

REQUISITO DE COMPRA: ARTÍCULO 20228: CUBREBOTA DE POLIETILENO X PAR

LÍNEA:

VESTIMENTA DESCARTABLE

¿REQUIERE SOLICITUD DE ANÁLISIS?

NO

¿ES INSUMO CRÍTICO?

SI

PARA EL CASO DE PROVEEDOR NO CALIFICADO Y/O NUEVO FABRICANTE, EL LAB. DE HEMODERIVADOS REQUERIRA MUESTRAS PARA EVALUACION PRELIMINAR DE CUMPLIMIENTO DE REQUISITOS.

CARACTERÍSTICAS DE LA DROGA (PARA SU PROTECCIÓN, MANIPULACIÓN Y ALMACENAMIENTO):

Higroscópico :	NA	Fotosensible:	NA	Termolábil:	NA	Otro :	NA
----------------	----	---------------	----	-------------	----	--------	----

REQUISITO	
PRESENTACIÓN/TALLA/ DIMENSIONES:	40 cm (desde la planta hasta borde superior de la caña)
REQUISITOS DEL USUARIO /ATRIBUTOSDE CALIDAD	Cubre calzado impermeable elastizado: alto 30 cm, largo 44, costura reforzada 3 hilos, elastizado hilo cordón spandex libre de latex. en tela SMS 22/25gr + laminado impermeable 20 micrones
REQUISITO DE EMBALAJE:	No se aceptan entregas a granel
ROTULADO DEL EMBALAJE	NA
REQUISITO DOCUMENTAL:	NA
VENCIMIENTO MINIMO:	NA
REQUISITO DE ENVASE:	ENVASADAS EN CAJAS QUE CONTENGAN HASTA 500 PARES
FABRICANTE O MARCA / MODELO PARA TOMAR COMO REFERENCIA CALIDAD SIMILAR Ó SUPERIOR (Modelos que no se deben aceptar pueden aclararse)	-

REQUISITO DE COMPRA: ARTÍCULO 10080: PAÑO ABSORVENTE 29X30

LÍNEA:

ARTICULOS DE LIMPIEZA

¿REQUIERE SOLICITUD DE ANÁLISIS?

NO

¿ES INSUMO CRÍTICO?

SI

PARA EL CASO DE PROVEEDOR NO CALIFICADO Y/O NUEVO FABRICANTE, EL LAB. DE HEMODERIVADOS REQUERIRA MUESTRAS PARA EVALUACION PRELIMINAR DE CUMPLIMIENTO DE REQUISITOS.

CARACTERÍSTICAS DE LA DROGA (PARA SU PROTECCIÓN, MANIPULACIÓN Y ALMACENAMIENTO):

Higroscópico:	NA	Fotosensible:	NA	Termolábil:	NA	Otro:	NA
---------------	----	---------------	----	-------------	----	-------	----

REQUISITO	
PRESENTACIÓN:	Paquetes de 250 unidades.
REQUISITOS ANALITICOS DE CALIDAD:	No aplica
REQUISITO DE EMBALAJE:	---
ROTULADO DEL EMBALAJE	---
REQUISITO DOCUMENTAL:	---
VENCIMIENTO MINIMO:	---
ESTADO	---
REQUISITO DE ENVASE:	Paño no tejido de microfibra evolon "evo 60" calidad Similar ó superior. Medidas: 29 x 30 cm. Características funcionales: paño no tejido, 100% microfibra, debe poseer gran poder de arrastre de partículas sin necesidad de estar húmedo, absorción de líquidos y 0% desprendimiento de fibras ni partículas. Autoclavables y reutilizables.

REQUISITO DE COMPRA: ARTÍCULO 10074: PAÑO ABSORVENTE 75X75

LÍNEA:

ARTICULOS DE LIMPIEZA

¿REQUIERE SOLICITUD DE ANÁLISIS?

NO

¿ES INSUMO CRÍTICO?

SI

PARA EL CASO DE PROVEEDOR NO CALIFICADO Y/O NUEVO FABRICANTE, EL LAB. DE HEMODERIVADOS REQUERIRA MUESTRAS PARA EVALUACION PRELIMINAR DE CUMPLIMIENTO DE REQUISITOS.

CARACTERÍSTICAS DE LA DROGA (PARA SU PROTECCIÓN, MANIPULACIÓN Y ALMACENAMIENTO):

Higroscópico:	NA	Fotosensible:	NA	Termolábil:	NA	Otro:	NA
---------------	----	---------------	----	-------------	----	-------	----

REQUISITO	
PRESENTACIÓN:	Paquetes de 50 unidades.
REQUISITOS ANALITICOS DE CALIDAD:	---
REQUISITO DE EMBALAJE:	---
ROTULADO DEL EMBALAJE	---
REQUISITO DOCUMENTAL:	---
VENCIMIENTO MINIMO:	---
ESTADO	---
REQUISITO DE ENVASE:	Paño no tejido de microfibra evolon "evo 60" calidad similar ó superior. Medidas: 75 x 75 cm Características funcionales: paño no tejido, 100% microfibra, debe poseer gran poder de arrastre de partículas sin necesidad de estar húmedo, absorción de líquidos y 0% desprendimiento de fibras ni partículas. Autoclavables y reutilizables.

REQUISITO DE COMPRA: ARTÍCULO 186: GUANTES ESTERILES SIN POLVO 8 12

LÍNEA :	VESTIMENTA DESCARTABLE PARA ENVASADO	¿REQUIERE SOLICITUD DE ANÁLISIS?	NO
¿ES INSUMO CRÍTICO?	SI		

PARA EL CASO DE PROVEEDOR NO CALIFICADO Y/O NUEVO FABRICANTE, EL LAB. DE HEMODERIVADOS REQUERIRA MUESTRAS PARA EVALUACION PRELIMINAR DE CUMPLIMIENTO DE REQUISITOS.

CARACTERÍSTICAS DE LA DROGA (PARA SU PROTECCIÓN, MANIPULACIÓN Y ALMACENAMIENTO):

Higroscópico :	NA	Fotosensible:	NA	Termolábil :	NA	Otro:	NA
-------------------	----	---------------	----	-----------------	----	-------	----

REQUISITO	
PRESENTACIÓN/TALLA/ DIMENSIONES:	8 ½
REQUISITOS DEL USUARIO/ATRIBUTO SDE CALIDAD	Estéril Sin polvo Ensayo a rotura con valor ≥11N Elongación porcentual: mayor a 900% Espesor mínimo: 0.19–0.23mm Resistencia a la tracción mayor a 18MPa
REQUISITO DE EMBALAJE:	----
ROTULADO DEL EMBALAJE	Fecha de vencimiento
REQUISITO DOCUMENTAL:	Certificado de calidad / ficha técnica del producto Se debe cumplir con las especificaciones de las siguientes normas <ul style="list-style-type: none">Norma UNE-EN 374 1-2-3:2004/AC:2006. Guantes de protección contra productos químicos y microorganismos. Guantes de protección contra los productos químicos y los microorganismos. Parte 3: Determinación de la resistencia a la permeación por productos químicos.IRAM 37030-2 y IRAM 37030-1 (LIBRE DE LATEX)

	<ul style="list-style-type: none"> • Norma UNE-EN 420:1995. Guantes de protección. Requisitos generales y métodos de ensayo • Norma UNE-EN 455:2001. Guantes médicos para un solo uso. Parte 1: Requisitos y ensayos para determinar la ausencia de agujeros. • ASTM F1671-07 O BIEN ISO 16604: 2004-(METODO B):Método de prueba estándar para la resistencia de los materiales utilizados en la ropa de protección contra la penetración de patógenos transmitidos por la sangre utilizando la penetración de bacteriófagos Phi-X174 como sistema de prueba • EN 374-5:2016Guantes de protección contra los productos químicos y los microorganismos peligrosos. Parte 5: Terminología y requisitos de prestaciones para riesgos por microorganismos. (ISO 374-5:2016) (Ratificada por la Asociación Española de Normalización en junio de 2017.) <p>NIVEL DE AQL deben cumplir</p> <p>Mínimamente con un AQL 1,5 (NIVEL 2) o menor para garantizar la protección frente a hongos y bacterias o con un AQL 0,65 (NIVEL 3) o menor para garantizar la protección frente a virus.</p>
VENCIMIENTO MINIMO:	Vencimiento no menor a 1 año cuando se hace la entrega del insumo
REQUISITO DE ENVASE:	Permitir la sanitización exterior del envoltorio sin que se vea perjudicada su integridad
PROVEEDOR/ MODELO PARA TOMAR COMO REFERENCIA CALIDAD SIMILAR Ó SUPERIOR (Modelosque no se deben aceptar pueden aclararse)	<ul style="list-style-type: none"> • Sempermed/SUPREME <u>(NO comprar: SUPREME PLUS)</u> • Profeel/IWRP013 P3265-24 Profeel Sintético N° 8.5

REQUISITOS DE COMPRA: ARTÍCULO 187: GUANTES ESTERILES SIN POLVO 8

LÍNEA :	VESTIMENTA DESCARTABLE	¿REQUIERE SOLICITUD DE ANÁLISIS?	NO
-------------------	-------------------------------	-----------------------------------------	-----------

¿ES INSUMO CRÍTICO?	SI
----------------------------	-----------

PARA EL CASO DE PROVEEDOR NO CALIFICADO Y/O NUEVO FABRICANTE, EL LAB. DE HEMODERIVADOS REQUERIRA MUESTRAS PARA EVALUACION PRELIMINAR DE CUMPLIMIENTO DE REQUISITOS.

CARACTERÍSTICAS DE LA DROGA (PARA SU PROTECCIÓN, MANIPULACIÓN Y ALMACENAMIENTO):

<i>Higroscópico</i> :	NA	<i>Fotosensible:</i>	NA	<i>Termolábil</i> :	NA	<i>Otro:</i>	NA
--------------------------	----	----------------------	----	------------------------	----	--------------	----

REQUISITO	
PRESENTACIÓN/TALLA/ DIMENSIONES:	8
REQUISITOS DEL USUARIO/ATRIBUTO SDE CALIDAD	<p>Estéril</p> <p>Sin polvo</p> <p>Ensayo a rotura con valor $\geq 11N$</p> <p>Elongación porcentual: mayor a 900%</p> <p>Espesor mínimo: 0.19–0.23mm</p> <p>Resistencia a la tracción mayor a 18MPa</p>
REQUISITO DE EMBALAJE:	----
ROTULADO DEL EMBALAJE	Fecha de vencimiento
REQUISITO DOCUMENTAL:	<p>Certificado de calidad / ficha técnica del producto</p> <p>Se debe cumplir con las especificaciones de las siguientes normas</p> <ul style="list-style-type: none"> Norma UNE-EN 374 1-2-3:2004/AC:2006. Guantes de protección contra productos químicos y microorganismos. Guantes de protección contra los productos químicos y los microorganismos. Parte 3: Determinación de la resistencia a la permeación por productos químicos. IRAM 37030-2 y IRAM 37030-1 (LIBRE DE LATEX)

	<ul style="list-style-type: none"> • Norma UNE-EN 420:1995. Guantes de protección. Requisitos generales y métodos de ensayo • Norma UNE-EN 455:2001. Guantes médicos para un solo uso. Parte 1: Requisitos y ensayos para determinar la ausencia de agujeros. • ASTM F1671-07 O BIEN ISO 16604: 2004-(METODO B):Método de prueba estándar para la resistencia de los materiales utilizados en la ropa de protección contra la penetración de patógenos transmitidos por la sangre utilizando la penetración de bacteriófagos Phi-X174 como sistema de prueba • EN 374-5:2016Guantes de protección contra los productos químicos y los microorganismos peligrosos. Parte 5: Terminología y requisitos de prestaciones para riesgos por microorganismos. (ISO 374-5:2016) (Ratificada por la Asociación Española de Normalización en junio de 2017.) <p>NIVEL DE AQL deben cumplir</p> <p>Mínimamente con un AQL 1,5 (NIVEL 2) o menor para garantizar la protección frente a hongos y bacterias o con un AQL 0,65 (NIVEL 3) o menor para garantizar la protección frente a virus.</p>
VENCIMIENTO MINIMO:	Vencimiento no menor a 1 año cuando se hace la entrega del insumo
REQUISITO DE ENVASE:	Permitir la sanitización exterior del envoltorio sin que se vea perjudicada su integridad
FABRICANDO O MARCA / MODELO PARA TOMAR COMO REFERENCIA CALIDAD SIMILAR Ó SUPERIOR (Modelos que no se deben aceptar pueden aclararse)	<ul style="list-style-type: none"> • Sempermed/SUPREME (NO comprar: SUPREME PLUS) • Profeel/IWRP013 P3265-24 Profeel Sintético N° 8

REQUISITO DE COMPRA: ARTÍCULO 188: GUANTES ESTERILES SIN POLVO 7 12

LÍNEA:

VESTIMENTA DESCARTABLE

 ¿REQUIERE SOLICITUD DE ANÁLISIS?

NO

¿ES INSUMO CRÍTICO?

SI

PARA EL CASO DE PROVEEDOR NO CALIFICADO Y/O NUEVO FABRICANTE, EL LAB. DE HEMODERIVADOS REQUERIRA MUESTRAS PARA EVALUACION PRELIMINAR DE CUMPLIMIENTO DE REQUISITOS.

CARACTERÍSTICAS DE LA DROGA (PARA SU PROTECCIÓN, MANIPULACIÓN Y ALMACENAMIENTO):

Higroscópico :	NA	Fotosensible:	NA	Termolábil:	NA	Otro :	NA
----------------	----	---------------	----	-------------	----	--------	----

REQUISITO	
PRESENTACIÓN/TALLA/ DIMENSIONES:	7 ½
REQUISITOS DEL USUARIO /ATRIBUTOSDE CALIDAD	Estéril Sin polvo Ensayo a rotura con valor ≥11 Elongación porcentual: mayor a 900% Espesor mínimo: 0.19–0.23mm Resistencia a la tracción mayor a 18MPa
REQUISITO DE EMBALAJE:	----
ROTULADO DEL EMBALAJE	Fecha de vencimiento
REQUISITO DOCUMENTAL:	Certificado de calidad / ficha técnica del producto Se debe cumplir con las especificaciones de las siguientes normas <ul style="list-style-type: none">Norma UNE-EN 374 1-2-3:2004/AC:2006. Guantes de protección contra productos químicos y microorganismos. Guantes de protección contra los productos químicos y los microorganismos. Parte 3: Determinación de la resistencia a la permeación por productos químicos.IRAM 37030-2 y IRAM 37030-1 (LIBRE DE LATEX)Norma UNE-EN 420:1995. Guantes de protección. Requisitos generales y métodos de ensayo

	<ul style="list-style-type: none"> ● Norma UNE-EN 455:2001. Guantes médicos para un solo uso. Parte 1: Requisitos y ensayos para determinar la ausencia de agujeros. ● ASTM F1671-07 O BIEN ISO 16604: 2004-(METODO B): Método de prueba estándar para la resistencia de los materiales utilizados en la ropa de protección contra la penetración de patógenos transmitidos por la sangre utilizando la penetración de bacteriófagos Phi-X174 como sistema de prueba ● EN 374-5:2016 Guantes de protección contra los productos químicos y los microorganismos peligrosos. Parte 5: Terminología y requisitos de prestaciones para riesgos por microorganismos. (ISO 374-5:2016) (Ratificada por la Asociación Española de Normalización en junio de 2017.) <p>NIVEL DE AQL deben cumplir</p> <p>Mínimamente con un AQL 1,5 (NIVEL 2) o menor para garantizar la protección frente a hongos y bacterias o con un AQL 0,65 (NIVEL 3) o menor para garantizar la protección frente a virus.</p>
VENCIMIENTO MINIMO:	Vencimiento no menor a 1 año cuando se hace la entrega del insumo
REQUISITO DE ENVASE:	Permitir la sanitización exterior del envoltorio sin que se vea perjudicada su integridad
FABRICANTE O MARCA / MODELO PARA TOMAR COMO REFERENCIA CALIDAD SIMILAR Ó SUPERIOR (Modelos que no se deben aceptar pueden aclararse)	<ul style="list-style-type: none"> ● Sempermed/SUPREME (<u>NO comprar: SUPREME PLUS</u>) ● Profeel/IWRP013 P3265-24 Profeel Sintético Nº 7.5

REQUISITOS DE COMPRA: ARTÍCULO 10147: GUANTES ESTERILES SIN TALCO 7 - SALA LLENADO

LÍNEA

:

VESTIMENTA DESCARTABLE

¿REQUIERE SOLICITUD DE ANÁLISIS?

NO

¿ES INSUMO CRÍTICO?

SI

PARA EL CASO DE PROVEEDOR NO CALIFICADO Y/O NUEVO FABRICANTE, EL LAB. DE HEMODERIVADOS REQUERIRA MUESTRAS PARA EVALUACION PRELIMINAR DE CUMPLIMIENTO DE REQUISITOS.

CARACTERÍSTICAS DE LA DROGA (PARA SU PROTECCIÓN, MANIPULACIÓN Y ALMACENAMIENTO):

<i>Higroscópico:</i>	NA	<i>Fotosensible:</i>	NA	<i>Termolábil</i> :	NA	<i>Otro:</i>	NA
----------------------	----	----------------------	----	------------------------	----	--------------	----

REQUISITO

PRESENTACIÓN/TALLA/ DIMENSIONES:	7
REQUISITOS DEL USUARIO /ATRIBUTOS DE CALIDAD	Estéril Sin polvo Ensayo a rotura con valor $\geq 11N$ Elongación porcentual: mayor a 900% Espesor mínimo: 0.19–0.23mm Resistencia a la tracción mayor a 18MPa
REQUISITO DE EMBALAJE:	----
ROTULADO DEL EMBALAJE	Fecha de vencimiento
REQUISITO DOCUMENTAL:	Certificado de calidad / ficha técnica del producto Se debe cumplir con las especificaciones de las siguientes normas <ul style="list-style-type: none">Norma UNE-EN 374 1-2-3:2004/AC:2006. Guantes de protección contra productos químicos y microorganismos. Guantes de protección contra los productos químicos y los microorganismos. Parte 3: Determinación de la resistencia a la permeación por productos químicos.IRAM 37030-2 y IRAM 37030-1 (LIBRE DE LATEX)

	<ul style="list-style-type: none"> • Norma UNE-EN 420:1995. Guantes de protección. Requisitos generales y métodos de ensayo • Norma UNE-EN 455:2001. Guantes médicos para un solo uso. Parte 1: Requisitos y ensayos para determinar la ausencia de agujeros. • ASTM F1671-07 O BIEN ISO 16604: 2004-(METODO B): Método de prueba estándar para la resistencia de los materiales utilizados en la ropa de protección contra la penetración de patógenos transmitidos por la sangre utilizando la penetración de bacteriófagos Phi-X174 como sistema de prueba • EN 374-5:2016 Guantes de protección contra los productos químicos y los microorganismos peligrosos. Parte 5: Terminología y requisitos de prestaciones para riesgos por microorganismos. (ISO 374-5:2016) (Ratificada por la Asociación Española de Normalización en junio de 2017.) <p>NIVEL DE AQL deben cumplir</p> <p>Mínimamente con un AQL 1,5 (NIVEL 2) o menor para garantizar la protección frente a hongos y bacterias o con un AQL 0,65 (NIVEL 3) o menor para garantizar la protección frente a virus.</p>
VENCIMIENTO MINIMO:	Vencimiento no menor a 1 año cuando se hace la entrega del insumo
REQUISITO DE ENVASE:	Permitir la sanitización exterior del envoltorio sin que se vea perjudicada su integridad
FABRICANTE O MARCA / MODELO PARA TOMAR COMO REFERENCIA CALIDAD SIMILAR Ó SUPERIOR (Modelos que no se deben aceptar pueden aclararse)	<ul style="list-style-type: none"> • Sempermed/SUPREME (NO comprar: SUPREME PLUS) • Profeel/IWRP013 P3265-24 Profeel Sintético Nº 7

REQUISITO DE COMPRA: ARTÍCULO 19557: GUANTES ESTERILES SIN POLVO 6 12

LÍNEA:

VESTIMENTA DESCARTABLE

¿REQUIERE SOLICITUD DE ANÁLISIS?

NO

¿ES INSUMO CRÍTICO?

SI

PARA EL CASO DE PROVEEDOR NO CALIFICADO Y/O NUEVO FABRICANTE, EL LAB. DE HEMODERIVADOS REQUERIRA MUESTRAS PARA EVALUACION PRELIMINAR DE CUMPLIMIENTO DE REQUISITOS.

CARACTERÍSTICAS DE LA DROGA (PARA SU PROTECCIÓN, MANIPULACIÓN Y ALMACENAMIENTO):

Higroscópico :	NA	Fotosensible:	NA	Termolábil:	NA	Otro :	NA
----------------	----	---------------	----	-------------	----	--------	----

REQUISITO	
PRESENTACIÓN/TALLA/DIMENSIONES:	6 ½
REQUISITOS DEL USUARIO /ATRIBUTOSDE CALIDAD	Estéril Sin polvo Ensayo a rotura con valor ≥11N Elongación porcentual: mayor a 900% Espesor mínimo: 0.19–0.23mm Resistencia a la tracción mayor a 18MPa
REQUISITO DE EMBALAJE:	----
ROTULADO DEL EMBALAJE	Fecha de vencimiento
REQUISITO DOCUMENTAL:	Certificado de calidad / ficha técnica del producto Se debe cumplir con las especificaciones de las siguientes normas <ul style="list-style-type: none">Norma UNE-EN 374 1-2-3:2004/AC:2006. Guantes de protección contra productos químicos y microorganismos. Guantes de protección contra los productos químicos y los microorganismos. Parte 3: Determinación de la resistencia a la permeación por productos químicos.

	<ul style="list-style-type: none"> ● IRAM 37030-2 y IRAM 37030-1 (LIBRE DE LATEX) ● Norma UNE-EN 420:1995. Guantes de protección. Requisitos generales y métodos de ensayo ● Norma UNE-EN 455:2001. Guantes médicos para un solo uso. Parte 1: Requisitos y ensayos para determinar la ausencia de agujeros. ● ASTM F1671-07 O BIEN ISO 16604: 2004-(METODO B):Método de prueba estándar para la resistencia de los materiales utilizados en la ropa de protección contra la penetración de patógenos transmitidos por la sangre utilizando la penetración de bacteriófagos Phi-X174 como sistema de prueba ● EN 374-5:2016Guantes de protección contra los productos químicos y los microorganismos peligrosos. Parte 5: Terminología y requisitos de prestaciones para riesgos por microorganismos. (ISO 374-5:2016) (Ratificada por la Asociación Española de Normalización en junio de 2017.) <p>NIVEL DE AQL deben cumplir</p> <p>Mínimamente con un AQL 1,5 (NIVEL 2) o menor para garantizar la protección frente a hongos y bacterias o con un AQL 0,65 (NIVEL 3) o menor para garantizar la protección frente a virus.</p>
VENCIMIENTO MINIMO:	Vencimiento no menor a 1 año cuando se hace la entrega del insumo
REQUISITO DE ENVASE:	Permitir la sanitización exterior del envoltorio sin que se vea perjudicada su integridad
FABRICANTE O MARCA / MODELO PARA TOMAR COMO REFERENCIA CALIDAD SIMILAR Ó SUPERIOR (Modelos que no se deben aceptar pueden aclararse)	<ul style="list-style-type: none"> ● Sempermed/SUPREME (<u>NO comprar: SUPREME PLUS</u>) ● Profeel/IWRP013 P3265-24 Profeel Sintético Nº 6.5



Universidad Nacional de Córdoba
2024

**Hoja Adicional de Firmas
Informe Gráfico**

Número:

Referencia: ESP INSUMOS DESCARTABLES

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 13 pagina/s.