



# ER

MINISTERIO DE  
**SALUD**  
GOBIERNO DE ENTRE RÍOS

## DEPARTAMENTO INTEGRAL DEL MEDICAMENTO

ANEXO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Expediente N° 3011852

REGLON 1: Cajas de agujas 4 mm x 32G, envase por 100 unidades. Agujas estériles de un solo uso, para ser utilizadas en aplicadores de cartuchos y lapiceras prellenas. - **Producto Médico.**

REGLON 2: Cajas de agujas de 6 mm x 31G, Envase por 100 unidades. Agujas estériles de un solo uso, para ser utilizadas en aplicadores de cartuchos y lapiceras prellenas.

Alternativa: Cajas de agujas 5 mm x 31G o 30G. Envase por 100 unidades. Agujas estériles de un solo uso, para ser utilizados en aplicadores de cartuchos y lapiceras prellenas. - **Producto Médico.**

REGLON 3: Cajas de Jeringas estériles de 1 ml con escala 100UI. De un solo uso, para insulina, con aguja de 6 mm por 31 G, auto contenida. Envase por 100 unidades. - **Producto Médico.**

### REQUERIMIENTO DEL PROVEEDOR:

Especificaciones para renglones de Productos Médicos, los oferentes deberán cumplir con los requisitos de la Resolución 429/2015 MS, ANEXO: Punto II a.

a.1.: Si el PROVEEDOR es Elaborador / Importador

1. Disposición y Certificación de Habilitación emitido por la ANMAT.
2. Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación emitido por la ANMAT.
3. Número de Registro de Producto Médico (PM) emitido por la ANMAT, vigente al momento de la presentación de la oferta.
4. Instrucciones de Uso o Manual de Usuario en Español, cuando corresponda.
5. Rotulado según Disposición ANMAT 2318/02 y 2319/02.

a.2.: si el PROVEEDOR es Distribuidor / Droguería / Vendedor

1. Habilitación Sanitaria Jurisdiccional o documentación vigente de trámite en curso.
2. Habilitación para tránsito interjurisdiccional emitida por la ANMAT en caso de corresponder.
3. Cumplimentar los puntos 1 a 5 del ítem a.1.

### EL ADJUDICATARIO DEBERÁ:

Garantizar el traslado y almacenamiento de los productos médicos de manera de que sea realizado en condiciones adecuadas de temperatura, humedad e iluminación, de acuerdo con las instrucciones del fabricante y aprobadas por la ANMAT, de manera de no afectar directa o indirectamente la identidad y calidad del producto.





# ER

MINISTERIO DE  
**SALUD**  
GOBIERNO DE ENTRE RÍOS

## **DEPARTAMENTO INTEGRAL DEL MEDICAMENTO**

Para los casos en que el fabricante no indique traslado y almacenamiento en condiciones de refrigeración, en ambiente frío o refrigerado (Disposición ANMAT N° 3475/05- ANEXO C), se deberá realizar a temperatura mantenida entre 15° a 30°C.

En todos los casos se debe evitar la congelación, la exposición a la luz solar directa y al calor excesivo (temperaturas por encima de 40°C).

Entregar los productos con Vencimiento no inferior al año desde la fecha de entrega.



**A. JORGE BRIGNOLI**  
Farmacéutico MP 572 CoFaEr  
Jefe Departamento  
Dpto. Integral del Medicamento  
Ministerio de Salud - E. Ríos

**JORGE BRIGNOLI**  
Farmacéutico MP 572 CoFaEr  
Jefe Departamento  
Dpto. Integral del Medicamento  
Ministerio de Salud - E. Ríos