FORMULARIO DE PRESENTACIÓN DE PROPUESTA

| NOMBRE DE LA EMPRESA: | Nº de NIT o C.I.: | | |
|---|-----------------------------------|--|--|
| NOMBRE DEL PERRESENTANTE LEGAL DE PER | 132751021 Nº Telefono de Contacto | | |
| NOMBRE DEL REPRESENTANTE LEGAL O PROPIETARIO: | | | |
| IVAN RIOS CAMACHO | 71561322 | | |

| N° de Ítem | DETALLE DEL SERVICIO | Unidad Medida | Cantidad | Precio | Precio Total |
|---------------|--|------------------|----------|--------------------|-----------------------|
| 001 | ALCOHOL AL 70% DE LITRO, PAQUETE DE 6 UNIDADES" | PAQUETE | 100 | Unitario 105,00 | Ofertado 10.500,00 |
| | | | | | |
| 002 | "BARBIJOS QUIRÚRGICOS 3 CAPAS (CAJA DE 50 PZAS)" | CAJA | 50 | 20,00 | 1.000,00 |
| | TOTAL | | | | 11.500,00 |

Nota: Poner unicamente el precio unitario ofertado en la columna "Precio Unitario", de los ítems ofertados por su empresa/persona.

uerrero Maldonado

LICITACIONES

CEL: 75886712
INMEDENT S.R.L.

ALCOHOL ETILICO 70 %



Dra Manseta Escarza Fernandes REGENTE FARMACEUTICO E 9983312 LP - 3767 INMEDENT S R.L Ivan Rios Camacho
Ivan Rios Camacho
REPRESENTANTE LEGAL
INMEDENT S.R.L.





REGISTRO SANITARIO

VISTOS:

El expediente Nº

383312

presentado por el Regente Farmaceutico(a)

ANA CRISTINA RIVERO PEDRAZA

R-1915 con Matrícula Nº.

en representación de la firma

gencia Estatal de Medicamentos

y Tecnologías en Salad - AGEMED

3 N DIC 2021

TELCHI - LITEL

REINSCRIPCION por el que solicita la

del producto ELABORACION

FARMACEUTICO - ALCOHOL 70%- SOLUCION

para su LABORATORIO FARMACEUTICO TELO

y comercialización en el país, fabricado por:

de BOLIVIA

pára

bajo licencia de

Con aval de la Comisión Farmacológica Nacional: MEDICAMENTO ESENCIATERIO DE SALUD Certificado de Control de Calidad: 7-PASA A MUESTREO

CONSIDERANDO:

Qué se han cumplido con todos los requisitos por tanto

SE RESUELVE:

REINSCRIPCION Autorizar la REINSCRIPCION FARMACEUTICO - ALCOHOL 70% - SOLUCION

LABORATORIO FARMACEUTICO TELCHI LITEL

para /

en el Registro Sanitario Nacional del producto

de laboratorios

procedente de BOLIVIA

bajo licencia de

bajo el Nº

Enero

Formula aprobada:

CADA 100ML CONTIENE: ETANOL 96° 73ML: AGUA DESIONIZADA 27ML

que responde a las siguientes especificaciones:

NN-20678/2019

Presentación:

Condición de venta: VENTA LIBRE

Periodo de validez:

24 MESES

Orden de pago Nº 5115389/2019 del 21

de

El presente Registro Sanitario tiene validez de cinco años a partir de la fecha:

La Paz, 29 de

Mayo

RECTIFICADO: SEGUN ANTECEDENTES, EN FECHAZA ABRIL 2020

GENCAMENTOS

Registrese

55

Telchi litel

LABORATORIO FARMACÉUTICO TELCHI - LITEL

ÁREA DE CONTROL DE CALIDAD

CERTIFICADO DE ANÁLISIS DE PRODUCTO TERMINADO

| ALCOHOL 70% | FECHA DE FABRICACIÓN: | 04-OCT-2021 |
|-----------------|--|--|
| ALCOHOL ETÍLICO | NÚMERO DE ANÁLISIS: | APT21-152 |
| SOLUCIÓN | LOTE: | AF101881021 |
| 04-OCT-2021 | MÉTODO: | USP 41 |
| 04-OCT-2023 | PRESENTACIÓN: | Frasco por 1 L. |
| | ALCOHOL ETÍLICO SOLUCIÓN 04-OCT-2021 | ALCOHOL ETÍLICO NÚMERO DE ANÁLISIS: SOLUCIÓN LOTE: 04-OCT-2021 MÉTODO: |

| ANÁLISIS | ESPECIFICACIONES | RESULTADOS | |
|----------------------|--|------------------------------|--|
| ASPECTO | Líquido Transparente sin presencia de partículas extrañas | Cumple | |
| COLOR | Transparente, translucido | Cumple | |
| OLOR | Característico alcohol | Cumple | |
| COLOR DE LA SOLUCIÓN | No presenta coloración más intensa que el correspondiente a la solución estándar | Cumple | |
| PESO ESPECÍFICO | 0,8862 - 0,8909 g/ mL a 15,56 ° C | Cumple 0,8908 g/mL 15,56 ° C | |

OBSERVACIONES:

Ana Marioly Rivas Ramiret ANALÍSTA DE CONTROL DE CALIDAD RECHAZADO:

DICTAMEN:

APROBADO.

Yara Claure Romero JEFE DE CONTROL DE CALIDAD

JEFE DE CONTROL DE CALIDAD

Escaneado con CamScanner DENT S.R.L.



NOMBRE:

ALCOHOL AL 70%

ESPECIFICACIONES TECNICAS

| ASPECTO | Liquido transparente sin presencia de partículas extrañas | | |
|----------------------|---|--|--|
| COLOR | Transparente, translucido | | |
| OLOR | Característico alcohol | | |
| COLOR DE LA SOLUCION | No presenta coloración mas intensa que el correspondiente a la solución estándar. | | |
| PESO ESPECIFICO | 0,8751 - 0,8920 g/ml a 25°C | | |
| ACIDEZ | La solución es rosada | | |
| PORCENTAJE | 70% | | |

CLASIFICACIÓN DE RIESGOS Y EFECTOS POR EXPOSICIÓN

- Inhalación: El contacto prolongado con los vapores puede causar irritación del sistema respiratorio.
- Contacto con la piel: Puede causar irritación en la piel por contacto prolongado.
- Contacto con los ojos: Puede causar irritación con lagrimeo y enrojecimiento.

> Ingestión: Puede ser dañino si se ingiere.

NOTA: La información relacionada con este producto puede no ser validada si este no es usado en combinación con otros materiales o en otros procesos. Es responsabilidad del usuario la interpretación y aplicación de esta información para su uso particular.



PROCEDIMIENTO DE PRIMEROS AUXILIOS

En caso de contacto accidental con el producto, proceder de acuerdo a:

- Ojos: Si se tiene lentes de contacto No quitar. Manteniendo los ojos abiertos, enjuagarlos durante 15 minutos con abundante agua fría. Buscar atención médica si la irritación persiste.
- Piel: Si se presenta irritación, lavar inmediatamente y muy bien con agua y jabón la zona afectada. Si persiste la irritación, llamar al médico.
- > Ingestión: Producir evacuación gástrica mediante vómitos. Buscar atención médica.
- Inhalación: Trasladar a la víctima al aire fresco. Si la respiración es difícil, administrar oxígeno. Si la respiración se ha detenido, dar respiración artificial.
- > Llamar al médico si la irritación persiste, o si se presentan síntomas de intoxicación

MEDIDAS EN CASO DE INCENDIO

Inflamabilidad: 13°C

- Agentes extintores: El producto es líquido inflamable. En caso de incendio apagar con espuma.
- Equipos de protección: En caso de altas concentraciones se debe utilizar aparato de respiración autónomo contra humos y equipo de protección completo.

MEDIDAS EN CASO DE VERTIDO ACCIDENTAL

Derrames: Adicionar agua o cubrir con tierra para disminuir la movilidad del líquido. Usar equipo protector para los ojos y en espacios cerrados filtro para protección pulmonar contra vapores orgánicos.

MANEJO Y ALMACENAMIENTO

Almacenamiento: Mantener en recipientes bien cerrados y en un área fresca, seca y bien ventilada, como mínimo a 30 metros de distancia de cualquier fuente de ignición.

NOTA: La información relacionada con este producto puede no ser validada si este no es usado en combinación con otros materiales o en otros procesos. Es responsabilidad del usuario la interpretación y aplicación de esta información para su uso particular.

no es ad del Com Camacho Avers Rios Aures R. I.

Ficha Técnica de Seguridad



- Recipientes: Los recipientes deben rotularse señalando la condición de líquido inflamable.
- En caso de manipulación de grandes cantidades del producto usar protección ocular en lugares abiertos junto con mascarilla en lugares cerrados

CONTROLES DE EXPOSICION Y PROTECCION PERSONAL

- > Protección respiratoria: No se espera que sea necesaria.
- Protección a la vista: No se espera que sea necesario. Se recomienda utilizar anteojos de seguridad con protectores laterales o escudo facial en manipulación de grandes cantidades
- Protección a la piel: Si existe peligro de irritación deben utilizarse guantes de látex o PVC.
- > Ventilación:

Proveer suficiente ventilación para evitar vapores

TUAN RIOS CAMACHO REPRESENTENTE LEGAL

NOTA: La información relacionada con este producto puede no ser validada si este no es usado en combinación con otros materiales o en otros procesos. Es responsabilidad del usuario la interpretación y aplicación de esta información para su uso particular.

BARBIJO QUIRURGICO



Dra Marisela Escaria Fernander REGENTE FARMACEUTICO E 9983312 LP - 3767 INMEDENT & R.L Judge Land Connection





REGISTRO SANITARIO

VISTOS:

El expediente Nº

CIMDA PELAEZ TERRAZAS

354778

presentado por el Regente Farmaceutico(a) con Matricula Nº. P-407 en representación de la firma

por el que solicita la

REINSCRIPCION

del producto

DISPOSITIVO MED - GRUPO 1, RIESGO I-/

para su

IMPORTACION

y comercialización en el país, elaborado por: SHANGHAI CHAMNELMED IMPORT & EXPORT CO., LTD de CHINA para /

bajo licencia de

Con aval de la Conisión Farmacológica Nacional: NO REQUIERE

Certificado de Control de Calidad: /- NO REQUIERE

CONSIDERANDO:

Qué se han cumplido con todos los requisitos, por tanto:

SE RESUELVE:

REINSCRIPCION Autorizar la DISPOSITIVO MED - GRUPO 1, RIESGO F /

para

SHANGHAI CHANNELMED IMPORT & EXPORT CO., LTD.

que responde a las siguientes especificaciones: Formula aprobada:

en el Registro Sanitario Nacional del producto

de laboratorios

procedente de

bajo licencia de

bajo el Nº

DI-46838/2018.

CHINA

Presentación: BATA (INDIVIDUAL), GORRO (100U/BGLSA), CUBRE BOTAS (SOURCASA), MASCARILLA (50U/CAJA)

Condición de venta: VENTA LIBRE

Periodo de validez:

60 MESES

Orden de pago Nº 5104496/2017 del 15

Diciembre

de

EL presente Registro Sanitario tiene

Febrero

validez.

de cinco años a partir de la fecha;

La Paz, 20 de

2018

de

上海昌军进出口贸易有限公司

SHANGHAI CHANNELMED IMPORT & EXPORT CO.,LTD

地址: 上海浦东张扬路 707 号生命人寿大厦 1402 室 邮编: 200120. Tel:+8621-58354015/16/17 Fax:+8621-58354018 E-mail:info@channelmed.com Http://www.channelmed.com

QA finished product inspection report

| crimped material: non-woven white Quantity of order: 50000PCS casual inspection number: 15000 pcs casual inspection Projects: 3ply face mask with | crimped ma | terial: PP | | |
|---|------------------------|---------------|---------------------|--------------------------------------|
| Product whether material is correct | have no request | Yes | No | |
| Rightly weight True weight 1. whether packing and folding is correct 2. whether size is correct 3. whether works conforms to the requirement 4. whether using doesn't have the question | have no request | Yes | No | |
| Appearance 1. cloth cover cracks 2. grease stains, stain 3. sundry goods, insect 4. folding ataxia, is not standard 5. Chromatism 6. Other | Qualified | Unqualified | Tuan Representation | Camach ios Camach Edent S.R.L. |
| The result of inspecting goods: Qualified Unqu | ualified Receive good | ls in conditi | ion 🗆 | |
| Inspects goods: | 2 | 020/7/10 | | |







Certificate

No. Q5 040749 0022 Rev. 00

Holder of Certificate:

Shandong Qiaopai Group Co., Ltd.

Economic Zone of Gaoging County 256300 Shandong Province PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Facility(ies):

Shandong Qiaopai Group Co., Ltd.

Economic Zone of Gaoging County, 256300 Shandong Province, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Certification Mark:



61 Jenngo

Scope of Certificate:

Design, Development, Production, Sales and Distribution of Infusion sets for single use, Sterile hypodermic syringes for single use, Transfusion sets for single use, Intravenous needles for single use, Sterile hypodermic needles for single use.

Applied Standard(s):

EN ISO 13485:2016

Medical devices - Quality management systems -

Requirements for regulatory purposes

(ISO 13485:2016)

DIN EN ISO 13485:2016

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH certifies that the company mentioned above has established and is maintaining a quality management system, which meets the requirements of the listed standard(s). See also notes overleaf.

Report No.:

BJ18872041

Valid from:

2019-01-14

Valid until:

2022-01-13

Date.

2019-01-10

Stefan Preiß