



CONCEPTO TÉCNICO DE EQUIPOS BIOMÉDICOS

VIGENCIA:

31-12-2016

Página 1 de 1

EQUIPO: MODELO ANATÓMICO DE PELVIS

MARCA:

NASCO

ITEM: TRES UNIDADES (3)

MODELO:

SB23542

PROVEEDOR: DIDACLIBROS LTDA.

VALOR UNITARIO COTIZADO:

2.150.000

GARANTÍA: UN AÑO (1)

CARACTERÍSTICA	ESPECIFICACIÓN	SI CUMPLE	NO CUMPLE	OBSERVACIÓN
ESPECIFICACIONES TECNICAS	1. SISTEMA			
	Una representación realista de la pelvis de la mujer que permite la práctica de técnicas para identificar diagnósticos en el cuello uterino.	x		Folio 137
	Simulador con suavidad natural y textura realista	x		Folio 137
	Una pelvis con cavidad vaginal y anal	x		Folio 137
	Cuello uterino con estenosis	x		Folio 137
	Cuello uterino con orificio cervical de una multipara	x		Folio 137
	Cuello uterino con orificio cervical de una nulipara	x		Folio 137
	Cuello uterino con polipo endocervical	x		Folio 137
	Cuello uterino con sospecha de cáncer	x		Folio 137
	Cuello uterino con lesión precancerosa en labio inferior	x		Folio 137
	Cuello uterino con lesión precancerosa en labio superior	x		Folio 137
	Incluye cuellos uterinos que se pueden recambiar	x		Folio 137
	No tiene cuello uterino fijo	x		Folio 137
	Incluye utero, ovarios y trompas	x		Folio 137
ACCESORIOS	2. ACCESORIOS.			
	7 cuellos uterinos	x		Folio 137
	Tarro de talco		x	Folio 137
	Maletín de transporte	x		Folio 137
	Guía de uso	x		Folio 137
CAPACITACION MANTENIMIENTO Y SISTEMAS	1. Mantenimiento predictivo, preventivo y correctivo por personal calificado. Se deben realizar por cada año de garantía mínimo un (1) mantenimientos preventivos.	x		Folio 156
	2. Presentar certificación donde garantice que no será discontinuado el modelo del equipo en los próximos Cinco (05) años.			No aplica
	3. Garantizar soporte y mantenimiento preventivo Veinticuatro (24) horas, Siete (07) días a la semana, (mínimo durante el tiempo de garantía del equipo).			No aplica
	4. Tiempo de respuesta a mantenimiento correctivo menor o igual a Ocho (08) horas.			No aplica
	5. Describir el programa de capacitación técnica-tiempo capacitación (Colombia), tanto para personal asistencial como de ingeniería del Instituto.			No aplica
	6. Garantizar el suministro de los consumibles necesarios para el correcto funcionamiento del equipo mínimo por Un (01) año.			No aplica
	7. Manuales y catálogos en español o con su traducción certificada al idioma castellano.			No aplica
CAPACITACION MANTENIMIENTO Y SISTEMAS	8.-Garantía de Servicios y provisión de repuestos, respaldado por distribuidor y casa matriz.			No aplica
	9. Tiempo de garantía mínimo un (1) año o más.	x		Folio 150
	10. Especificar vida útil del equipo, accesorios y repuestos (anexar listado).			No aplica
	11. Garantizar presentación de certificado de calibración con sus parámetros, realizado por un ente externo en caso de ser adjudicados (si aplica).			No aplica
	12. Propuesta o términos de mantenimiento al término de la vigencia de la garantía.	x		Folio 151
	13. Debe incluir y especificar los consumibles necesarios para el funcionamiento del equipo.			No aplica
	14. Compatibilidad con otros equipos cuando aplique.			No aplica

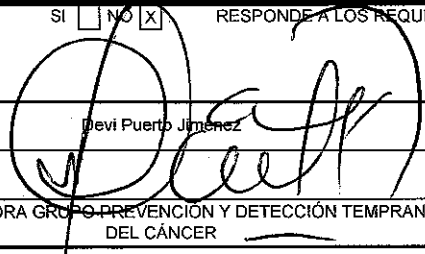
	INSTITUTO NACIONAL DE CANCEROLOGÍA ESE		CÓDIGO:	GDG-P02-F-13
	GESTIÓN DE LA TECNOLOGÍA		VERSIÓN:	01
	CONCEPTO TÉCNICO DE EQUIPOS BIOMÉDICOS		VIGENCIA:	31-12-2016
Página 1 de 1				

NORMAS - CERTIFICADOS	15. El equipo debe incluir software para su operación compatible con los software del Instituto, que pueda actualizarse sin costo adicional cada vez que se requiera durante los años de funcionamiento y/o vida útil del equipo.			No aplica
	1. Presentar registro sanitario ante el Invima y en caso de no requerir presentar certificado de "No Requiere".			No aplica
	2. Presentar certificación ISO 9001- 2000 - 13485 para producto extranjero que cumpla con alguna de las siguientes normas: FDA, CE, TUV, DIN y/o JIS.			No aplica
	3. Presentar certificación de Casa matriz donde el proponente sea avalado como distribuidor autorizado especificando la vigencia.			No aplica
	4. Presentar certificación de Casa Matriz donde se especifique el tiempo de representación de la marca en Colombia.			No aplica
	SUBTOTAL (Porcentaje)	95%	5%	
TOTAL		19	1	

NOTA: EL 100% DE LA EVALUACION CORRESPONDE A LOS (20) ITEMS DEL CUADRO DE ESPECIFICACIONES TECNICAS. EL PORCENTAJE DE APROBACIÓN MÍNIMO ES DEL 90% DE CUMPLIMIENTO DE LOS ITEMS REFERENCIADOS EN ESTE CUADRO.

ENTREGA ACLARACIONES: SI ☐ NO ☒ RESPONDE A LOS REQUERIMIENTOS: SI ☒ NO ☐ CONCEPTO TÉCNICO FAVORABLE: SI ☒ NO ☐

Identificación del evaluar :

NOMBRE(S):	Devi Puerto Jiménez	FECHA:	20/09/2018
FIRMA:		DEPENDENCIA	Centro de prevención y detección temprana del cáncer
CARGO:	COORDINADORA GRUPO PREVENCIÓN Y DETECCIÓN TEMPRANA DEL CÁNCER		

NOTA: El presente concepto técnico lo emito y manifiesto que al momento de evaluar no me encuentro inhabilitado, ni incurso en incompatibilidades, impedimentos y/o conflictos de interés.



EQUIPO: MODELO ANATÓMICO EN SILICONA PARA EXAMEN CLÍNICO DE MAMA
ITEM: DOS UNIDADES (2)
PROVEEDOR: DIDACLIBROS LTDA.
GARANTÍA: UN AÑO (1)

MARCA:
MODELO:
VALOR UNITARIO COTIZADO:

LAERDAL
325-00750 325-20150
3.210.000

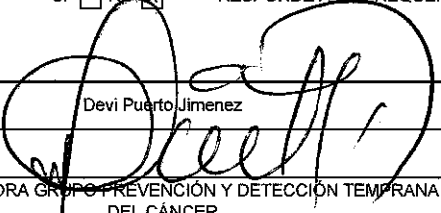
CARACTERÍSTICA	ESPECIFICACIÓN	SI CUMPLE	NO CUMPLE	OBSERVACIÓN
1. SISTEMA				
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS	Dos (2) modelos anatómicos en silicona de mama para cursos de detección temprana de cáncer de mama.	x		Folio 139
	Una representación realista de las mamas en silicona que permiten la práctica de técnicas para identificar diagnósticos, relacionados con el examen de mama	x		Folio 139
	Simulador con suavidad natural y textura realista	x		Folio 139
	2 mamas de silicona (una izquierda y una derecha)	x		Folio 139
	Incluye el torso, duro y con orificios para ubicar las nodularidades	x		Folio 139
	No incluye masas fijas	x		Folio 139
	Los senos se unen en la parte superior e inferior del torso, se pueden retirar y volver a montar fácilmente	x		Folio 139
2. ACCESORIOS.				
ACCESORIOS	18 Nodulos mamarios (Grupos de 6, cada grupo de diferente tamaño)	x		Folio 139
	Tarro de talco	X		Folio 139
	Maletín de transporte	x		Folio 139
	Guía de uso	x		Folio 139
CAPACITACION MANTENIMIENTO Y SISTEMAS	1. Mantenimiento predictivo, preventivo y correctivo por personal calificado. Se deben realizar por cada año de garantía mínimo un (1) mantenimientos preventivos.	x		Folio 157
	2. Presentar certificación donde garantice que no será discontinuado el modelo del equipo en los próximos Cinco (05) años.			No aplica
	3. Garantizar soporte y mantenimiento preventivo Veinticuatro (24) horas, Siete (07) días a la semana, (mínimo durante el tiempo de garantía del equipo).			No aplica
	4. Tiempo de respuesta a mantenimiento correctivo menor o igual a Ocho (08) horas.			No aplica
	5. Describir el programa de capacitación técnica-tiempo capacitación (Colombia), tanto para personal asistencial como de Ingeniería del Instituto.			No aplica
	6. Garantizar el suministro de los consumibles necesarios para el correcto funcionamiento del equipo mínimo por Un (01) año.			No aplica
	7. Manuales y catálogos en español o con su traducción certificada al idioma castellano.			No aplica
	8.-Garantía de Servicios y provisión de repuestos, respaldado por distribuidor y casa matriz.			No aplica
CAPACITACION MANTENIMIENTO Y SISTEMAS	9. Tiempo de garantía mínimo un (1) año o más.	x		Folio 150
	10. Especificar vida útil del equipo, accesorios y repuestos (anexar listado).			No aplica
	11. Garantizar presentación de certificado de calibración con sus parámetros, realizado por un ente externo en caso de ser adjudicados (si aplica).			No aplica
	12. Propuesta o términos de mantenimiento al término de la vigencia de la garantía.	x		Folio 151
	13. Debe incluir y especificar los consumibles necesarios para el funcionamiento del equipo.			No aplica
	14. Compatibilidad con otros equipos cuando aplique.			No aplica
	15. El equipo debe incluir software para su operación compatible con los software del Instituto, que pueda actualizarse sin costo adicional cada vez que se requiera durante los años de funcionamiento y/o vida útil del equipo.			No aplica
NORMAS - CERTIFICADOS	1. Presentar registro sanitario ante el Invima y en caso de no requerir presentar certificado de "No Requiere".			No aplica
	2. Presentar certificación ISO 9001- 2000 - 13485 para producto extranjero que cumpla con alguna de las siguientes normas: FDA,CE, TUV, DIN y/o JIS.			No aplica
	3. Presentar certificación de Casa matriz donde el proponente sea avalado como distribuidor autorizado especificando la vigencia.			No aplica
	4. Presentar certificación de Casa Matriz donde se especifique el tiempo de representación de la marca en Colombia.			No aplica
SUBTOTAL (Porcentaje)		100%	0%	
TOTAL		14	0	

	INSTITUTO NACIONAL DE CANCEROLOGÍA ESE	CÓDIGO:	GDG-P02-F-13
	GESTIÓN DE LA TECNOLOGÍA	VERSIÓN:	01
	CONCEPTO TÉCNICO DE EQUIPOS BIOMÉDICOS	VIGENCIA:	31-12-2016
Página 1 de 1			

NOTA: EL 100% DE LA EVALUACION CORRESPONDE A LOS (14) ITEMS DEL CUADRO DE ESPECIFICACIONES TECNICAS. EL PORCENTAJE DE APROBACIÓN MINIMO ES DEL 90% DE CUMPLIMIENTO DE LOS ITEMS REFERENCIADOS EN ESTE CUADRO.

ENTREGA ACLARACIONES: SI ☐ NO ☒ RESPONDE A LOS REQUERIMIENTOS: SI ☒ NO ☐ CONCEPTO TÉCNICO FAVORABLE: SI ☒ NO ☐

Identificación del evaluar :

NOMBRE(S):	Devi Puerto Jimenez	FECHA:	20/09/2018
FIRMA:		DEPENDENCIA	Centro de prevencion y deteccion temprana del cancer
CARGO:	COORDINADORA GRUPO PREVENCIÓN Y DETECCIÓN TEMPRANA DEL CÁNCER		

NOTA: El presente concepto técnico lo amito y manifiesto que al momento de evaluar no me encuentro inhabilitado, ni incurso en incompatibilidades, impedimentos y/o conflictos de interés.



EQUIPO: MODELO ANATÓMICO DE PELVIS MARCA:
ITEM: TRES UNIDADES (3) MODELO:
PROVEEDOR: CIEDUTEC LTDA. VALOR UNITARIO COTIZADO:
GARANTÍA: UN AÑO (1)

3B SCIENTIFIC

P91Y1017235

3.920.000

CARACTERÍSTICA	ESPECIFICACIÓN	SI CUMPLE	NO CUMPLE	OBSERVACIÓN
ESPECIFICACIONES TECNICAS	1. SISTEMA			
	Una representación realista de la pelvis de la mujer que permite la práctica de técnicas para identificar diagnósticos en el cuello uterino.	x		Folio 62
	Simulador con suavidad natural y textura realista	x		Folio 61
	Una pelvis con cavidad vaginal y anal	x		Folio 61
	Cuello uterino con estenosis		X	Folio 61
	Cuello uterino con orificio cervical de una multipara	x		Folio 61
	Cuello uterino con orificio cervical de una nulipara	x		Folio 61
	Cuello uterino con polipo endocervical		X	Folio 61
	Cuello uterino con sospecha de cáncer		X	Folio 61
	Cuello uterino con lesión precancerosa en labio inferior	x		Folio 61
	Cuello uterino con lesión precancerosa en labio superior	x		Folio 61
	Incluye cuellos uterinos que se pueden recambiar	x		Folio 61
	No tiene cuello uterino fijo	x		Folio 61
	Incluye utero, ovarios y trompas	x		Folio 61
ACCESORIOS	2. ACCESORIOS.			
	7 cuellos uterinos		X	Folio 61 (contiene seis cuellos uterinos)
	Tarro de talco		x	Folio 62 (no tiene talcos)
	Maletín de transporte		X	Folio 62 (no tiene maletín de transporte)
	Guía de uso	x		Folio 62
CAPACITACION MANTENIMIENTO Y SISTEMAS	1. Mantenimiento predictivo, preventivo y correctivo por personal calificado. Se deben realizar por cada año de garantía mínimo un (1) mantenimientos preventivos.		x	Folio 68
	2. Presentar certificación donde garantice que no será descontinuado el modelo del equipo en los próximos Cinco (05) años.			No aplica
	3. Garantizar soporte y mantenimiento preventivo Veinticuatro (24) horas, Siete (07) días a la semana, (mínimo durante el tiempo de garantía del equipo).			No aplica
	4. Tiempo de respuesta a mantenimiento correctivo menor o igual a Ocho (08) horas.			No aplica
	5. Describir el programa de capacitación técnica-tiempo capacitación (Colombia), tanto para personal asistencial como de ingeniería del Instituto.			No aplica
	6. Garantizar el suministro de los consumibles necesarios para el correcto funcionamiento del equipo mínimo por Un (01) año.			No aplica
	7. Manuales y catálogos en español o con su traducción certificada al idioma castellano.			No aplica
	8.-Garantía de Servicios y provisión de repuestos, respaldado por distribuidor y casa matriz.			No aplica
	9. Tiempo de garantía mínimo un (1) año o más.		x	Folio 68 (no tiene garantía)
	10. Especificar vida útil del equipo, accesorios y repuestos (anexar listado).			No aplica
CAPACITACION MANTENIMIENTO Y SISTEMAS	11. Garantizar presentación de certificado de calibración con sus parámetros, realizado por un ente externo en caso de ser adjudicados (si aplica).			No aplica
	12. Propuesta o términos de mantenimiento al término de la vigencia de la garantía.		x	Folio 68 (no tiene garantía)
	13. Debe incluir y especificar los consumibles necesarios para el funcionamiento del equipo.			No aplica
	14. Compatibilidad con otros equipos cuando aplique.			No aplica
	15. El equipo debe incluir software para su operación compatible con los software del Instituto, que pueda actualizarse sin costo adicional cada vez que se requiera durante los años de funcionamiento y/o vida útil del equipo.			No aplica
	1. Presentar registro sanitario ante el Invima y en caso de no requerir presentar certificado de "No Requiere".			No aplica
NORMAS	2. Presentar certificación ISO 9001- 2000 - 13485 para producto extranjero que cumpla con alguna de las siguientes normas: FDA,CE, TUV, DIN y/o JIS.			No aplica

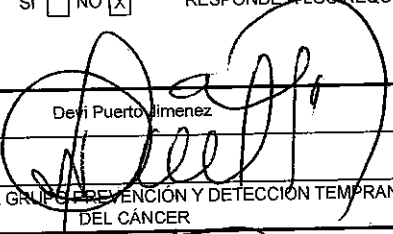
	INSTITUTO NACIONAL DE CANCEROLOGÍA ESE		CÓDIGO:	GDG-P02-F-13
	GESTIÓN DE LA TECNOLOGÍA		VERSIÓN:	01
	CONCEPTO TÉCNICO DE EQUIPOS BIOMÉDICOS		VIGENCIA:	31-12-2016
Página 1 de 1.				

CERTIFICADOS	3. Presentar certificación de Casa matriz donde el proponente sea avalado como distribuidor autorizado especificando la vigencia.			No aplica
	4. Presentar certificación de Casa Matriz donde se especifique el tiempo de representación de la marca en Colombia.			No aplica.
	SUBTOTAL (Porcentaje)	55%	45%	
	TOTAL	11	9	

NOTA: EL 100% DE LA EVALUCION CORRESPONDE A LOS (20) ITEMS DEL CUADRO DE ESPECIFICACIONES TECNICAS. EL PORCENTAJE DE APROBACIÓN MINIMO ES DEL 90% DE CUMPLIMIENTO DE LOS ITEMS REFERENCIADOS EN ESTE CUADRO.

ENTREGA ACLARACIONES: SI ☐ NO ☒ RESPONDE A LOS REQUERIMIENTOS: SI ☐ NO ☒ CONCEPTO TÉCNICO FAVORABLE: SI ☐ NO ☒

Identificación del evaluar :

NOMBRE(S):	Devi Puerto Jimenez	FECHA:	20/09/2018
FIRMA:		DEPENDENCIA	Centro de prevencion y deteccion temprana del cancer
CARGO:	COORDINADORA GRUPO PREVENCIÓN Y DETECCIÓN TEMPRANA DEL CÁNCER		

NOTA: El presente concepto técnico lo emito y manifiesto que al momento de evaluar no me encuentro inhabilitado, ni incurso en incompatibilidades, impedimentos y/o conflictos de interés.

EQUIPO:	MODELO ANATÓMICO EN SILICONA PARA EXAMEN CLÍNICO DE MAMA	MARCA:	3B SCIENTIFIC
ITEM:	DOS UNIDADES (2)	MODELO:	1017235
PROVEEDOR:	CIEDUTEC LTDA.	VALOR UNITARIO COTIZADO:	4.200.000
GARANTÍA:	UN AÑO (1)		

CARACTERÍSTICA	ESPECIFICACIÓN	SI CUMPLE	NO CUMPLE	OBSERVACIÓN
1. SISTEMA				
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS	Dos (2) modelos anatómicos en silicona de mama para cursos de detección temprana de cáncer de mama.	x		Folio 63
	Una representación realista de las mamas en silicona que permiten la práctica de técnicas para identificar diagnósticos, relacionados con el examen de mama	x		Folio 63
	Simulador con suavidad natural y textura realista	x		Folio 63
	2 mamas de silicona (una izquierda y una derecha)	x		Folio 63
	Incluye el torso, duro y con orifios para ubicar las nodularidades	x		Folio 63
	No incluye masas fijas	x		Folio 63
	Los senos se unen en la parte superior e inferior del torso, se pueden retirar y volver a montar facilmente	x		Folio 63
2. ACCESORIOS.				
ACCESORIOS	18 Nodulos mamarios (Grupos de 6, cada grupo de diferente tamaño)	x		Folio 63
	Tarro de talco	x		Folio 63
	Maletín de transporte	x		Folio 63
	Guía de uso	x		Folio 63
CAPACITACION MANTENIMIENTO Y SISTEMAS	1. Mantenimiento predictivo, preventivo y correctivo por personal calificado. Se deben realizar por cada año de garantía mínimo un (1) mantenimientos preventivos.		X	Folio 68
	2. Presentar certificación donde garantice que no será descontinuado el modelo del equipo en los próximos Cinco (05) años.			No aplica
	3. Garantizar soporte y mantenimiento preventivo Veinticuatro (24) horas, Siete (07) días a la semana, (mínimo durante el tiempo de garantía del equipo).			No aplica
	4. Tiempo de respuesta a mantenimiento correctivo menor o igual a Ocho (08) horas.			No aplica
	5. Describir el programa de capacitación técnica-tiempo capacitación (Colombia), tanto para personal asistencial como de ingeniería del Instituto.			No aplica
	6. Garantizar el suministro de los consumibles necesarios para el correcto funcionamiento del equipo mínimo por Un (01) año.			No aplica
	7. Manuales y catálogos en español o con su traducción certificada al idioma castellano.			No aplica
	8.-Garantía de Servicios y provisión de repuestos, respaldado por distribuidor y casa matriz.			No aplica
	9. Tiempo de garantía mínimo un (1) año o más.		X	NO TIENE GARANTIA
CAPACITACION MANTENIMIENTO Y SISTEMAS	10. Especificar vida útil del equipo, accesorios y repuestos (anexar listado).			No aplica
	11. Garantizar presentación de certificado de calibración con sus parámetros, realizado por un ente externo en caso de ser adjudicados (si aplica).			No aplica
	12. Propuesta o términos de mantenimiento al término de la vigencia de la garantía.		X	NO TIENE GARANTIA
	13. Debe incluir y especificar los consumibles necesarios para el funcionamiento del equipo.			No aplica
	14. Compatibilidad con otros equipos cuando aplique.			No aplica
NORMAS - CERTIFICADOS	15. El equipo debe incluir software para su operación compatible con los software del Instituto, que pueda actualizarse sin costo adicional cada vez que se requiera durante los años de funcionamiento y/o vida útil del equipo.			No aplica
	1. Presentar registro sanitario ante el Invima y en caso de no requerir presentar certificado de "No Requiere".			No aplica
	2. Presentar certificación ISO 9001- 2000 - 13485 para producto extranjero que cumpla con alguna de las siguientes normas: FDA,CE, TUV, DIN y/o JIS.			No aplica
	3. Presentar certificación de Casa matriz donde el proponente sea avalado como distribuidor autorizado especificando la vigencia.			No aplica
	4. Presentar certificación de Casa Matriz donde se especifique el tiempo de representación de la marca en Colombia.			No aplica
	SUBTOTAL (Porcentaje)	78%	22%	
	TOTAL	11	3	



INSTITUTO NACIONAL DE CANCEROLOGÍA ESE

CÓDIGO:

GDG-P02-F-13

GESTIÓN DE LA TECNOLOGÍA

VERSIÓN:

01

CONCEPTO TÉCNICO DE EQUIPOS BIOMÉDICOS

VIGENCIA:

31-12-2016

Página 1 de 1

NOTA: EL 100% DE LA EVALUACION CORRESPONDE A LOS (14) ITEMS DEL CUADRO DE ESPECIFICACIONES TECNICAS. EL PORCENTAJE DE APROBACIÓN MÍNIMO ES DEL 90% DE CUMPLIMIENTO DE LOS ITEMS REFERENCIADOS EN ESTE CUADRO.

ENTREGA ACLARACIONES: SI ☐ NO ☒ RESPONDE A LOS REQUERIMIENTOS: SI ☐ NO ☒ CONCEPTO TÉCNICO FAVORABLE: SI ☐ NO ☒

Identificación del evaluar :

NOMBRE(S):	Devi Puerto Jiménez	FECHA:	20/09/2018
FIRMA:		DEPENDENCIA	Centro de prevención y detección temprana del cáncer
CARGO:	COORDINADORA GRUPO PREVENCIÓN Y DETECCIÓN TEMPRANA DEL CÁNCER		

NOTA: El presente concepto técnico lo emito y manifiesto que al momento de evaluar no me encuentro inhabilitado, ni incurso en incompatibilidades, impedimentos y/o conflictos de interés.