



**DEPARTAMENTO INTEGRAL DEL MEDICAMENTO**

ANEXO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Expediente N° 3011862

REGLON 1: Cajas de Lancetas x 24 (tambores 4), para digito punción, tipo fastclix o similar. (Las mismas deben ser compatibles con los kit de medición de glucemia adjudicados en el renglón 2) - Producto Médico.

REGLON 2: Tiras Reactivas para autodeterminación de glucemia, envases por 50 tiras cada uno. Mas 300 kit de autodeterminación de glucemia compatibles con las tiras. (Para Glucemia en sangre capilar, arterial, venosa y neonatal, con tiempo de reacción no mayor a 5 segundos. Tamaño de la muestra no mayor a 0.6 micro litros y accesibilidad al sistema de descarga de información. (Compatible con Renglón 1) - Producto Médico.

REGLON 3: Lancetas para digito punción. (Las mismas deben ser compatibles con los kit de medición de glucemia adjudicados en el renglón 4) - Producto Médico.

REGLON 4: Tiras reactivas para autodeterminación de glucemia, envase por 50 tiras cada uno. Mas 50 kit de autodeterminación de glucemia compatible con las tiras. (Para glucemia en sangre capilar, arterial, venosa y neonatal, con tiempo de reacción no mayor a 5 segundos. Tamaño de la muestra no mayor a 0.6 micro litros y accesibilidad a sistema de descarga de información. (Equipo compatible para la lectura de cetonas solicitada en renglón 5) - Producto Médico.

REGLON 5: Tiras Reactivas para autodeterminación de cetonas, envases por 10 tiras cada uno. Para cetona en sangre capilar, arterial, venosa y neonatal, con tiempo de reacción no mayor a 10 segundos. Tamaño de la muestra no mayor a 1,5 micro litros - Producto Médico.

REGLON 6: Tiras reactivas para determinación de glucemia, envases por 50 tiras cada uno. Mas 300 kit de autodeterminación de glucemia compatible con las tiras. (Para glucemia en sangre capilar, arterial, venosa y neonatal, con tiempo de reacción no mayor a 5 segundos. Tamaño de la muestra no mayor a 0.6 micro litros y accesibilidad a sistema de descarga de información. - 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 / Imprentador

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.



# ER

MINISTERIO DE  
SALUD  
GOBIERNO DE ENTRE RÍOS

## DEPARTAMENTO INTEGRAL DEL MEDICAMENTO

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.

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