### **DATOS DE LA EMPRESA QUE FORMULA LA OFERTA TÉCNICA:**

|  |  |
| --- | --- |
| **Nombre o razón social:** | Click or tap here to enter text. |
| **Domicilio:** | Click or tap here to enter text. |
| **Localidad:** | Click or tap here to enter text. |
| **Código postal:** | Click or tap here to enter text. |
| **N.I.F.:** | Click or tap here to enter text. |
| **Teléfono:** | Click or tap here to enter text. |
| **Correo electrónico:** | Click or tap here to enter text. |

## **Lote: AS01 - SABÓ EN GEL**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Código | Descripción | | | | | |
| **Cantidad** | **Unidad medida** | **Referencia proveedor** | **Unidades embalaje** | **Marca** | **Nombre comercial** |
| 100004110 | 100 | unidad | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. |
| DOSIFICADOR MANUAL PARA CÓDIGO 100004282. | | | | | |
| 100004282 | 11.000 | unidad | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. |
| JABÓN HIPOALERGÉNICO EN GEL PARA LA HIGIENE DE LA PIEL CON PH DERMOPROTECTOR SIMILAR AL PH CUTANEO. PRODUCTO DERMATOLÓGICAMENTE TESTADO, LIBRE DE PERFUME I COLORANTES. CON TAPON OBTURADOR Y POSSIBILIDAD DE ACOPLAMIENTO A SISTEMAS DISPENSADORES (PULSADOR O EQUIVALENTE) QUE PERMITA EL USO SIN TUMBAR EL ENVASE. ENVASE DE 1000ML. +/- 10% EL PRODUCTO EN SU CONJUNTO, SEA MEZCLA O COMPONENTE ÚNICO, ESTÉ EXENTO DE LOS PELIGROS DE SENSIBILIZACIÓN, CANCERIGINICIDAD, MUTAGENICIDAD O TÓXICO PARA LA REPRODUCCIÓN. ES OBLIGATORIA LA ENTREGA DE LA FICHA TÉCNICA I DE SEGURIDAD ACTUALIZADA. | | | | | |

## **Lote: AS08 - POVIDONA AQUOSA**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Código | Descripción | | | | | |
| **Cantidad** | **Unidad medida** | **Referencia proveedor** | **Unidades embalaje** | **Marca** | **Nombre comercial** |
| 100004284 | 1.300 | unidad | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. |
| SOLUCIÓN ANTISÉPTICA DE POVIDONA IODADA 10GR/100ML. INDICADA PARA LA DESINFECCIÓN DE LA PIEL Y PEQUEÑAS HERIDAS SUPERFICIALES. ENVASE DE 500 ML. +/- 10% BOTELLA CON TAPÓN OBTURADOR CON UN DISEÑO QUE MINIMICE LA ACUMULACIÓN DE RESIDUO DE PRODUCTO, (PREFERENTEMENTE CON ADHESIÓN DEL TAPÓN AL ENVASE). ENVASE ESTABLE EN POSICIÓN VERTICAL. ES OBLIGATORIA LA ENTREGA DE LA FICHA TÉCNICA ACTUALIZADA Y FICHA DE SEGURIDAD O DOCUMENTO INFORMATIVO DE RIESGOS EN CASO DE TENER EL REGISTRO AEMPS COMO MEDICAMENTO. EL PRODUCTO DEBE TENER EL REGISTRO AEMPS COMO MEDICAMENTO. S'ADMITIRÁ, IGUALMENTE, SU PRESENTACIÓN SI EL LICITADOR ACREDITA DOCUMENTALMENTE QUE EL PROCEDIMENTO DE REGISTRO SE ENCUENTRA EN TRAMITACIÓN ANTE LA AEMPS. | | | | | |
| 100004290 | 4.300 | unidad | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. |
| SOLUCIÓN ANTISÉPTICA DE POVIDONA IODADA 10GR/100ML. INDICADA PARA LA DESINFECCIÓN DE LA PIEL Y PEQUEÑAS HERIDAS SUPERFICIALES. ENVASE DE 125 ML. +/- 25% BOTELLA CON TAPÓN OBTURADOR CON UN DISEÑO QUE MINIMICE LA ACUMULACIÓN DE RESIDUO DE PRODUCTO, (PREFERENTEMENTE CON ADHESIÓN DEL TAPÓN AL ENVASE). ENVASE ESTABLE EN POSICIÓN VERTICAL. ES OBLIGATORIA LA ENTREGA DE LA FICHA TÉCNICA ACTUALIZADA Y FICHA DE SEGURIDAD O DOCUMENTO INFORMATIVO DE RIESGOS EN CASO DE TENER EL REGISTRO AEMPS COMO MEDICAMENTO. EL PRODUCTO DEBE TENER EL REGISTRO AEMPS COMO MEDICAMENTO. S'ADMITIRÁ, IGUALMENTE, SU PRESENTACIÓN SI EL LICITADOR ACREDITA DOCUMENTALMENTE QUE EL PROCEDIMENTO DE REGISTRO SE ENCUENTRA EN TRAMITACIÓN ANTE LA AEMPS. | | | | | |

## **Lote: AS23 - TOVALLOLETA ALCOHOL 70º**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Código | Descripción | | | | | |
| **Cantidad** | **Unidad medida** | **Referencia proveedor** | **Unidades embalaje** | **Marca** | **Nombre comercial** |
| 100000946 | 661.200 | unidad | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. |
| TOALLITAS ALCOHÓLICAS HÚMEDAS IMPREGNADAS CON ALCOHOL ISOPROPÍLICO AL 70% FORMULACIÓN NO IRRITANTE. PRESENTACIÓN INDIVIDUAL EN SOBRES DE MEDIDAS DE 60X60CM APROXIMADAMENTE. SE INDICARAN LAS MEDIDAS DE LA TOALLITA PLEGADA Y DESPLEGADA. MATERIAL DE UN SOLO USO, EXENTO DE LÁTEX. PRESENTACIÓN EN CAJA DISPENSADORA ADECUADA PARA USO SANITARIO. | | | | | |

## **Lote: AS24 - TOVALLOLETA ESPORICIDA 3 PASSES**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Código | Descripción | | | | | |
| **Cantidad** | **Unidad medida** | **Referencia proveedor** | **Unidades embalaje** | **Marca** | **Nombre comercial** |
| 100000122 | 2.152 | unidad | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. |
| PACK DE TOALLITAS PARA PROCEDIMIENTO DE DESINFECCIÓN DE ALTO NIVEL EN TRES PASOS, INDICADO PARA DISPOSITIVOS MÉDICOS INVASIVOS SIN LUMEN Y NO INVASIVOS. PARA DESINFECCIÓN POR FRICCIÓN, DE MATERIALES QUE NO ADMITEN LA INMERSIÓN. PRIMER PASO, LIMPIEZA PREVIA CON TOALLITA IMPREGNADA CON DETERGENTE. SEGUNDO PASO, TOALLITA ESPORICIDA. ACTIVADA O NO, CON AGENTE DESINFECTANTE DE ALTO NIVEL Y EFICACIAS PROBADAS SEGÚN:  o ESPORICIDA EN17126, EN17846 i EN13704 o BACTERICIDA EN13727, EN14651 i EN16615 o FUNGICIDA/LEVURICIDA EN 13624, EN14562 i EN16615 o MICOBACTERICIDA EN14348 i EN14563 o VIRUCIDA EN14476 i EN16777 TERCER PASO, TOALLITA ESTÉRIL PARA ESBANDIDA FINAL. EL PRODUCTYO TIENE QUE DISPONER DE SISTEMA DE TRAZABILIDAD IDENTIFICABLE POR LOTE Y PROCEDIMIENTO. SE VALORARÁ PROPUESTA DE FORMACIÓN PARA LOS PROFESIONALES. SE VALORARÁN TIEMPOS DE EFICACIA MÁS CORTOS. NO SE ACEPTARÁN CADUCIDADES INFERIORES A UN AÑO PARA ESTE TIPO DE MATERIAL, DEBIDO A LA VARIABILIDAD DEL CONSUMO SEGÚN LOS PUNTOS DE USO DEL HOSPITAL. UNIDAD=PROCEDIMIENTO | | | | | |

## **Lote: AS26 - TOVALLOLETA ESPORICIDA**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Código | Descripción | | | | | |
| **Cantidad** | **Unidad medida** | **Referencia proveedor** | **Unidades embalaje** | **Marca** | **Nombre comercial** |
| 100000105 | 4.000 | unidad | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. |
| TOALLITAS DESINFECTANTES CON ACTIVIDAD ESPORICIDA, PARA LA DESINFECCIÓN DE INSTRUMENTAL MÉDICO SIN LUMEN YTRANSDUCTORES/SONDAS. PUEDEN SER DE ACTIVACIÓN INMEDIATA O REQUERIR ACTIVACIÓN ANTES DEL USO. EN CASO QUE LAS TOALLITAS NECESITEN ACTIVACIÓN PREVIA MEDIANTE OTRO PRODUCTO, ESTE DEBERÁ ESTAR INCLUIDO EN LA PRESENTACIÓN INICIAL Y FORMAR PARTE DEL SUMINISTRO SIN COSTE ADICIONAL. LOS ACTIVADORES SERÁN DE FÁCIL MANIPULACIÓN Y GESTIÓN. EFICACIA PROBADA SEGÚN: o ESPORICIDA EN17126, EN17846 i EN13704  o BACTERICIDA EN13727, EN14651 i EN16615 o FUNGICIDA/LEVURICIDA EN 13624, EN14562 i EN16615 o MICOBACTERICIDA EN14348 i EN14563 o VIRUCIDA EN14476 i EN16777 EL EMBALAJE PUEDE SER INDIVIDUAL O EN CONJUNTO SIEMPRE QUE EL SISTEMA DE CIERRE GARANTICE LA INTEGRIDAD I EVITE LA CONTAMINACIÓN Y SECADO DE LA TOALLITA. SE VALORARÁ FORMACIÓN A LOS PROFESIONALES. SE VALORARAN TIEMPOS DE EFICIENCIA MÁS CORTOS. SE VALORARÁ EL CUMPLIMIENTO DE LA NORMA UNE EN 16616 PARA SISTEMAS DE LIMPIEZA Y DESINFECCIÓN COMBINADOS QUE LIMITEN LA RECONTAMINACIÓN AMBIENTAL. VIDA ÚTIL DE UN AÑO A SU RECEPCIÓN. | | | | | |

## **Lote: AS27 - CLORHEXIDINA ALC. 2% TINTADA**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Código | Descripción | | | | | |
| **Cantidad** | **Unidad medida** | **Referencia proveedor** | **Unidades embalaje** | **Marca** | **Nombre comercial** |
| 100020294 | 1.200.000 | ml | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. |
| ANTISÉPTICO COMPUESTO POR UNA SOLUCIÓN DE GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 2% EN ALCOHOL ISOPROPÍLICO AL 70% PRESENTACIÓN EN FORMATO DE 250 A 500ML. CON TAPÓN OBTURADOR. TINTADA EN COLOR INTENSO. EFICAZ SEGÚN LAS NORMAS EN13727, EN13264, EN12791 I EN14476. ES OBLIGATORIA LA ENTREGA DE LA FICHA TÉCNICA ACTUALIZADA Y FICHA DE SEGURIDAD O DOCUMENTO INFORMATIVO DE RIESGOS EN CASO DE TENER EL REGISTRO AEMPS COMO MEDICAMENTO. EL PRODUCTO DEBE TENER EL REGISTRO AEMPS COMO MEDICAMENTO. SE ADMITIRÁ, IGUALMENTE, SU PRESENTACIÓN SI EL LICITADOR ACREDITA DOCUMENTALMENTE QUE EL PROCEDIMENTO DE REGISTRO SE ENCUENTRA EN TRAMITACIÓN ANTE LA AEMPS. UNIDAD=ML. | | | | | |
| 100033654 | 340.000 | ml | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. |
| ANTISÉPTICO COMPUESTO POR UNA SOLUCIÓN DE GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 2% EN ALCOHOL ISOPROPÍLICO AL 70% PRESENTACIÓN EN FORMATO DE 50 A 100ML. TINTADA EN COLOR INTENSO. EFICAZ SEGÚN LAS NORMAS EN13727, EN13264, EN12791 I EN14476. ES OBLIGATORIA LA ENTREGA DE LA FICHA TÉCNICA ACTUALIZADA Y FICHA DE SEGURIDAD O DOCUMENTO INFORMATIVO DE RIESGOS EN CASO DE TENER EL REGISTRO AEMPS COMO MEDICAMENTO. EL PRODUCTO DEBE TENER EL REGISTRO AEMPS COMO MEDICAMENTO. SE ADMITIRÁ, IGUALMENTE, SU PRESENTACIÓN SI EL LICITADOR ACREDITA DOCUMENTALMENTE QUE EL PROCEDIMENTO DE REGISTRO SE ENCUENTRA EN TRAMITACIÓN ANTE LA AEMPS. UNIDAD=ML. | | | | | |

## **Lote: AS31 - GEL CLORHEXIDINA 1%**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Código | Descripción | | | | | |
| **Cantidad** | **Unidad medida** | **Referencia proveedor** | **Unidades embalaje** | **Marca** | **Nombre comercial** |
| 100004133 | 1.900 | unidad | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. |
| DIGLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 1% EN GEL PARA LA ANTISEPSIA DE LA PIEL SANA. ENVASE DE 30GR.±20% CUMPLE NORMAS EN 1276, EN1650 I EN12791 O EQUIVALENTES. ES OBLIGATORIA LA ENTREGA DE LA FICHA TÉCNICA ACTUALIZADA Y FICHA DE SEGURIDAD O DOCUMENTO INFORMATIVO DE RIESGOS EN CASO DE TENER EL REGISTRO AEMPS COMO MEDICAMENTO. EL PRODUCTO DEBE TENER EL REGISTRO AEMPS COMO MEDICAMENTO. SE ADMITIRÁ, IGUALMENTE, SU PRESENTACIÓN SI EL LICITADOR ACREDITA DOCUMENTALMENTE QUE EL PROCEDIMENTO DE REGISTRO SE ENCUENTRA EN TRAMITACIÓN ANTE LA AEMPS. | | | | | |

## **Lote: AS39 - SOLUCIÓ NETEJA FERIDES**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Código | Descripción | | | | | |
| **Cantidad** | **Unidad medida** | **Referencia proveedor** | **Unidades embalaje** | **Marca** | **Nombre comercial** |
| 100004300 | 320.235 | unidad | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. | Click or tap here to enter text. |
| SOLUCIÓN ACUOSA, COMPUESTA DE AGUA PURIFICADA, AGENTES TENSIOACTIVOS Y ANTIMICROBIANOS - POLIHEXANIDA (PHMB) EN CONCENTRACIÓN DEL 0,1% PH FISIOLÓGICO (ENTRE 5.0 Y 7.0), NO IRRITANTE, SIN ALCOHOL NI YODO. INDICADO PARA LA LIMPIEZA, IRRIGACIÓN, HUMECTACIÓN Y DESCONTAMINACIÓN DE HERIDAS EN CUALQUIER PROCESO DE CICATRIZACIÓN. DEBE CONTRIBUIR A LA ELIMINACIÓN DE BIOFILMS BACTERIANOS, DISMINUIR LA CARGA MICROBIANA SIN DAÑAR EL TEJIDO SANO Y MEJORAR LA LIMPIEZA MECÁNICA Y LA ELIMINACIÓN DE TEJIDO NECRÓTICO. APLICACIÓN DIRECTA SOBRE LA HERIDA O POR IRRIGACIÓN. UTILIZACIÓN EN COMBINACIÓN CON APÓSITOS ABSORBENTES O HIDROACTIVOS. APTO PARA TODOS LOS GRUPOS DE EDAD, INCLUYENDO POBLACIÓN PEDIÁTRICA Y GERIÁTRICA. NO REQUIERE ACTIVACIÓN, DILUCIÓN NI MEZCLA PREVIA. EFICACIA ANTIMICROBIANA DE AMPLIO ESPECTRO (BACTERIOS (GRAMPOSITIVOS, GRAMNEGATIVOS, HONGOS Y LEVADOS) ACCIÓN RÁPIDA Y ALTA TORELABILIDAD. COMPATIBLE CON TODOS LOS MATERIALES DE APÓSITOS Y DISPOSITIVOS MÉDICOS HABITUALES, POR EJEMPLO CCOMPATIBILIDAD CON TERAPIA DE PRESIÓN NEGATIVA (TPN) BIOCOMPATIBLE Y NO CITOTÓXICO. ENVASE DE COMO MÁXIMO 500ML. SE VALORARÁ FORMACIÓN A LOS PROFESIONALES PARA EL CORRECTO USO DEL PRODUCTO. SE VALORARÁN TIEMPO BAJOS DE ACCIÓN, EXPOSICIÓN. EL PRODUCTO DEBERÁ CUMPLIR LOS REQUISITOS DEL REGLAMENTO (UE) 2017/745 SOBRE PRODUCTOS SANITARIOS, CON MARCAJE CE Y DOCUMENTACIÓN TÉCNICA CORRESPONDIENTE. SE ADMITIRÁN PRODUCTOS DE CLASE IIa (USO EXTERNO EN HERIDAS ABIERTAS) O CLASE III SI SE ACREDITA USO ESPECÍFICO EN CAVIDADES ESTÉRILES O PROCEDIMIENTOS INVASIVOS. UNIDAD = MILILITRO | | | | | |