



No. EXPEDIENTE
SRSNORC-DAF-CM-2025-0044
No. DOCUMENTO
SRSNORC-DAF-CM-2025-0044

SERVICIO REGIONAL DE SALUD CIBAO NORTE

29 de Septiembre del 2025

FICHA TECNICA

Página 1 de 1

UNIDAD OPERATIVA DE COMPRAS Y CONTRATACIONES

No. Solicitud: **105**

Ítem	Descripción	Unidad de Medida	Cantidad Solicitada
1	INSTRUMENTO DE DOBLEZ DISTAL	UNIDAD	3
2	CUBETAS ORTODONTICAS	UNIDAD	3
3	DISTENSORES DE LABIOS	UNIDAD	4
4	GANCHOS DE RETRACCION	UNIDAD	10
5	ESPACIADORES ABCD	UNIDAD	13
6	BANDEJAS PLASTICAS	UNIDAD	13
7	CUCHARILLAS	UNIDAD	38
8	CURETA QUIRURGICA	UNIDAD	15
9	ELEVADOR RECTO ACANALADO	UNIDAD	20
10	ELEVADOR RECTO PLANO	UNIDAD	20
11	ELEVADORES WINTERS JUEGO DER/IZQ	UNIDAD	10
12	ESPACIADORES	UNIDAD	10
13	ESPATULA #3	UNIDAD	50
14	ESPATULA DE CEMENTO	UNIDAD	38
15	ESPATULA DE RESINA CAMPO ROLLER	UNIDAD	8
16	ESPEJO INTRAORAL #5	UNIDAD	213
17	EXPLORADOR	UNIDAD	213
18	EXTRACTOR DE CORONA	UNIDAD	3

J.R

19	FORCEPS 150	UNIDAD	25
20	FORCEPS 150S	UNIDAD	25
21	FORCEPS 151	UNIDAD	25
22	FORCEPS 151S	UNIDAD	25
23	FORCEPS 16	UNIDAD	25
24	FORCEPS 18L	UNIDAD	25
25	FORCEPS 18R	UNIDAD	25
26	FORCEPS 65	UNIDAD	25
27	LEGRA	UNIDAD	50
28	LIMA PARA HUESO	UNIDAD	10
29	MANGO DE BISTURI BARD PARKER #5	UNIDAD	10
30	MANGO DE ESPEJO (UNIDAD)	UNIDAD	213
31	PINZA PORTA AGUJA	UNIDAD	19
32	PINZAS DE ALGODÓN	UNIDAD	213
33	PINZA MOSQUITO LARGAS	UNIDAD	15
34	PORTACARPULE	UNIDAD	100
35	PUNTA DE BAYONETA	UNIDAD	13
36	SEPARADORES	UNIDAD	8
37	SONDA PERIODONTALES	UNIDAD	15
38	TIJERA PARA CORTAR SUTURA	UNIDAD	25
39	PORTA BABEROS	UNIDAD	10
40	VASO DAPPEN ACRILICO	UNIDAD	13
41	VASO DEPPEN CRISTAL	UNIDAD	8
42	CURETAS DE GRACEY #S ½	UNIDAD	13
43	CURETAS DE GRACEY 11/12	UNIDAD	13
44	CURETAS DE GRACEY 13/14	UNIDAD	13
45	CURETAS DE GRACEY 7/8	UNIDAD	13
46	CURETAS DE GRACEY 9/10	UNIDAD	13
47	JACQUETTE 30/33	UNIDAD	3
48	JACQUETTE 34/35	UNIDAD	3
49	JACQUETTE U 15/33	UNIDAD	3
50	PINZA ADSON CON DIENTES	UNIDAD	3

J.R

51	PINZA ADSON SIN DIENTES	UNIDAD	3
52	PORTA AGUJAS RECTO	UNIDAD	4
53	SEPARADOR MINESOTA	UNIDAD	3

1.0 Detalle técnico de los bienes y servicios requerido

1.1 Oferta: El proponente deberá suministrar los bienes requeridos al Servicio Regional de Salud Cibao Norte I, además deberán incluir en su oferta el transporte.


Nota: TODO EL INSTRUMENTAL DEBE SER FABRICADO EN ACERO INOXIDABLE QUIRÚRGICO SEGÚN NORMA ISO 7153:1, EN 10088-1 O SIMILAR, ACABADO SATINADO O MATE, QUE PERMITA SER LAVADOS CON DETERGENTES ENZIMÁTICOS CON PH NEUTRO BACTERIOSTÁTICOS. RESISTENTES A GOLPES, AGENTES CORROSIVOS Y ALTAS TEMPERATURAS DE CALOR SECO Y HÚMEDO CALIDAD AISI 304-2B EN TODO EL INSTRUMENTAL

El oferente proponente deberá suministrar los bienes requeridos de manera inmediata, según requerimiento de los departamentos involucrados, Almacén General (Sr. Abel Castro) Y Departamento de Odontología (Dra. Josmary Rodríguez y Tomas Ayala).

J.R


VER FICHA TECNICA ANEXA...

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

<p>1. Imagen del Producto</p>	
<p>Nombre del producto</p>	<p>PINZA DE DOBLEZ DISTAL DE ORTODONCIA</p>
<p>Descripción del Producto</p>	<p>Un instrumento de alicate de alta precisión diseñado para doblar los extremos distales de los arcos de alambre de ortodoncia después de su colocación en el tubo bucal. A diferencia del cortador, esta pinza no corta el alambre; en su lugar, crea un doblez o una pequeña curva de retención.</p>
<p>Presentación del Producto</p>	
<p>Características requeridas</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Función de Doblez: La característica principal es su diseño con puntas redondeadas y un mecanismo de sujeción que permite doblar el alambre de forma segura y precisa. • Control y Precisión: El diseño de la pinza asegura que el doblez se realice con una fuerza controlada, previniendo el desgaste o daño del alambre. • Durabilidad Excepcional: Fabricada con el exclusivo acero Immunity Steel™, el instrumento es altamente resistente a la corrosión y al desgaste, lo que garantiza una larga vida útil. • Ergonomía: Los mangos están diseñados para un agarre cómodo y para minimizar la fatiga de la mano del operador durante los procedimientos de doblado.
<p>Especificaciones</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Acero inoxidable de grado médico Immunity Steel™. • Capacidad de Doblez: La pinza está diseñada para doblar alambres de hasta un grosor específico. Un modelo típico puede doblar alambres de hasta 0.022" x 0.028". • Diseño de las Puntas: Las puntas son finas y están contorneadas para permitir un acceso fácil a las áreas posteriores de la boca, incluso con alambres colocados. • Longitud: La longitud total del instrumento es de aproximadamente 125 a 140 mm. • Esterilización: Es completamente esterilizable en autoclave a 134°C. No se recomienda el uso de esterilización química en frío.
<p>Otros Requerimientos</p>	<p>La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1, regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.</p>


J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLÓGICO

2. Imagen del Producto	
Nombre del producto	CUBETAS DE IMPRESIÓN
Descripción del Producto	Son instrumentos esenciales en odontología, diseñados para transportar, sostener y controlar el material de impresión en la boca del paciente.
Presentación del Producto	<ul style="list-style-type: none"> • Formato: Forma de arcada dental. • Contenido: Kits de 8 cubetas superiores y 8 inferiores en tallas surtidas. En cajas de cartón sellado.
Características requeridas	<ul style="list-style-type: none"> • Rigidez: La cubeta debe ser lo suficientemente rígida para no deformarse bajo la presión del material de impresión. • Retención: El diseño debe permitir una retención segura del material de impresión para evitar distorsiones al ser retirado de la boca. Esto se logra mediante perforaciones o bordes con "Rim-Lock". • Ergonomía: El mango debe ser ergonómico para facilitar la manipulación y la inserción en la boca. • Biocompatibilidad: Los materiales deben ser de grado médico, no tóxicos y no irritantes para los tejidos orales. • Variedad de Tamaños: Debe estar disponible en diferentes tamaños para adaptarse a la anatomía de cada paciente.
Especificaciones	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Metal: Acero inoxidable, níquel-cromo u otros metales, reutilizables y esterilizables. • Diseño: Perforado: Para Dentados y Ortodónticos y Liso: Para Edéntulos. • Tipos: Ortodoncia, Dentados y Edéntulos • Tamaños: Se identifican por números (S, M, L) que corresponden a diferentes tamaños de arcada. • Esterilización: Las cubetas de metal son esterilizables en autoclave a 134°C.
Otros Requerimientos	La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1 , regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.


J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLÓGICO

3. Imagen del Producto	
Nombre del producto	DISTENSORES DE LABIOS Y MEJILLAS
Descripción del Producto	<p>Son dispositivos odontológicos que se utilizan para mantener los labios y las mejillas del paciente retraídos, proporcionando al profesional un campo de visión amplio y sin obstrucciones.</p>
Presentación del Producto	<ul style="list-style-type: none"> • Formato: Forma de "C" o de "W". • Empaque: Kits con diferentes tamaños y formas. Vienen en bolsas de plástico varían en la cantidad de retractores y sus tamaños (ej., pequeños, medianos y grandes).
Características requeridas	<ul style="list-style-type: none"> • Biocompatibilidad: El material debe ser de grado médico, no tóxico y seguro para el contacto con los tejidos orales. • Comodidad: El diseño debe ser ergonómico y suave para no causar molestias ni dolor al paciente, incluso durante procedimientos largos. • Flexibilidad: El material debe ser lo suficientemente flexible para adaptarse a la anatomía de la boca, pero lo suficientemente rígido para mantener la retracción de los tejidos. • Transparencia: La mayoría de los distensores son transparentes para permitir el paso de la luz y no oscurecer la visión del campo de trabajo. • Fácil Manipulación: El diseño debe permitir una colocación y remoción sencillas y rápidas.
Especificaciones	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Plástico termoplástico o policarbonato de grado médico, libre de látex. • Diseño: Tipo C (Forma de C): El diseño más común, que retrae los labios de manera simultánea, dejando la zona anterior expuesta. • Tamaños: Disponibles en tamaños pequeños, medianos y grandes para adaptarse a pacientes pediátricos y adultos. • Esterilización: Los distensores de plástico reutilizables son esterilizables en autoclave a 134°C o pueden ser desinfectados con productos químicos de grado hospitalario.
Otros Requerimientos	<p>La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1, regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.</p>


J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

<p>4. Imagen del Producto</p>	
<p>Nombre del producto</p>	<p>GANCHOS DE RETRACCION</p>
<p>Descripción del Producto</p>	<p>Los ganchos de retracción son pequeños aditamentos metálicos que se utilizan en ortodoncia para la retracción de los dientes anteriores, específicamente para cerrar los espacios generados por la extracción de premolares o para mover el segmento anterior del arco.</p>
<p>Presentación del Producto</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Formato: Piezas metálicas sólidas, pequeñas y con una curvatura o gancho en un extremo. • Empaque: Kits con una variedad de tamaños, en paquetes de 10 unidades en cajas de plástico garantizando su esterilidad o limpieza.
<p>Características requeridas</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Fuerza y Rigidez: Deben ser lo suficientemente rígidos y fuertes para soportar la fuerza de los resortes o ligas sin deformarse. • Biocompatibilidad: El material debe ser de grado médico, no tóxico y no causar irritación en los tejidos orales. • Fácil Manipulación: El diseño del gancho debe permitir una fácil inserción y remoción del arco de alambre sin dañar el bracket o el alambre. • Variedad de Tamaños: Los ganchos deben estar disponibles en diferentes longitudes y curvaturas para adaptarse a las necesidades de cada paciente y la técnica de ortodoncia.
<p>Especificaciones</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Acero inoxidable de grado médico. • Diseño: Gancho Abierto o Cerrado: El diseño varía para adaptarse a diferentes mecánicas de retracción. Tamaños: su longitud varía 6mm, 8mm, 10mm. • Compatibilidad: Diseñados para acoplarse a arcos de alambre de diferentes calibres. • Esterilización: Los ganchos son reutilizables y esterilizables en autoclave a 134°C.
<p>Otros Requerimientos</p>	<p>La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1, regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.</p>


J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

<p>5. Imagen del Producto</p>	
<p>Nombre del producto</p>	<p>ESPACIADORES ENDODONTICOS</p>
<p>Descripción del Producto</p>	<p>es un instrumento manual utilizado en la fase de obturación de los conductos radiculares. Su función principal es crear espacio en el conducto</p>
<p>Presentación del Producto</p>	
<p>Características requeridas</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Forma Cónica y Rígida: La parte activa debe tener una conicidad y rigidez precisas para poder penetrar hasta la profundidad deseada y crear un espacio adecuado sin fracturarse. • Superficie Pulida: La punta debe tener una superficie lisa y pulida para evitar la adherencia de la gutapercha y facilitar su remoción del conducto. • Resistencia a la Corrosión: Fabricado con acero inoxidable de grado quirúrgico, debe ser resistente a la corrosión y soportar múltiples ciclos de esterilización. • Diseño Ergonómico: El mango debe proporcionar un agarre cómodo y seguro para un control preciso en un procedimiento tan delicado.
<p>Especificaciones</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Acero inoxidable de grado médico. • Tamaño: Los espaciadores se identifican por su diámetro(0.25 y 0.50 mm) y conicidad (0.02, 0.04), que deben coincidir con la conicidad del sistema de limas utilizado. • Esterilización: Es un instrumento reutilizable y esterilizable en autoclave a 134°C.
<p>Otros Requerimientos</p>	<p>La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1, regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.</p>


J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

<p>6. Imagen del Producto</p>	
<p>Nombre del producto</p>	<p>BANDEJA DENTAL PLASTICA</p>
<p>Descripción del Producto</p>	<p>Accesorio fundamental en el consultorio odontológico, diseñada para organizar y contener de manera segura todos los instrumentos, materiales y fresas necesarios para un procedimiento específico.</p>
<p>Presentación del Producto</p>	<p>Paquetes que contienen varias unidades del mismo tamaño y color.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Colores: Se fabrican en una amplia gama de colores blanco, azul, verde, gris para ayudar a la organización y codificación de los procedimientos.
<p>Características requeridas</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Resistencia: El material debe ser duradero y resistente a los impactos y al uso repetitivo. • Superficie Lisa: La superficie debe ser lisa y no porosa, lo que facilita la limpieza y desinfección. • Bordes Elevados: Los bordes deben ser lo suficientemente altos para evitar que los instrumentos rueden o caigan de la bandeja, previniendo accidentes y contaminación. • Resistencia Química: El material debe ser resistente a los desinfectantes de superficie y otros productos químicos de uso común en la clínica dental. • Compatibilidad: Debe ser compatible con los soportes y equipos de la unidad dental estándar.
<p>Especificaciones</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Plástico de grado médico, polipropileno (PP) o poliestireno. • Diseño: Forma rectangular o cuadrada con bordes redondeados. • Dimensiones: Se fabrican en diferentes tamaños para adaptarse a distintos procedimientos y configuraciones de bandejas. • Esterilización: Reutilizables: Fabricadas con plástico termoestable, son autoclavables a 134°C.
<p>Otros Requerimientos</p>	<p>La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1, regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.</p>


J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

<p>7. Imagen del Producto</p>	
<p>Nombre del producto</p>	<p>EXCAVADOR DE DENTINA (CUCHARILLA DENTAL)</p>
<p>Descripción del Producto</p>	<p>Son instrumentos manuales de alta calidad, meticulosamente fabricados para la remoción precisa de dentina cariada, tejidos blandos y cementos provisionales.</p>
<p>Presentación del Producto</p>	
<p>Características requeridas</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Acero Inoxidable de Grado Superior: Fabricadas con aleaciones de acero inoxidable de la más alta calidad, lo que les confiere una excepcional resistencia a la corrosión y durabilidad. • Filo Duradero: El proceso de fabricación patentado asegura que el borde de corte se mantenga afilado por más tiempo, incluso con un uso prolongado. • Diseño Ergonómico: Sus mangos suelen tener un diseño estriado, redondeado y grueso que proporciona un agarre superior y un equilibrio óptimo, reduciendo la fatiga de la mano y mejorando el control. • Variedad de Modelos: La marca ofrece una amplia gama de modelos, cada uno con un número de identificación específico que indica el tamaño, la forma y la angulación de la parte activa para adaptarse a cada situación clínica.
<p>Especificaciones</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Acero inoxidable de grado quirúrgico. • Diseño: Instrumento de doble punta con una parte activa en forma de cuchara en cada extremo. Las puntas varían en forma redonda y diferentes tamaños 1.2 mm, 1.5 mm, 2.0 mm. • Mango: Con forma cilíndrica y un patrón texturizado para un agarre seguro. Mango #6 • Esterilización: Son instrumentos reutilizables y esterilizables en autoclave a 134°C.
<p>Otros Requerimientos</p>	<p>La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1, regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.</p>


J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

<p>8. Imagen del Producto</p>	
<p>Nombre del producto</p>	<p>CURETA QUIRURGICA (CURETA DE HUESO)</p>
<p>Descripción del Producto</p>	<p>es un instrumento manual, diseñado para la remoción de tejidos patológicos o restos de tejido de una cavidad ósea.</p>
<p>Presentación del Producto</p>	
<p>Características requeridas</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Filo Rústico y Preciso: Los bordes de la cucharilla son funcionales para raspar, pero no tienen el filo cortante de un bisturí. Su diseño permite una acción controlada para eliminar tejidos blandos de las superficies óseas. • Resistencia a la Corrosión: Fabricada con acero inoxidable de grado quirúrgico, debe ser resistente a la corrosión y soportar múltiples ciclos de esterilización. • Diseño Ergonómico: El mango debe ser antideslizante y de peso equilibrado para reducir la fatiga de la mano y permitir un control preciso en procedimientos delicados. • Variedad de Tamaños: Las curetas deben estar disponibles con puntas de diferentes diámetros y angulaciones para adaptarse a la anatomía de diversas cavidades.
<p>Especificaciones</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Acero inoxidable de grado médico. • Diseño: El instrumento es típicamente de doble punta, con una parte activa de diferente tamaño o angulación en cada extremo. Los diámetros de las cucharillas varían desde 1.0 mm hasta 5.0 mm o más. • Esterilización: Es un instrumento reutilizable y esterilizable en autoclave a 134°C
<p>Otros Requerimientos</p>	<p>La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1, regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.</p>


J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

<p>9,10,11. Imagen del Producto</p>	
<p>Nombre del producto</p>	<p>ELEVADORES ODONTOLOGICOS(DENTALES)(VARIOS)</p>
<p>Descripción del Producto</p>	<p>son instrumentos de mano de alta precisión, fabricados para la exodoncia (extracción dental).</p>
<p>Presentación del Producto</p>	
<p>Características requeridas</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Material de Calidad: Fabricados con acero inoxidable de grado quirúrgico (Immunity Steel™), un material patentado que garantiza una resistencia excepcional a la corrosión y una larga vida útil. • Proceso de Fabricación: Los instrumentos son sometidos a un proceso de triple templado para optimizar su resistencia y garantizar que las puntas mantengan su forma y filo bajo una presión considerable. • Diseño del Mango: Cuentan con un mango de diámetro grande y textura estriada para un agarre seguro, lo que reduce la fatiga de la mano y mejora el control del operador. • Puntas Precisas: Las puntas son afiladas con precisión para facilitar la inserción entre el diente y el hueso alveolar, lo cual es fundamental para una extracción atraumática.
<p>Especificaciones</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Acero inoxidable de grado quirúrgico. • Diseño: Mango: Ergonómico, con textura antideslizante. Tallo: Varía de recto a angulado. Parte Activa: Variedad de puntas (rectas, curvas, triangulares, tipo bandera, acanalados), con diferentes anchos 2mm, 3mm, 5mm. • Identificación: Elevador Recto- #301, Elevador Acanalado- #99, Elevador Plano- # 30, Elevador en S-# 10, #34 y #77. • Esterilización: Son instrumentos reutilizables y esterilizables en autoclave a 134°C.
<p>Otros Requerimientos</p>	<p>La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1, regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.</p>


J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

<p>13. Imagen del Producto</p>	
<p>Nombre del producto</p>	<p>ESPATULA DENTAL #3(ESPATULA PARA RESINA)</p>
<p>Descripción del Producto</p>	<p>es un instrumento manual de doble punta, diseñado para la mezcla, manipulación y aplicación de diversos materiales dentales.</p>
<p>Presentación del Producto</p>	
<p>Características requeridas</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Flexibilidad Controlada: La hoja de la espátula debe ser lo suficientemente flexible para adaptarse a la superficie de mezcla y a la anatomía de los dientes, pero también debe ser lo suficientemente rígida para mezclar los materiales de manera eficiente. • Resistencia a la Corrosión: Fabricada con acero inoxidable de grado quirúrgico, debe ser resistente a la corrosión y soportar múltiples ciclos de esterilización. • Superficie Lisa y Pulida: La hoja debe tener una superficie lisa y pulida para evitar la adherencia de los materiales y facilitar la limpieza. • Diseño Ergonómico: El mango debe ser antideslizante y de peso equilibrado para reducir la fatiga de la mano.
<p>Especificaciones</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Acero inoxidable de grado médico. • Diseño: Típicamente de doble punta, con una hoja en cada extremo. Las hojas del modelo #3 son de tamaño similar, planas y flexibles. • Dimensiones: Longitud de la hoja: Aproximadamente de 15 a 20 mm. Y Ancho de la hoja: Alrededor de 2 a 3 mm. • Esterilización: Es un instrumento reutilizable y esterilizable en autoclave a 134°C.
<p>Otros Requerimientos</p>	<p>La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1, regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.</p>

J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

14. Imagen del Producto	
Nombre del producto	ESPATULA DE MEZCLAR
Descripción del Producto	es un instrumento manual de uso odontológico diseñado para la preparación de cementos dentales.
Presentación del Producto	
Características requeridas	<ul style="list-style-type: none"> • Rigidez: La hoja de la espátula debe ser lo suficientemente rígida para mezclar polvos y líquidos de forma eficiente, sin doblarse ni deformarse bajo presión. • Resistencia a la Corrosión: Fabricada con acero inoxidable de grado quirúrgico, debe ser resistente a la corrosión y soportar múltiples ciclos de esterilización. • Superficie Lisa y Pulida: La hoja debe tener una superficie lisa y pulida que facilite la limpieza y evite la adhesión de cementos endurecidos. • Diseño Ergonómico: El mango debe ser antideslizante y de peso equilibrado para reducir la fatiga de la mano y permitir una manipulación precisa.
Especificaciones	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Acero inoxidable de grado médico. • Diseño: Típicamente de doble punta, con una hoja en cada extremo. Las hojas pueden tener diferentes tamaños o formas para adaptarse a diferentes volúmenes de mezcla. • Esterilización: Es un instrumento reutilizable y esterilizable en autoclave a 134°C.
Otros Requerimientos	La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1 , regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.

J.R


FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

<p>15. Imagen del Producto</p>	
<p>Nombre del producto</p>	<p>ESPATULA DE RESINA CAMPO ROLLER</p>
<p>Descripción del Producto</p>	<p>es un instrumento manual doble, diseñado específicamente para la manipulación, modelado y contorneado de resinas compuestas en procedimientos de odontología restauradora.</p>
<p>Presentación del Producto</p>	
<p>Características requeridas</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Material Antiadherente: Las puntas de trabajo deben estar fabricadas con un material que minimice la adhesión de la resina compuesta. • Diseño de Doble Extremo: La presencia de dos extremos activos con formas complementarias (por ejemplo, un extremo en forma de "roller" o rodillo y otro en forma de espátula plana o acodada). • Mango Ergonómico: El mango debe ser ligero, con un diseño que proporcione un agarre cómodo y seguro, permitiendo un control preciso durante la aplicación de fuerza y el modelado delicado de la resina. • Resistencia a la Desinfección y Esterilización: El material del instrumento debe soportar los procesos de limpieza, desinfección y esterilización en autoclave sin deteriorarse, asegurando la bioseguridad en la práctica clínica.
<p>Especificaciones</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Material de las Puntas: Acero inoxidable con recubrimiento antiadherente (PTFE o nitruro de titanio) o plástico de alta resistencia. • Diseño de los Extremos: Un extremo típicamente presenta un "roller" o rodillo cilíndrico. El otro extremo puede ser una espátula plana, acodada o en forma de hoja. • Longitud: La longitud total del instrumento está diseñada para proporcionar un equilibrio entre alcance y control intraoral. • Esterilización: Instrumento reutilizable y esterilizable en autoclave a 134 C.
<p>Otros Requerimientos</p>	<p>La fabricación de espátulas para resina debe cumplir con las siguientes normativas internacionales que aseguran la calidad y seguridad del producto: • ISO 7153-1:2016: Especifica los materiales metálicos (acero inoxidable) utilizados en la fabricación de instrumentos odontológicos, asegurando su biocompatibilidad y resistencia a la corrosión. • ISO 13485:2016: Establece los requisitos para un sistema de gestión de calidad en la industria de dispositivos médicos, garantizando que el producto cumple con los estándares regulatorios y las necesidades del cliente. • ISO 17664-1:2021: Proporciona directrices sobre la</p>

J.R


FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLÓGICO

	información que el fabricante debe proporcionar para el procesamiento de dispositivos médicos reutilizables, incluyendo la limpieza y esterilización.
--	---

16. Imagen del Producto	
Nombre del producto	ESPEJO INTRAORAL #5
Descripción del Producto	Es un instrumento manual de diagnóstico, diseñado para ofrecer la máxima claridad y precisión visual.
Características requeridas	<ul style="list-style-type: none"> • Calidad Óptica Superior: Debe proporcionar una imagen sin "imagen fantasma", con alta fidelidad de color y una claridad cristalina. • Alta Reflexión de la Luz: La capa reflectante está diseñada para maximizar el reflejo de la luz, lo que ilumina el campo operatorio y mejora la visualización. • Resistencia a Rayones y Desgaste: Aunque la capa reflectante está en la superficie, los espejos de alta calidad tienen un revestimiento protector para resistir arañazos y abrasiones que pueden comprometer la calidad de la imagen. • Antivaho: Los espejos de gama alta suelen tener un recubrimiento especial para evitar el empañamiento con la respiración del paciente. • Esterilización Segura: Debe ser resistente a los rigurosos procesos de esterilización en autoclave sin perder su calidad de reflexión.
Especificaciones	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Vidrio con una capa reflectante de metal. Los mangos suelen ser de acero inoxidable. • Tamaños: #5 de 24 mm • Tipo de Conexión: Los espejos pueden ser de una sola pieza o tener cabezas intercambiables con rosca, lo que permite el uso del mismo mango con diferentes tamaños de espejo o cabezas desechables. • Esterilización: Es un instrumento reutilizable y esterilizable en autoclave a 134°C.
Otros Requerimientos	La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1 , regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.


J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO


17. Imagen del Producto	
Nombre del producto	EXPLORADOR ODONTOLOGICO
Descripción del Producto	es un instrumento manual fundamental en odontología, diseñado para la detección táctil y el examen de las superficies dentales y restauraciones.
Presentación del Producto	
Características requeridas	<ul style="list-style-type: none"> • Punta Fina y Afilada: La punta es crucial. Debe ser extremadamente fina para detectar las irregularidades más pequeñas, pero lo suficientemente fuerte para no doblarse o romperse. • Sensibilidad Táctil: El diseño del instrumento debe permitir la máxima transmisión de la sensación táctil desde la punta al dedo del operador, lo cual es esencial para un diagnóstico preciso. • Resistencia a la Corrosión: Fabricado con acero inoxidable de grado quirúrgico, debe ser resistente a la corrosión y soportar múltiples ciclos de esterilización. • Diseño Ergonómico: El mango debe ser antideslizante y de peso equilibrado para reducir la fatiga de la mano y mejorar el control. La mayoría de los exploradores son de doble punta para una mayor versatilidad.
Especificaciones	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Acero inoxidable de grado médico. • Punta: Fina y afilada, fabricada para un alto rendimiento y durabilidad. • Esterilización: Es un instrumento reutilizable y esterilizable en autoclave a 134°C.
Otros Requerimientos	La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1 , regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.

J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO


18. Imagen del Producto	
Nombre del producto	EXTRACTOR DE CORONA
Descripción del Producto	es un instrumento odontológico, manual o automático, diseñado para desadherir y remover coronas, puentes, incrustaciones (inlays) y onlays cementados de las estructuras dentales.
Presentación del Producto	Kits , que incluyen un mango principal neumático y puntas intercambiables para adaptarse a diferentes morfologías de restauraciones y ubicaciones en la boca.
Características requeridas	<ul style="list-style-type: none"> • Fuerza Controlada: La capacidad de ajustar y liberar una fuerza de impacto controlada es vital para evitar la fractura del diente pilar o de la restauración. • Puntas Intercambiables: Es un requisito fundamental que los modelos incluyan una variedad de puntas (ganchos, palas o cuñas) para adaptarse a diferentes tipos de restauraciones, ubicaciones en el arco y materiales. J.R • Agarre Seguro: El mango del instrumento debe ser antideslizante y ergonómico, permitiendo al operador un control firme y preciso durante la aplicación de la fuerza. • Facilidad de Esterilización: El diseño y los materiales deben permitir la completa desinfección y esterilización del instrumento, cumpliendo con los protocolos de bioseguridad.
Especificaciones	<ul style="list-style-type: none"> • Tipo de Material: El cuerpo principal y las puntas de trabajo están fabricados principalmente en acero inoxidable de grado quirúrgico (series 300 o 400). Las puntas de trabajo, que soportan las fuerzas directas, pueden estar reforzadas con acero templado o incluir insertos de carburo de tungsteno. • Tipos de Punta: La versatilidad: • Puntas en forma de gancho, • Puntas en forma de pala o cincel, • Puntas con superficie de contacto plana o ligeramente cóncava, • Puntas con diseño específico. • Esterilización: Todos los componentes del extractor de corona deben ser esterilizables en autoclave a una temperatura mínima de 121°C.
Otros Requerimientos	Debe cumplir con las siguientes normas como dispositivos médicos: • ISO 13485:2016: Sistemas de gestión de la calidad para fabricantes de dispositivos médicos. • ISO 7153-1:2016: Especificaciones de los materiales metálicos utilizados en instrumentos quirúrgicos. • ISO 20417:2021: Información a ser proporcionada por el fabricante de productos sanitarios.

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

<p>20,21,22,23,24,25,26,35. Imagen del Producto</p>	
<p>Nombre del producto</p>	<p>FORCEPS ODONTOLOGICOS</p>
<p>Descripción del Producto</p>	<p>Instrumental manual, de tipo pinza, diseñado para la aprehensión, luxación y extracción de piezas dentales. Se presentan en sets organizados por su indicación de uso, que varía según el diente, la arcada y la morfología radicular.</p>
<p>Presentación del Producto</p>	
<p>Características requeridas</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Resistencia y Durabilidad: Fabricado para soportar las fuerzas aplicadas durante la extracción sin deformarse ni fracturarse. • Diseño Anatómico: La forma, curvatura y angulación de los picos están diseñados para adaptarse a la anatomía específica de la corona y la raíz del diente, permitiendo un agarre atraumático. • Precisión: La articulación debe ser suave y precisa para permitir un control óptimo de la fuerza de luxación. • Ergonomía: Los mangos deben tener un diseño que facilite un agarre firme y una distribución equilibrada del peso para reducir la fatiga de la mano.
<p>Especificaciones</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Acero inoxidable de grado quirúrgico. • Tipos según arcada y diente: Los fórceps se identifican con números que indican su uso: • N° 150: Universal, para incisivos, caninos y premolares. • N° 18R/18L: Para primeros y segundos molares (derecho e izquierdo). • N° 210: Para terceros molares (cordales). • N° 65: Tipo bayoneta para restos radiculares. • N° 151: Universal, para incisivos, caninos y premolares. • N° 17 o 23: Para molares, con puntas que se ajustan a la bifurcación de las raíces. • N° 222: Para terceros molares (cordales). • N° 74: Pico de loro, para raíces inferiores. • N° 16
<p>Otros Requerimientos</p>	<p>La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1, regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.</p>

J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO


27. Imagen del Producto	
Nombre del producto	LEGRA
Descripción del Producto	Instrumento manual quirúrgico utilizado en odontología para raspar o remover tejido blando patológico, como tejido de granulación, restos necróticos, o infecciones, principalmente en el área de la encía o dentro del alvéolo dental.
Presentación del Producto	<ul style="list-style-type: none"> • Posee una punta en forma de cucharilla, con bordes afilados. • Puede ser redonda o ovalada. • Viene en diferentes tamaños para adaptarse a distintas zonas de la cavidad oral.
Características requeridas	<p>Material Acero inoxidable quirúrgico</p> <p>Forma Punta en forma de cucharilla (ovalada o redonda)</p> <p>Tamaño Variable, según el área anatómica a tratar</p> <p>Bordes Afilados, diseñados para raspar</p> <p>Tipos Cucharilla simple o doble</p>
Especificaciones	<p>Nombre del instrumento Legra odontológica / Cucharilla de legrado</p> <p>Material Acero inoxidable quirúrgico AISI 410 o AISI 420</p> <p>Largo total Aproximadamente 14 a 18 cm</p>

J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO


	<p>Tamaño de la cucharilla Varía entre 2 mm a 7 mm de diámetro, según el modelo</p> <p>Forma de la punta Ovalada, redonda o elíptica</p> <p>Tipo de filo Biselado en ambos lados para raspar eficientemente</p> <p>Peso promedio Entre 20 y 50 gramos, dependiendo del tamaño</p> <p>Modelo Simple (una punta) o doble (dos cucharillas en cada extremo)</p> <p>Marcado Incluye marca del fabricante, número de lote y en algunos casos esterilización</p>
Otros Requerimientos	<p>Debe cumplir con estándares internacionales, principalmente aquellos establecidos por la Organización Internacional de Normalización (ISO) ISO 7153-1:2016 y otras entidades regulatorias de salud y dispositivos médicos.</p>

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

28. Imagen del Producto	
Nombre del producto	LIMA PARA HUESO
Descripción del Producto	Es un instrumento manual con una superficie rugosa o estriada que se utiliza para rebajar, alisar o eliminar irregularidades del hueso, especialmente en procedimientos de cirugía oral, traumatología, implantología y exodoncia complicada.
Presentación del Producto	Instrumento quirúrgico manual reutilizable para remodelado óseo en procedimientos dentales y maxilofaciales.
Características requeridas	<p> Nombre comercial Lima ósea / Lima para hueso / Lima quirúrgica Clasificación Instrumento quirúrgico, reutilizable Material Acero inoxidable grado médico Longitud total 14 a 20 cm Zona activa Estrías transversales, longitudinales o cruzadas Tipos de corte Corte simple, doble (cruzado) o tipo escofina Peso aproximado 50 a 100 g, dependiendo del modelo Esterilización Autoclavable (121–134°C), requiere limpieza previa </p>
Especificaciones	<p> Función Remodelar, alisar o rebajar tejido óseo en procedimientos quirúrgicos orales Clasificación Instrumento quirúrgico manual, reutilizable Material Acero inoxidable quirúrgico (AISI 410 o 420) Longitud total 14 a 20 cm (según modelo) Peso promedio 50 a 100 g Superficie activa Dentada o estriada (corte simple, cruzado o tipo escofina) Forma de la hoja Recta, curva o en ángulo Diseño del mango Ergonómico, antideslizante, compatible con guantes quirúrgicos Esterilización Autoclavable (121–134 °C), compatible con sistemas de vapor presurizado </p>
Otros Requerimientos	Debe cumplir con estándares internacionales, principalmente aquellos establecidos por la Organización Internacional de Normalización ISO 7153-1:2016, ISO 13485:2016, ISO 17664:2017, ISO 10993, CE, FDA


J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

<p>29. Imagen del Producto</p>	
<p>Nombre del producto</p>	<p>MANGO DE BISTURI BARD PARKER REDONDO</p>
<p>Descripción del Producto</p>	<p>Instrumental manual de uso quirúrgico, diseñado para sostener de forma segura hojas de bisturí intercambiables.</p>
<p>Presentación del Producto</p>	
<p>Características requeridas</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Seguridad: Debe poseer un mecanismo de bloqueo seguro que sujete la hoja de bisturí firmemente y prevenga movimientos no deseados durante el procedimiento. • Diseño Ergonómico: La forma redonda y el peso del mango deben estar equilibrados para proporcionar un agarre cómodo y una excelente sensibilidad táctil, crucial para las incisiones delicadas. • Resistencia a la Corrosión: Fabricado con un material que soporte la exposición a fluidos biológicos y múltiples ciclos de esterilización.
<p>Especificaciones</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Acero inoxidable de grado quirúrgico. • Tipos de Mango y Hojas Compatibles: • Mango N° 5: compatible con una variedad de hojas, incluyendo las más utilizadas: N° 10, 11, 12, y 15. • Esterilización: Es un instrumento reutilizable y esterilizable en autoclave a 134.
<p>Otros Requerimientos</p>	<p>La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1, regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.</p>


J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

30. Imagen del Producto	
Nombre del producto	ESPEJO INTRAORAL ODONTOLOGICO
Descripción del Producto	es un instrumento manual fundamental, diseñado para la exploración y el diagnóstico en la cavidad oral.
Presentación del Producto	
Características requeridas	<ul style="list-style-type: none"> • Calidad de la Superficie: La superficie reflectante debe ser de alta calidad para proporcionar una imagen clara, sin distorsiones ni defectos. Buena luminosidad y nitidez. • Resistencia a la Corrosión y Rayado: Debe ser resistente a la corrosión causada por la saliva y los productos de esterilización. La superficie del espejo debe ser lo suficientemente dura para resistir rayones. • Ergonomía: El mango debe ser de peso ligero y con una superficie antideslizante para un agarre cómodo y seguro. • Antivaho: Los espejos de alta gama suelen tener una capa antivaho para evitar el empañamiento durante el examen.
Especificaciones	<ul style="list-style-type: none"> • Material del Mango y Tallo: Acero inoxidable de grado quirúrgico. • Material de la Cabeza: Vidrio con revestimiento metálico de rodio, cromo o titanio. • Tamaños: El #5 con un diámetro de aproximadamente 24 mm. • Esterilización: Los espejos intraorales son instrumentos reutilizables y esterilizables en autoclave a 134°C.
Otros Requerimientos	La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1 , regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.


J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

31. Imagen del Producto	
Nombre del producto	PINZA PORTA AGUJA RECTO
Descripción del Producto	es un instrumento manual quirúrgico, similar a unas pinzas, diseñado para sostener y manipular agujas quirúrgicas durante la sutura.
Presentación del Producto	
Características requeridas	<ul style="list-style-type: none"> • Mecanismo de Bloqueo Seguro: El sistema de cremallera debe ser robusto y fiable para bloquear la aguja firmemente sin riesgo de deslizamiento o rotación. • Agarre Superior: Las puntas de las mandíbulas deben proporcionar un agarre antideslizante que prevenga daños a la aguja y permita un control total del cirujano. Los insertos de carburo de tungsteno son esenciales para una mayor durabilidad y agarre. • Resistencia a la Corrosión: El material de fabricación debe ser resistente a la corrosión y soportar la exposición a fluidos corporales y los rigurosos procesos de esterilización.
Especificaciones	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Acero inoxidable de grado quirúrgico con insertos de carburo de tungsteno en las puntas de las mandíbulas para una durabilidad y agarre superiores. • Diseño: Completamente rectas. • Modelos Comunes: El modelo Mayo-Hegar • Esterilización: Es un instrumento reutilizable y esterilizable en autoclave a 134°C.
Otros Requerimientos	La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1 , regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.


J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

<p>32. Imagen del Producto</p>	
<p>Nombre del producto</p>	<p>PINZA DE ALGODÓN ODONTOLOGICO</p>
<p>Descripción del Producto</p>	<p>es un instrumento manual de uso rutinario en la odontología, diseñado para la aprehensión y el transporte de pequeños objetos dentro y fuera de la cavidad bucal.</p>
<p>Presentación del Producto</p>	
<p>Características requeridas</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Precisión y Agarre Firme: Las puntas deben alinearse perfectamente para garantizar una sujeción precisa de los objetos más pequeños. Las estrías en las puntas son esenciales para un agarre antideslizante. • Resistencia a la Corrosión: Fabricada con materiales que soporten la exposición a fluidos orales y múltiples ciclos de esterilización. • Diseño Ergonómico: El instrumento debe ser de peso ligero y con un diseño equilibrado para un manejo cómodo y sin fatiga.
<p>Especificaciones</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Acero inoxidable de grado quirúrgico. • Diseño: Típicamente con una punta de trabajo en ángulo para facilitar el acceso a las áreas posteriores. La longitud del instrumento varía para adaptarse a diferentes necesidades clínicas. • Esterilización: Es un instrumento reutilizable y esterilizable en autoclave a 134°C.
<p>Otros Requerimientos</p>	<p>La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1, regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.</p>


J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

33. Imagen del Producto	
Nombre del producto	PINZA MOSQUITO LARGA
Descripción del Producto	instrumento manual quirúrgico, similar a una pinza, diseñada para la hemostasia y la manipulación de tejidos finos, especialmente en campos quirúrgicos profundos o de difícil acceso.
Presentación del Producto	
Características requeridas	<ul style="list-style-type: none"> • Precisión: Las puntas deben ser finas para permitir una hemostasia efectiva sin dañar el tejido circundante. • Mecanismo de Bloqueo: El sistema de cremallera debe ser robusto y fiable para mantener la presión de manera constante. • Resistencia: Fabricada con materiales que soporten la exposición a fluidos biológicos y los rigurosos ciclos de esterilización.
Especificaciones	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Acero inoxidable de grado quirúrgico. • Diseño: Posee un diseño de pinza con un vástago más largo. Las mandíbulas pueden ser rectas o curvas, dependiendo del modelo. La longitud total del instrumento es típicamente de 16 a 18 cm. • Estrías: La superficie interna de las mandíbulas tiene estrías transversales finas para un agarre seguro. • Esterilización: Instrumento reutilizable y esterilizable en autoclave a 134 C⁰.
Otros Requerimientos	La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1 , regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.


J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

34. Imagen del Producto	
Nombre del producto	JERINGA DE ANESTESIA EN ODONTOLOGIA(PORTACARPULE)
Descripción del Producto	es un dispositivo de inyección reutilizable, diseñado para la administración de anestésicos locales en la cavidad bucal.
Presentación del Producto	
Características requeridas	<p>Mecanismo de Aspiración: Debe contar con un émbolo con arpón o gancho que se acople al tapón de goma del cartucho. Este mecanismo es crucial para realizar una aspiración negativa antes de la inyección, lo que previene la inyección intravascular.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Flujo Controlado: El émbolo debe moverse suavemente y sin resistencia para permitir una inyección gradual y controlada del anestésico. • Resistencia a la Corrosión: Fabricada con materiales que soporten los rigurosos procesos de esterilización y la exposición a fluidos corporales sin degradarse.
Especificaciones	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Acero inoxidable de grado quirúrgico. • Diseño: Comúnmente de carga posterior, con un émbolo de arpón y un soporte para el pulgar y anillos para los dedos. El barril puede ser de carga lateral o con ventana para la visualización del anestésico. • Tipos: Jeringa autoaspirante. • Esterilización: Instrumento reutilizable y esterilizable en autoclave a 134 C⁰
Otros Requerimientos	La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1 , regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.


J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

36. Imagen del Producto	
Nombre del producto	SEPARADORES
Descripción del Producto	es un instrumento manual utilizado en cirugía bucal y periodoncia. Su función es retraer y proteger los tejidos blandos como la mejilla, el labio o la lengua, permitiendo una visión clara
Presentación del Producto	
Características requeridas	<ul style="list-style-type: none"> • Resistencia: Debe ser robusto y rígido para mantener la retracción de los tejidos bajo presión sin doblarse. • Superficies Lisas: Los bordes y las superficies de la espátula deben ser lisas y pulidas para evitar traumatismos o desgarros en los tejidos blandos del paciente. • Agarre Ergonómico: El mango debe tener un diseño que brinde un agarre firme y cómodo al operador, reduciendo la fatiga manual durante procedimientos prolongados.
Especificaciones	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Acero inoxidable de grado quirúrgico. • Diseño: Es un instrumento de doble punta, con un extremo en forma de espátula ancha y el otro más angulado y estrecho. • Longitud: La longitud total del instrumento es típicamente de 14 a 15 cm. • Esterilización: Instrumento reutilizable y esterilizable en autoclave a 134 C⁰
Otros Requerimientos	La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1 , regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.


J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

<p>37. Imagen del Producto</p>	
<p>Nombre del producto</p>	<p>SONDA PERIODONTAL</p>
<p>Descripción del Producto</p>	<p>es un instrumento de diagnóstico manual, con un mango y una punta de trabajo milimetrada. Se utiliza para medir la profundidad de la bolsa periodontal</p>
<p>Presentación del Producto</p>	
<p>Características requeridas</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Precisión de las Marcas: Las marcas de medición en la punta deben ser claramente visibles, indelebles y calibradas con precisión para garantizar mediciones fiables. • Punta Delgada y Roma: La punta de trabajo debe ser fina para una inserción precisa en el surco gingival, pero debe ser roma para evitar perforar los tejidos blandos durante el sondaje. • Resistencia a la Corrosión: Fabricada con materiales que soporten la exposición a fluidos orales y los ciclos de esterilización sin degradarse. • Ergonomía: El mango debe tener un diseño que brinde un agarre cómodo y una alta sensibilidad táctil para que el operador pueda sentir las irregularidades en las superficies radiculares.
<p>Especificaciones</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Acero inoxidable de grado quirúrgico. • Diseño: Puede ser de una o doble punta. La punta activa es delgada y calibrada con marcas milimétricas que pueden estar codificadas por colores para facilitar la lectura. • Tipos: Carolina del Norte y Williams • Esterilización: Es un instrumento reutilizable y esterilizable en autoclave a 134°C.
<p>Otros Requerimientos</p>	<p>La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1, regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.</p>


J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

38. Imagen del Producto	
Nombre del producto	TIJERA DE ODONTOLOGIA PARA CORTAR SUTURA
Descripción del Producto	instrumento manual utilizado en procedimientos quirúrgicos para cortar y remover los hilos de sutura.
Presentación del Producto	
Características requeridas	<ul style="list-style-type: none"> • Filo de Corte: Las hojas deben tener un filo duradero y preciso para realizar cortes limpios y sin deshilar el hilo de sutura. • Puntas de Seguridad: La punta roma es una característica de diseño crucial para la seguridad del paciente, ya que minimiza el riesgo de lacerar o puncionar los tejidos blandos. • Resistencia a la Corrosión: Fabricada con materiales que soporten la exposición a fluidos corporales y los rigurosos procesos de esterilización sin perder sus propiedades de corte. • Ergonomía: Debe tener un diseño ergonómico y un peso equilibrado para un manejo cómodo y una manipulación delicada en la cavidad oral.
Especificaciones	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Acero inoxidable de grado quirúrgico. • Diseño: Hojas rectas o ligeramente curvas. La longitud total del instrumento es entre 10 y 14 cm, lo que facilita el acceso a áreas posteriores. • Esterilización: Es un instrumento reutilizable y esterilizable en autoclave a 134°C.
Otros Requerimientos	La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1 , regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.

J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

<p style="text-align: center;">39. Imagen del Producto</p>	
<p>Nombre del producto</p>	<p>PORTABABEROS</p>
<p>Descripción del Producto</p>	<p>es un accesorio fundamental en el consultorio dental, diseñado para sujetar de forma segura la servilleta o babero del paciente.</p>
<p>Presentación del Producto</p>	
<p>Características requeridas</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Material Durable y Resistente: Debe estar fabricado con materiales que soporten el uso repetido y los ciclos de esterilización sin degradarse. • Clips Seguros: Los clips en los extremos deben sujetar el babero de manera firme, evitando que se suelte accidentalmente, pero sin dañar el babero desechable. • Ajustabilidad: La cadena o el cordón deben ser de longitud ajustable o elásticos para adaptarse a diferentes tamaños de cuello de los pacientes. • Limpieza y Esterilización: El diseño debe permitir una limpieza y desinfección eficaz.
<p>Especificaciones</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Generalmente se fabrican con una cadena de metal (acero inoxidable) o de plástico, y clips metálicos o de plástico en los extremos. • Diseño: Puede ser una cadena de eslabones con clips, un cordón elástico o un cordón de silicona con clips de agarre. • Dimensiones: La longitud típica varía para ofrecer versatilidad, permitiendo un ajuste seguro en la mayoría de los pacientes. • Esterilización: Los modelos de metal y silicona son reutilizables y esterilizables en autoclave a 134 C.
<p>Otros Requerimientos</p>	<p>La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1, regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.</p>

J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

<p>40,41. Imagen del Producto</p>	
<p>Nombre del producto</p>	<p>VASO DAPPEN DE ODONTOLOGIA</p>
<p>Descripción del Producto</p>	<p>es un recipiente de uso odontológico, diseñado para contener, mezclar y manipular pequeñas cantidades de materiales y soluciones.</p>
<p>Presentación del Producto</p>	
<p>Características requeridas</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Material Químicamente Resistente: Debe ser fabricado con un material que no reaccione con los líquidos y materiales dentales, como adhesivos, monómeros o cementsos, evitando así la alteración de sus propiedades. • Estabilidad: Su diseño, a menudo con una base ancha y pesada, proporciona estabilidad para prevenir derrames accidentales durante la mezcla y manipulación. • Facilidad de Limpieza y Esterilización: El diseño no poroso y la forma de sus cavidades deben permitir una limpieza eficaz para evitar la contaminación cruzada y facilitar su reutilización. • Versatilidad
<p>Especificaciones</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Principalmente fabricados en polímeros plásticos(silicone) de alta molecularidad. • Dimensiones: Un vaso dappen típico tiene un diámetro aproximado de 32 mm y una altura de 30 mm.
<p>Otros Requerimientos</p>	<p>La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1, regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.</p>


J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

<p>42,43,44,45,46. Imagen del Producto</p>	
<p>Nombre del producto</p>	<p>CURETAS PERIODONTALES DE GRACEY</p>
<p>Descripción del Producto</p>	<p>instrumentos manuales de doble extremo, área-específicos, diseñados para el raspado y alisado de la superficie radicular, así como para el debridamiento subgingival.</p>
<p>Presentación del Producto</p>	
<p>Características requeridas</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Diseño de Hoja Único: La hoja posee un solo borde cortante funcional en cada extremo activo. Este borde es el inferior, mientras que el superior está redondeado para evitar daños en el tejido gingival durante la inserción. • Angulación de la Hoja: La hoja está desviada lateralmente a 70° en relación con el vástago terminal. • Mango Ergonómico: Presenta un diseño que minimiza la fatiga del operador y provee un control táctil superior, lo que es esencial para procedimientos subgingivales de alta precisión.
<p>Especificaciones</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Fabricadas comúnmente en acero inoxidable de grado quirúrgico, con aleaciones de titanio o puntas recubiertas para mejorar la durabilidad del filo y la resistencia a la corrosión. • Tipos requeridos: Gracey 1-2, 3-4: Para incisivos y caninos. • Gracey 5-6: Para dientes anteriores • Gracey 7-8, 9-10: Para superficies bucales y linguales de los dientes posteriores. • Gracey 11-12, 15-16: Para superficies mesiales de los dientes posteriores. • Gracey 13-14, 17-18: Para superficies distales de los dientes posteriores. Esterilización: Instrumento reutilizable y esterilizable en autoclave a 134 C.
<p>Otros Requerimientos</p>	<ul style="list-style-type: none"> • ISO 13397-2: Esta norma especifica los diseños y las dimensiones de las curetas periodontales del tipo Gracey (Gr), asegurando una estandarización en su fabricación y uso • ISO 7153-1:2016: Establece los metales comúnmente utilizados en la manufactura de instrumentos quirúrgicos, incluyendo la odontología, lo que asegura que el acero inoxidable utilizado cumpla con las propiedades requeridas de dureza, resistencia a la corrosión y biocompatibilidad • ISO 13485:2016: Como dispositivo médico, la fabricación de las curetas debe adherirse a los requisitos de un sistema de gestión de calidad que garantice la conformidad con las normativas regulatorias internacionales.


J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

<p>47,48,49.Imagen del Producto</p>	
<p>Nombre del producto</p>	<p>JAQUETTES PERIODONTALES</p>
<p>Descripción del Producto</p>	<p>instrumentos manuales de doble extremo, diseñados para el raspado y alisado radicular.</p>
<p>Presentación del Producto</p>	
<p>Características requeridas</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Diseño de Hojas: Poseen una hoja recta con dos bordes cortantes que convergen en un extremo puntiagudo. La sección transversal de la hoja es de forma triangular. • Mango: El mango es típicamente redondo y texturizado para proporcionar un agarre antideslizante, mejorando el control y la precisión durante el procedimiento clínico. • Material: Están fabricadas en acero inoxidable de grado quirúrgico, lo que les confiere durabilidad y resistencia a la corrosión y a los procesos de esterilización.
<p>Especificaciones</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Ángulo de la Hoja: La hoja se encuentra en un ángulo de 90° con respecto al vástago terminal. Esto permite una adaptación versátil a diferentes superficies dentales. • Tipo: Jacquette 30/33, diseñadas para los dientes anteriores, las Jacquette 34/35 para los posteriores y la Jacquette U 15/33. • Esterilización: Instrumento reutilizable y esterilizable en autoclave a 134 C.
<p>Otros Requerimientos</p>	<p>Deben cumplir con las siguientes normativas internacionales:</p> <ul style="list-style-type: none"> • ISO 13397-1:1995: Esta norma establece los requisitos generales de material y rendimiento para curetas periodontales, raspadores y excavadores dentales. • ISO 7153-1:2016: Especifica las propiedades químicas y físicas de los metales, como el acero inoxidable, utilizados en la manufactura de instrumentos quirúrgicos, garantizando su resistencia a la corrosión. • ISO 13485:2016: Requisito para los sistemas de gestión de calidad en la industria de dispositivos médicos, lo que asegura que el producto cumpla con las normativas de seguridad y eficacia.

J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

<p>50,51. Imagen del Producto</p>	
<p>Nombre del producto</p>	<p>PINZA ADSON</p>
<p>Descripción del Producto</p>	<p>instrumento manual quirúrgico, no estéril en su presentación inicial, utilizado en una amplia gama de procedimientos odontológicos, incluyendo cirugía periodontal, microcirugía y manipulación de tejidos delicados.</p>
<p>Presentación del Producto</p>	
<p>Características requeridas</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Diseño de las Puntas: Las puntas deben ser finas y delicadas para minimizar el trauma tisular. Pueden ser lisas o con dientes interdigitados en el extremo distal para un agarre más seguro de tejidos densos. • Mecanismo de Bloqueo (Opcional): Existen versiones con y sin cremallera (sistema de trinquete). Las pinzas con cremallera permiten el autobloqueo, manteniendo la presión sin necesidad de una sujeción manual constante, lo que es útil en ciertos procedimientos. • Mango Ergonómico: El mango debe ser cómodo y proporcionar un buen agarre para facilitar la manipulación precisa. Algunos modelos presentan estrías o superficies texturizadas para mejorar la sujeción. • Resistencia a la Corrosión: Fabricada en acero inoxidable de grado quirúrgico para asegurar su durabilidad y la capacidad de resistir los ciclos repetidos de esterilización.
<p>Especificaciones</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Acero inoxidable de grado quirúrgico. • Tipos: Se clasifican principalmente en pinzas Adson con dientes (para sujetar tejidos más firmemente) y pinzas Adson sin dientes (para manipular tejidos delicados sin dañarlos). • Longitud: La longitud estándar suele oscilar entre 12 y 15 cm, un tamaño adecuado para la mayoría de los procedimientos odontológicos. • Esterilización: Instrumento reutilizable y esterilizable en autoclave a 134 C.
<p>Otros Requerimientos</p>	<p>Deben cumplir con las siguientes normativas internacionales para asegurar su calidad y seguridad:</p> <ul style="list-style-type: none"> • ISO 7153-1:2016: Especifica los materiales metálicos (acero inoxidable) utilizados en la fabricación de instrumentos quirúrgicos, asegurando su biocompatibilidad y resistencia a la corrosión. • ISO 13485:2016: Establece los requisitos para un sistema de gestión de calidad en la industria de

J.R


FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

	dispositivos médicos, garantizando que el producto cumple con los estándares regulatorios y las necesidades del cliente. • ISO 17664-1:2021: Proporciona directrices sobre la información que el fabricante debe proporcionar para el procesamiento de dispositivos médicos reutilizables, incluyendo la limpieza y esterilización.
--	--

<p>52. Imagen del Producto</p>	
<p>Nombre del producto</p>	<p>PINZA MOSQUITO</p>
<p>Descripción del Producto</p>	<p>instrumento manual quirúrgico, similar a una tijera o pinza, diseñado para la hemostasia y la manipulación de tejidos finos en áreas de difícil acceso.</p>
<p>Presentación del Producto</p>	<p></p>
<p>Características requeridas</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Precisión: Las puntas deben ser finas para permitir una hemostasia efectiva sin dañar el tejido circundante. • Mecanismo de Bloqueo: El sistema de cremallera debe ser robusto y fiable para mantener la presión de manera constante. • Resistencia: Fabricada con materiales que soporten la exposición a fluidos biológicos y los rigurosos ciclos de esterilización.
<p>Especificaciones</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Acero inoxidable de grado quirúrgico. • Diseño: Posee un diseño de curvas para facilitar el acceso. La longitud total del instrumento es típicamente más corta entre 12 y 14 cm para su uso en áreas pequeñas. • Estrías: La superficie interna tiene estrías transversales finas para un agarre seguro. • Esterilización: Instrumento reutilizable y esterilizable en autoclave a 134.
<p>Otros Requerimientos</p>	<p>La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1, regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.</p>

J.R

FICHA TECNICA DE INSTRUMENTAL ODONTOLOGICO

53. Imagen del Producto	
Nombre del producto	SEPARADORES DE MINESSOTA
Descripción del Producto	es un instrumento manual utilizado en cirugía bucal y periodoncia. Su función es retraer y proteger los tejidos blandos como la mejilla, el labio o la lengua, permitiendo una visión clara
Presentación del Producto	
Características requeridas	<ul style="list-style-type: none"> • Resistencia: Debe ser robusto y rígido para mantener la retracción de los tejidos bajo presión sin doblarse. • Superficies Lisas: Los bordes y las superficies de la espátula deben ser lisas y pulidas para evitar traumatismos o desgarros en los tejidos blandos del paciente. • Agarre Ergonómico: El mango debe tener un diseño que brinde un agarre firme y cómodo al operador, reduciendo la fatiga manual durante procedimientos prolongados.
Especificaciones	<ul style="list-style-type: none"> • Material: Acero inoxidable de grado quirúrgico. • Diseño: Es un instrumento de doble punta, con un extremo en forma de espátula ancha y el otro más angulado y estrecho. • Longitud: La longitud total del instrumento es típicamente de 14 a 15 cm. • Esterilización: Instrumento reutilizable y esterilizable en autoclave a 134 C⁰
Otros Requerimientos	La ISO 13485 es la norma principal para los sistemas de gestión de calidad en dispositivos médicos, mientras que otras, como la ISO 7153-1 , regulan los materiales del instrumental y la ISO 11607 se enfoca en el embalaje para garantizar la esterilidad. Además, existen normas específicas para productos particulares, como la ISO 7492 para exploradores dentales o la ISO 7740 para hojas de bisturí.

J.R

1.2 Oferta económica: El proponente deberá ofertar precios justos y/o que no sobrepasen exageradamente el precio requerido, además los impuestos de Ley deberán ser parte inherente de su propuesta económica.

1.3 Entrega: El proponente deberá entregar en plazo no mayor de 48 horas posterior a la orden de compra.

2.0 Presentación de la Documentación Contenida

1. Formulario (SNCC.F.034) de presentación de Oferta.
2. Formulario (SNCC.F.042) información sobre el Oferente.
3. Registro Nacional de Proveedores del Estado (RPE), emitido por la Dirección General de Contrataciones Públicas actualizado o acuse de inscripción indicando que está en proceso y resaltar el rubro de bienes y servicios para este procedimiento.
4. Certificación emitida por la Dirección General de Impuestos Internos (DGII) y/o recibos de pago donde se manifieste que el Oferente se encuentra al día en el pago de impuestos de sus obligaciones fiscales y vigentes a la fecha.
5. Certificación emitida por la Tesorería de la Seguridad Social (TSS) y/o recibos de pago donde se manifieste que el Oferente se encuentra al día en el pago de impuestos de sus obligaciones fiscales con el pago de la Tesorería de la Seguridad Social y vigente a la fecha.
6. Comunicación con la aceptación del plan de entrega, garantía y aceptación de las condiciones de pago establecidas.
7. Copia de cedula o pasaporte del representante legal de la empresa.
8. Ficha técnica debidamente realizada de acorde a especificaciones requeridas para el proceso de **ADQUISICION DE INSTRUMENTOS ODONTOLOGICOS PARA USO DEPENDENCIAS DEL SRSCN I.**
9. Formulario (SNCC.F.033) Presentación de Oferta Económica o cotización.
10. Registro Mercantil

J.R

3.0 Criterios de Evaluación

Las Propuestas Técnicas, deberán contener la Documentación Legal, Financiera y Técnica requerida en el Numeral 2.0 sobre Documentación a presentar de este Procedimiento.

Elegibilidad: Que el Oferente/Proponente está legalmente autorizado para realizar actividades comerciales en el país (como sociedad comercial), y satisface los requisitos exigidos para participar en el proceso de contratación.

Capacidad Técnica: Que los bienes cumplan con las todas características especificadas en las Fichas Técnicas.

3.1 Evaluación Oferta Económica

Los Oferentes/Proponentes que hayan cumplido con los requisitos técnicos y demás documentaciones exigidas en esta ficha técnica/pliego de condiciones, según informe de Evaluación Técnica pasarán a la evaluación de Oferta Económica en la cual será adjudicado el oferente que presente la mejor oferta, siendo esta presentada y posteriormente evaluada por ítems separados y se escogerá la que contenga la oferta de menor precio.

3.2 Criterios de Adjudicación

Se evaluarán las Ofertas dando cumplimiento a los principios de transparencia, objetividad, economía, celeridad y demás, que regulan la actividad contractual, y comunicará por escrito al Oferente/Proponente que resulte favorecido. Al efecto, se tendrán en cuenta los factores económicos y técnicos más favorables.

Si se presentase una sola Oferta, ella deberá ser considerada y se procederá a la Adjudicación, si habiendo cumplido con lo exigido en esta Ficha Técnica, se le considera conveniente a los intereses de la Institución.

3.3 Declaratoria de Desierto

La Dirección Administrativa y Financiera podrá declarar desierto el procedimiento, total o parcialmente, en los siguientes casos:

- Por no haberse presentado Ofertas.
- Por haberse rechazado, descalificado, o porque son inconvenientes para los intereses nacionales o institucionales todas las Ofertas o la única presentada.

En la Declaratoria de Desierto, la Entidad Contratante podrá reabrirlo dando un plazo para la presentación de Propuestas de hasta un cincuenta por ciento (50%) del plazo del proceso fallido.

3.4 Acuerdo de Adjudicación

La Dirección Administrativa y Financiera luego del proceso de verificación y validación del informe de recomendación de Adjudicación, conoce las incidencias y si procede, aprueban el mismo y emiten el acta contentiva de la Resolución de Adjudicación.

J.R

5.0 Plazo de Mantenimiento de Oferta


Los Oferentes/Proponentes deberán mantener las Ofertas por el término de noventa (90) días hábiles contados a partir de la fecha del acto de apertura.

La Entidad Contratante, excepcionalmente podrá solicitar a los Oferentes/Proponentes una prórroga, antes del vencimiento del período de validez de sus Ofertas, con indicación del plazo. Los Oferentes/Proponentes podrán rechazar dicha solicitud, considerándose por tanto que han retirado sus Ofertas, por lo cual la Entidad Contratante procederá a efectuar la devolución de la Garantía de Seriedad de Oferta ya constituida. Aquellos que la consientan no podrán modificar sus Ofertas y deberán ampliar el plazo de la Garantía de Seriedad de Oferta oportunamente constituida.

6.0 Condiciones de Pago

El SRSN II deberá entregar los pagos a crédito con plazo a Noventa (90) días luego de haber sido realizado la recepción satisfactoria y acordada en el plan de entrega del servicio contratado.

Para la realización del pago es requerido el conduce de entrega y la factura con comprobante gubernamental, el mismo debe ser depositado en la Unidad de Compras y Contrataciones, ubicada en el segundo nivel del Servicio Regional de Salud Norcentral II en la Ave. 27 de febrero, No. 24, Cerros de Gurabo, Santiago.


Dra. Josmary Rodríguez
Supervisora de Salud Bucal del SRSCN I

