Profesional área de metrología (Cuando Aplique)	No Aplica	No Aplica	No Aplica


 ALCALDÍA MAYOR DE BOGOTÁ D.C. SECRETARÍA DE SALUD	<b>SUBDIRECCIÓN DE LABORATORIO DE SALUD PÚBLICA GESTIÓN DE CALIDAD</b>		<b>Código Documento: 040GCF166</b> <b>Fecha de Emisión: 2024-04-29</b> <b>Página: 1/1</b>
	Elaboró: Sofía Alvarado	Revisó: Sandra Olivos, Angie Arias	Aprobó: Mary Luz Gómez
	Fecha de elaboración: 2021-07-15	Fecha de revisión: 2024-04-26	Fecha de aprobación: 2024-04-29
<b>FICHA TÉCNICA DE CONTRATACIÓN</b>			
Versión: 5			

FECHA	2025-01-08	ITEM	14
<b>1. NOMBRE DEL BIEN O SERVICIO</b>			
Caldo MacConkey			
<b>2. UNIDAD DE MEDIDA</b>			
Frasco x 500 g o su equivalencia en otras presentaciones			
<b>3. NORMATIVIDAD APLICABLE</b>			
UNITED STATES PHARMACOPEIA (USP). Resolución 773 de 2021 de aplicación del Sistema Globalmente Armonizado (SGA). De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>4. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</b>			
<b>Especificaciones y Características técnicas mínimas:</b> deshidratado, caldo selectivo que permite el reconocimiento y recuperación de bacterias Gram negativas fermentadoras y no fermentadoras de lactosa. según EP/USP/JP/BP Composición: Digerido Pancreático de Gelatina 20,0 g Lactosa Monohidrato 10,0 g Bilis de Buey Deshidratada 5,0 g Púrpura de Bromocresol 10 mg Fecha de vencimiento mínimo 2 años a partir del recibo a satisfacción.  <b>Fecha de vencimiento:</b> Su fecha de vencimiento debe encontrarse vigente y ser superior o igual a 2 años, teniendo en cuenta el tiempo desde la entrega del ítem al laboratorio. Al momento de la entrega, no se aceptan reactivos con fechas menores a las mencionadas.  <b>Mantenimientos preventivos y correctivos:</b> No aplica.  <b>SopORTE técnico:</b> No Aplica.  <b>Garantía técnica:</b> El reactivo debe conservar su naturaleza y propiedades químicas y físicas, desde el momento de la entrega hasta su fecha de vencimiento de acuerdo a las condiciones de conservación que especifica el fabricante. En caso de no conservarlas o encontrarse alterado, el oferente deberá reemplazar el producto, con las mismas características descritas en la ficha técnica y de igual calidad, sin generar costos adicionales a la entidad.  <b>Certificaciones técnicas:</b> Copia del certificado de análisis (COA) o ficha técnica del reactivo en inglés y/o español (en físico y/o digital) ORIGINAL, donde se especifique como mínimo: el número de lote, fecha de vencimiento, % pureza, % trazas. Copia de la Hoja de seguridad (SDS), en caso de ser idioma inglés incluir una traducción simple al español (En físico y/o digital) ORIGINAL.  <b>Informes o productos que debe presentar el contratista al supervisor del contrato:</b> Los relacionados en el pliego de condiciones generales. Con las certificaciones técnicas antes descritas y el compromiso de cumplimiento de las garantías técnicas de integridad del producto como mínimo igual a la fecha de vencimiento del producto.  De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			Medio
<b>5. APROBACIONES</b>			
Proceso	Nombres y apellidos	Área	Firma
Elaboró	Leonardo Mario Mendoza De la Cruz	Profesional Universitario - VAC - Físicoquímica de Medicamentos	Leonardo Mendoza
Aprobó	Herbert Iván Vera Espitia	Profesional Especializado - Referente VAC	Herbert Iván Vera Espitia
VoBo Profesional área de metrología (Cuando Aplique)	No Aplica	No Aplica	No Aplica


 ALCALDÍA MAYOR DE BOGOTÁ D.C. SECRETARÍA DE SALUD	<b>SUBDIRECCIÓN DE LABORATORIO DE SALUD PÚBLICA GESTIÓN DE CALIDAD</b>	<b>Código Documento: 040GCF166</b> <b>Fecha de Emisión: 2024-04-29</b> <b>Página: 1/1</b>
Elaboró: Sofía Alvarado	Revisó: Sandra Olivos, Angie Arias	Aprobó: Mary Luz Gómez
Fecha de elaboración: 2021-07-15	Fecha de revisión: 2024-04-26	Fecha de aprobación: 2024-04-29
<b>FICHA TÉCNICA DE CONTRATACION</b>		
Versión: 5		

FECHA	2025-01-08	ITEM	15
<b>1. NOMBRE DEL BIEN O SERVICIO</b>			
Caldo Mossel para Enriquecimiento de Enterobacterias			
<b>2. UNIDAD DE MEDIDA</b>			
Frasco x 500 g o su equivalencia en otras presentaciones			
<b>3. NORMATIVIDAD APLICABLE</b>			
UNITED STATES PHARMACOPEIA (USP). Resolución 773 de 2021 de aplicación del Sistema Globalmente Armonizado (SGA). De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>4. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</b>			
<b>Especificaciones y Características técnicas mínimas:</b> deshidratado, caldo de enriquecimiento para enterobacterias según EP/USP/JP/BP Composición: Digerido Pancreático de Gelatina 10,0 g Glucosa Monohidrato 5,0 g Bilis de Buey Deshidratada 20,0 g Fosfato Monobásico de Potasio 2,0 g Fosfato Dibásico de Sodio Dihidrato 8,0 g Verde Brillante 15 mg			Medio
<b>Fecha de vencimiento:</b> Su fecha de vencimiento debe encontrarse vigente y ser superior o igual a 2 años, teniendo en cuenta el tiempo desde la entrega del ítem al laboratorio. Al momento de la entrega, no se aceptan reactivos con fechas menores a las mencionadas.			
<b>Mantenimientos preventivos y correctivos:</b> No aplica.			
<b>Soporte técnico:</b> No Aplica.			
<b>Garantía técnica:</b> El reactivo debe conservar su naturaleza y propiedades químicas y físicas, desde el momento de la entrega hasta su fecha de vencimiento de acuerdo a las condiciones de conservación que especifica el fabricante. En caso de no conservarlas o encontrarse alterado, el oferente deberá reemplazar el producto, con las mismas características descritas en la ficha técnica y de igual calidad, sin generar costos adicionales a la entidad.			
<b>Certificaciones técnicas:</b> Copia del certificado de análisis (COA) o ficha técnica del reactivo en inglés y/o español (en físico y/o digital) ORIGINAL, donde se especifique como mínimo: el número de lote, fecha de vencimiento, % pureza, % trazas. Copia de la Hoja de seguridad (SDS), en caso de ser idioma inglés incluir una traducción simple al español (En físico y/o digital) ORIGINAL.			
<b>Informes o productos que debe presentar el contratista al supervisor del contrato:</b> Los relacionados en el pliego de condiciones generales. Con las certificaciones técnicas antes descritas y el compromiso de cumplimiento de las garantías técnicas de integridad del producto como mínimo igual a la fecha de vencimiento del producto.			
De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>5. APROBACIONES</b>			
Proceso	Nombres y apellidos	Área	Firma
Elaboró	Leonardo Mario Mendoza De la Cruz	Profesional Universitario - VAC - Físicoquímica de Medicamentos	
Aprobó	Herbert Iván Vera Espitia	Profesional Especializado - Referente VAC	
VoBo Profesional área de metrología (Cuando Aplique)	No Aplica	No Aplica	No Aplica




	<b>SUBDIRECCIÓN DE LABORATORIO DE SALUD PÚBLICA GESTIÓN DE CALIDAD</b>	<b>Código Documento: 040GCF166</b> <b>Fecha de Emisión: 2024-04-29</b> <b>Página: 1/1</b>
Elaboró: Sofía Alvarado	Revisó: Sandra Olivos, Angie Arias	Aprobó: Mary Luz Gómez
Fecha de elaboración: 2021-07-15	Fecha de revisión: 2024-04-26	Fecha de aprobación: 2024-04-29
<b>FICHA TÉCNICA DE CONTRATACION</b>		
Versión: 5		


FECHA	2025-01-08	ITEM	16
<b>1. NOMBRE DEL BIEN O SERVICIO</b>			
Caldo Rappaport - Vassiliadis para Enriquecimiento de Salmonella			
<b>2. UNIDAD DE MEDIDA</b>			
Frasco x 500 g o su equivalencia en otras presentaciones			
<b>3. NORMATIVIDAD APLICABLE</b>			
UNITED STATES PHARMACOPEIA (USP). Resolución 773 de 2021 de aplicación del Sistema Globalmente Armonizado (SGA). De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>4. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</b>			
<b>Especificaciones y Características técnicas mínimas:</b> Medio deshidratado, caldo de enriquecimiento para Salmonella spp según EP/USP/JP/BP Composición: Peptona de Soja 4,5 g Cloruro de Magnesio Hexahidrato 29,0 g Cloruro de Sodio 8,0 g Fosfato Dibásico de Potasio 0,4 g Fosfato Monobásico de Potasio 0,6 g Verde de Malaquita 0,036 g			
<b>Fecha de vencimiento:</b> Su fecha de vencimiento debe encontrarse vigente y ser superior o igual a 2 años, teniendo en cuenta el tiempo desde la entrega del ítem al laboratorio. Al momento de la entrega, no se aceptan reactivos con fechas menores a las mencionadas.			
<b>Mantenimientos preventivos y correctivos:</b> No aplica.			
<b>Soporte técnico:</b> No Aplica.			
<b>Garantía técnica:</b> El reactivo debe conservar su naturaleza y propiedades químicas y físicas, desde el momento de la entrega hasta su fecha de vencimiento de acuerdo a las condiciones de conservación que especifica el fabricante. En caso de no conservarlas o encontrarse alterado, el oferente deberá reemplazar el producto, con las mismas características descritas en la ficha técnica y de igual calidad, sin generar costos adicionales a la entidad.			
<b>Certificaciones técnicas:</b> Copia del certificado de análisis (COA) o ficha técnica del reactivo en inglés y/o español (en físico y/o digital) ORIGINAL, donde se especifique como mínimo: el número de lote, fecha de vencimiento, % pureza, % trazas. Copia de la Hoja de seguridad (SDS), en caso de ser idioma inglés incluir una traducción simple al español (En físico y/o digital) ORIGINAL.			
<b>Informes o productos que debe presentar el contratista al supervisor del contrato:</b> Los relacionados en el pliego de condiciones generales. Con las certificaciones técnicas antes descritas y el compromiso de cumplimiento de las garantías técnicas de integridad del producto como mínimo igual a la fecha de vencimiento del producto.  De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>5. APROBACIONES</b>			
Proceso	Nombres y apellidos	Área	Firma
Elaboró	Leonardo Mario Mendoza De la Cruz	Profesional Universitario - VAC - Físicoquímica de Medicamentos	
Aprobó	Herbert Iván Vera Espitia	Profesional Especializado - Referente VAC	
VoBo Profesional área de metrología (Cuando Aplique)	No Aplica	No Aplica	No Aplica

 ALCALDÍA MAYOR DE BOGOTÁ D.C. SECRETARÍA DE SALUD	<b>SUBDIRECCIÓN DE LABORATORIO DE SALUD PÚBLICA GESTIÓN DE CALIDAD</b>	<b>Código Documento: 040GCF166</b> <b>Fecha de Emisión: 2024-04-29</b> <b>Página: 1/1</b>
Elaboró: Sofía Alvarado	Revisó: Sandra Olivos, Angie Arias	Aprobó: Mary Luz Gómez
Fecha de elaboración: 2021-07-15	Fecha de revisión: 2024-04-26	Fecha de aprobación: 2024-04-29
<b>FICHA TÉCNICA DE CONTRATACION</b>		
Versión: 5		


FECHA	2025-01-08	ITEM	17
<b>1. NOMBRE DEL BIEN O SERVICIO</b>			
Caldo Tripticasa Soya			
<b>2. UNIDAD DE MEDIDA</b>			
Frasco x 500 g o su equivalencia en otras presentaciones			
<b>3. NORMATIVIDAD APLICABLE</b>			
UNITED STATES PHARMACOPeia (USP). Resolución 773 de 2021 de aplicación del Sistema Globalmente Armonizado (SGA). De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>4. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</b>			
<b>Especificaciones y Características técnicas mínimas:</b> deshidratado para uso en análisis microbiológicos según EP/USP/JP/BP Composición: Digerido Pancreático de Caseína 17,0 g Digerido Papáinico de Soja 3,0 g Cloruro de Sodio 5,0 g Fosfato Dibásico de Potasio 2,5 g Glucosa Monohidrato 2,5 g			Medio
<b>Fecha de vencimiento:</b> Su fecha de vencimiento debe encontrarse vigente y ser superior o igual a 2 años, teniendo en cuenta el tiempo desde la entrega del ítem al laboratorio. Al momento de la entrega, no se aceptan reactivos con fechas menores a las mencionadas.			
<b>Mantenimientos preventivos y correctivos:</b> No aplica.			
<b>Soporte técnico:</b> No Aplica.			
<b>Garantía técnica:</b> El reactivo debe conservar su naturaleza y propiedades químicas y físicas, desde el momento de la entrega hasta su fecha de vencimiento de acuerdo a las condiciones de conservación que especifica el fabricante. En caso de no conservarlas o encontrarse alterado, el oferente deberá reemplazar el producto, con las mismas características descritas en la ficha técnica y de igual calidad, sin generar costos adicionales a la entidad.			
<b>Certificaciones técnicas:</b> Copia del certificado de análisis (COA) o ficha técnica del reactivo en inglés y/o español (en físico y/o digital) ORIGINAL, donde se especifique como mínimo: el número de lote, fecha de vencimiento, % pureza, % trazas. Copia de la Hoja de seguridad (SDS), en caso de ser idioma inglés incluir una traducción simple al español (En físico y/o digital) ORIGINAL.			
<b>Informes o productos que debe presentar el contratista al supervisor del contrato:</b> Los relacionados en el pliego de condiciones generales. Con las certificaciones técnicas antes descritas y el compromiso de cumplimiento de las garantías técnicas de integridad del producto como mínimo igual a la fecha de vencimiento del producto.			
De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>5. APROBACIONES</b>			
Proceso	Nombres y apellidos	Área	Firma
Elaboró	Leonardo Mario Mendoza De la Cruz	Profesional Universitario - VAC - Físicoquímica de Medicamentos	Leonardo Mendoza
Aprobó	Herbert Iván Vera Espitia	Profesional Especializado - Referente VAC	Herbert Iván Vera Espitia
VoBo Profesional área de metrología (Cuando Aplique)	No Aplica	No Aplica	No Aplica

 ALCALDÍA MAYOR DE BOGOTÁ D.C. SECRETARÍA DE SALUD	<b>SUBDIRECCIÓN DE LABORATORIO DE SALUD PÚBLICA GESTIÓN DE CALIDAD</b>	<b>Código Documento: 040GCF166</b> <b>Fecha de Emisión: 2024-04-29</b> <b>Página: 1/1</b>
Elaboró: Sofía Alvarado	Revisó: Sandra Olivios, Angie Arias	Aprobó: Mary Luz Gómez
Fecha de elaboración: 2021-07-15	Fecha de revisión: 2024-04-26	Fecha de aprobación: 2024-04-29
Versión: 5		
<b>FICHA TÉCNICA DE CONTRATACION</b>		

FECHA	2025-01-08	ITEM	18
<b>1. NOMBRE DEL BIEN O SERVICIO</b>			
Agar Xilosa- Lisina- Desoxicolato (XLD) - UNITED STATES PHARMACOEPIA (USP)			
<b>2. UNIDAD DE MEDIDA</b>			
Frasco x 500 g o su equivalencia en otras presentaciones			
<b>3. NORMATIVIDAD APLICABLE</b>			
UNITED STATES PHARMACOEPIA (USP). Resolución 773 de 2021 de aplicación del Sistema Globalmente Armonizado (SGA). De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>4. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</b>			
<b>Especificaciones y Características técnicas mínimas:</b> deshidratado, Agar selectivo que permite la recuperación de patógenos entéricos espacialmente Salmonella y Shigella. según EP/USP/JP/BP Composición: Xilosa 3,5 g L-Lisina 5,0 g Lactosa Monohidrato 7,5 g Sacarosa 7,5 g Cloruro de Sodio 5,0 g Extracto de Levadura 3,0 g Rojo de Fenol 80 mg Agar 13,5 g Desoxicolato de Sodio 2,5 g Tiosulfato de Sodio 6,8 g Citrato Férrico Amónico 0,8 g			Medio
<b>Fecha de vencimiento:</b> Su fecha de vencimiento debe encontrarse vigente y ser superior o igual a 2 años, teniendo en cuenta el tiempo desde la entrega del ítem al laboratorio. Al momento de la entrega, no se aceptan reactivos con fechas menores a las mencionadas.			
<b>Mantenimientos preventivos y correctivos:</b> No aplica.			
<b>Soporte técnico:</b> No Aplica.			
<b>Garantía técnica:</b> El reactivo debe conservar su naturaleza y propiedades químicas y físicas, desde el momento de la entrega hasta su fecha de vencimiento de acuerdo a las condiciones de conservación que especifica el fabricante. En caso de no conservarlas o encontrarse alterado, el oferente deberá reemplazar el producto, con las mismas características descritas en la ficha técnica y de igual calidad, sin generar costos adicionales a la entidad.			
<b>Certificaciones técnicas:</b> Copia del certificado de análisis (COA) o ficha técnica del reactivo en inglés y/o español (en físico y/o digital) ORIGINAL, donde se especifique como mínimo: el número de lote, fecha de vencimiento, % pureza, % trazas. Copia de la Hoja de seguridad (SDS), en caso de ser idioma inglés incluir una traducción simple al español (En físico y/o digital) ORIGINAL.			
<b>Informes o productos que debe presentar el contratista al supervisor del contrato:</b> Los relacionados en el pliego de condiciones generales. Con las certificaciones técnicas antes descritas y el compromiso de cumplimiento de las garantías técnicas de integridad del producto como mínimo igual a la fecha de vencimiento del producto.			
De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>5. APROBACIONES</b>			
Proceso	Nombres y apellidos	Area	Firma
Elaboró	Leonardo Mario Mendoza De la Cruz	Profesional Universitario - VAC - Físicoquímica de Medicamentos	Leonardo Mendoza
Aprobó	Herbert Iván Vera Espitia	Profesional Especializado - Referente VAC	Herbert Iván Vera Espitia
VoBo Profesional área de metrología (Cuando Aplique)	No Aplica	No Aplica	No Aplica

 ALCALDÍA MAYOR DE BOGOTÁ D.C. SECRETARÍA DE SALUD	<b>SUBDIRECCIÓN DE LABORATORIO DE SALUD PÚBLICA GESTIÓN DE CALIDAD</b>	<b>Código Documento: 040GCF166</b> <b>Fecha de Emisión: 2024-04-29</b> <b>Página: 1/1</b>
Elaboró: Sofía Alvarado	Revisó: Sandra Olivos, Angie Arias	Aprobó: Mary Luz Gómez
Fecha de elaboración: 2021-07-15	Fecha de revisión: 2024-04-26	Fecha de aprobación: 2024-04-29
Versión: 5		
<b>FICHA TÉCNICA DE CONTRATACION</b>		

FECHA	2025-01-08	ITEM	19
<b>1. NOMBRE DEL BIEN O SERVICIO</b>			
Agar Peptona de Caseína-Glucosa- Extracto de Carne para Microbiología (Agar TGE)			
<b>2. UNIDAD DE MEDIDA</b>			
Frasco x 500 g o su equivalencia en otras presentaciones			
<b>3. NORMATIVIDAD APLICABLE</b>			
UNITED STATES PHARMACOPEIA (USP). Resolución 773 de 2021 de aplicación del Sistema Globalmente Armonizado (SGA). De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>4. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</b>			
<b>Especificaciones y Características técnicas mínimas:</b> Medio deshidratado no selectivo para detectar los microorganismos heterotróficos totales en agua y otros líquidos según EP/USP/JP/BP Composición: Peptona de caseína 5.0; extracto de carne 3.0; D(+) glucosa 1.0; agar-agar 12.0  <b>Fecha de vencimiento:</b> Su fecha de vencimiento debe encontrarse vigente y ser superior o igual a 2 años, teniendo en cuenta el tiempo desde la entrega del ítem al laboratorio. Al momento de la entrega, no se aceptan reactivos con fechas menores a las mencionadas. <b>Mantenimientos preventivos y correctivos:</b> No aplica. <b>Soporte técnico:</b> No Aplica.  <b>Garantía técnica:</b> El reactivo debe conservar su naturaleza y propiedades químicas y físicas, desde el momento de la entrega hasta su fecha de vencimiento de acuerdo a las condiciones de conservación que especifica el fabricante. En caso de no conservarlas o encontrarse alterado, el oferente deberá reemplazar el producto, con las mismas características descritas en la ficha técnica y de igual calidad, sin generar costos adicionales a la entidad.  <b>Certificaciones técnicas:</b> Copia del certificado de análisis (COA) o ficha técnica del reactivo en inglés y/o español (en físico y/o digital) ORIGINAL, donde se especifique como mínimo: el número de lote, fecha de vencimiento, % pureza, % trazas. Copia de la Hoja de seguridad (SDS), en caso de ser idioma inglés incluir una traducción simple al español (En físico y/o digital) ORIGINAL.  <b>Informes o productos que debe presentar el contratista al supervisor del contrato:</b> Los relacionados en el pliego de condiciones generales. Con las certificaciones técnicas antes descritas y el compromiso de cumplimiento de las garantías técnicas de integridad del producto como mínimo igual a la fecha de vencimiento del producto.  De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>5. APROBACIONES</b>			
<b>Proceso</b>	<b>Nombres y apellidos</b>	<b>Área</b>	<b>Firma</b>
Elaboró	Leonardo Mario Mendoza De la Cruz	Profesional Universitario - VAC - Físicoquímica de Medicamentos	Leonardo Mendoza
Aprobó	Herbert Iván Vera Espitia	Profesional Especializado - Referente VAC	Herbert Iván Vera Espitia
VoBo Profesional área de metrología (Cuando Aplique)	No Aplica	No Aplica	No Aplica

 ALCALDÍA MAYOR DE BOGOTÁ D.C. SECRETARÍA DE SALUD	<b>SUBDIRECCIÓN DE LABORATORIO DE SALUD PÚBLICA GESTIÓN DE CALIDAD</b>	<b>Código Documento: 040GCF166</b> <b>Fecha de Emisión: 2024-04-29</b> <b>Página: 1/1</b>
Elaboró: Sofía Alvarado	Revisó: Sandra Olivos, Angie Arias	Aprobó: Mary Luz Gómez
Fecha de elaboración: 2021-07-15	Fecha de revisión: 2024-04-26	Fecha de aprobación: 2024-04-29
Versión: 5		
<b>FICHA TÉCNICA DE CONTRATACION</b>		

FECHA	2025-01-08	ITEM	20
<b>1. NOMBRE DEL BIEN O SERVICIO</b>			
Reactivos para Determinación de Endotoxinas (LAL)			
<b>2. UNIDAD DE MEDIDA</b>			
Set de Reactivos (12 viales x 50 dosis cada uno de Lisado de Limulus Amebocite * Sensibilidad 0,25 UE/ml; 9 viales x 0,5 µg cada uno de Endotoxina Estándar (CSE) E.coli; 8 viales x 50 mL cada uno de agua libre de Pirogenos; *Si el reactivo LAL no es tamponado, se debe suministrar el buffer de reconstitución en calidad y cantidad apropiada para el reactivo LAL solicitado)			
<b>3. NORMATIVIDAD APLICABLE</b>			
UNITED STATES PHARMACOPEIA (USP). Resolución 773 de 2021 de aplicación del Sistema Globalmente Armonizado (SGA). De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>4. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</b>			
<b>Especificaciones y Características técnicas mínimas:</b> de reactivos para determinación de endotoxinas, conformado por: <ul style="list-style-type: none"><li>• 12 viales x 50 dosis cada uno de Lisado de Limulus Amebocite * Sensibilidad 0,25 UE/ml</li><li>• 9 viales x 0,5 µg cada uno de Endotoxina Estándar (CSE) E.coli</li><li>• 8 viales x 50 mL cada uno de agua libre de Pirogenos</li></ul> *Si el reactivo LAL no es tamponado, se debe suministrar el buffer de reconstitución en calidad y cantidad apropiada para el reactivo LAL solicitado.			Set
<b>Fecha de vencimiento:</b> Su fecha de vencimiento debe encontrarse vigente y ser superior o igual a 2 años, teniendo en cuenta el tiempo desde la entrega del ítem al laboratorio. Al momento de la entrega, no se aceptan reactivos con fechas menores a las mencionadas.			
<b>Mantenimientos preventivos y correctivos:</b> No aplica.			
<b>Soporte técnico:</b> No Aplica.			
<b>Garantía técnica:</b> El reactivo debe conservar su naturaleza y propiedades químicas y físicas, desde el momento de la entrega hasta su fecha de vencimiento de acuerdo a las condiciones de conservación que especifica el fabricante. En caso de no conservarlas o encontrarse alterado, el oferente deberá reemplazar el producto, con las mismas características descritas en la ficha técnica y de igual calidad, sin generar costos adicionales a la entidad.			
<b>Certificaciones técnicas:</b> Copia del certificado de análisis (COA) o ficha técnica del reactivo en inglés y/o español (en físico y/o digital) ORIGINAL, donde se especifique como mínimo: el número de lote, fecha de vencimiento, % pureza, % trazas. Copia de la Hoja de seguridad (SDS), en caso de ser idioma inglés incluir una traducción simple al español (En físico y/o digital) ORIGINAL.			
<b>Informes o productos que debe presentar el contratista al supervisor del contrato:</b> Los relacionados en el pliego de condiciones generales. Con las certificaciones técnicas antes descritas y el compromiso de cumplimiento de las garantías técnicas de integridad del producto como mínimo igual a la fecha de vencimiento del producto.			
De forma OBLIGATORIA: en caso de ser una sustancia controlada contenida en la Resolución 0001 del 2015 del Consejo Nacional de Estupefacientes, el oferente deberá presentar el Certificado de Carencia de Informes por Tráfico de Estupefacientes-CCITE o autorización extraordinaria, que autorice la comercialización de la sustancia, el cual debe estar vigente al momento de presentar la oferta y al momento de entregar el reactivo.			
<b>5. APROBACIONES</b>			
Proceso	Nombres y apellidos	Area	Firma
Elaboró	Leonardo Mario Mendoza De la Cruz	Profesional Universitario - VAC - Físicoquímica de Medicamentos	Leonardo Mendoza
Aprobó	Herbert Iván Vera Espitia	Profesional Especializado - Referente VAC	Herbert Iván Vera Espitia
VoBo Profesional área de metrología (Cuando Aplique)	No Aplica	No Aplica	No Aplica