

FICHA TÉCNICA



CÓDIGO: PU-001

Nombre Genérico : **REACTIVO ORTOTODILINA.**

Descripción : **PRESENTACION**

Frasco de 500 ml.

Frasco de reactivo que mide la concentración de cloro en el agua.

Aspecto: Líquido

Color: Incoloro

Densidad: 1.04 -1.08 g/cm³

Uso en programa de aseguramiento del agua, fines de prevención de enfermedades diarreicas.

CODIGO: PU-002

Nombre Genérico : **RODENTICIDA PARAFINADO**

Descripción : **PRESENTACION**

Bloque parafinado con anticoagulante a base de brodifacoum.

Cubetas de bloques parafinados.

Anticoagulante para roedores.

Bloque parafinado

Uso en exteriores.

Se utiliza para control de roedores: para ratas y ratones en interiores y exteriores.



FICHA TÉCNICA

CÓDIGO : PU-003

Nombre Genérico : **RODENTICIDA TIPO PELLETT.**

Descripción : **PRESENTACION**

Reactivo
Frasco de 500 ml
Frasco de reactivo que mide la concentración de cloro en el agua.
Aspecto: liquido
Color: incoloro
Densidad: 1.04-1.08 g/cm³
Uso en programa de aseguramiento del agua, fines de prevención de enfermedades diarreicas.

CÓDIGO : PU-004

Nombre Genérico : **INSECTICIDA LIQUIDO**

Descripción : **PRESENTACION**

Deltametrina al 2.0%

Insecticida liquido en base acuosa con principio activo deltametrina, grupo químico piretroide.
Tipo de presentación: Litro.
Deltametrina
Concentraci3n: 2.0%, emusi3n concentrada.
Producto aprobado por la WHO-PES



FICHA TÉCNICA

CÓDIGO : PU-005

Nombre Genérico : **CLORO LIQUIDO 200 ML**

Descripción : **PRESENTACION**

Cloro del 5 a 6% de concentración.
Sobre ≤ 6 Onza
Sobre o Sachet.

CÓDIGO : PU-006

Nombre Genérico : **CLORO LIQUIDO**

Descripción : **PRESENTACION**

Cloro en liquido – Hipoclorito de Sodio.
Cloro del 5 a 6% de concentración.
Galón.
Concentración del 5 al 6% (Cloro Comercial)
Galón Opaco que no permita degradación por luz



MINISTERIO DE
SALUD PÚBLICA

“Año del Desarrollo Agroforestal”

FICHA TÉCNICA



CODIGO: PU-007

Nombre Genérico : **JABÓN ANTIBACTERIAL LIQUIDO**

Descripción : **PRESENTACION**

Gel Antibacterial.

Gel Antibacterial en frasco dispensador.

Envase de 2 litros, Frasco dispensador con gel traslucido.

Gel diseñado especialmente para la desinfección rápida de las manos sin necesidad de agua o enjuague.

No toxico.

Producto recomendado por la OMS para la desinfección continua.

CODIGO: PU-008

Nombre Genérico : **FUNDA ROJAS BIOSEGURIDAD CALIBRE 150 DA 30 GALONES**

Descripción : **PRESENTACION**

Funda Roja.

Funda Roja Plastica, Capacidad de 30 gls.

Funda Plastica Color Rojo de 30 Gls.

Capacidad volumen: 30 galones.

Calibre (espesor de la funda: de 150-300 micras.

Bajas densidad

Color Rojo.

FICHA TÉCNICA



CODIGO: PU-009

Nombre Genérico : **FUNDAS NEGRAS CALIBRE 120 DE 30 GALONES**

Descripción : **PRESENTACION**

Funda Negra.
Funda Negra Plastica, Capacidad de 30 gls.
Funda Plastica Color Negro de 30 Gls
Capacidad volumen: 30 galones
Calibre (espesor de la funda): 150-300 micras.
Bajas densidad.

CODIGO: PU-010

Nombre Genérico : **FUNDAS NEGRAS CALIBRE 120 DE 15 GALONES**

Descripción : **PRESENTACION**

Funda Negra.
Funda Negra Plastica, Capacidad de 15 gls.
Funda Plastica Color Negro de 15 Gls
Capacidad volumen: 15 galones
Calibre (espesor de la funda): 150-300 micras.
Bajas densidad.

FICHA TÉCNICA

CODIGO: PU-011

Nombre Genérico : **FUNDAS NEGRAS CALIBRE 120 DE 10 GALONES**

Descripción : **PRESENTACION**

Funda Negra.

Funda Negra Plastica, Capacidad de 10 gls.

Funda Plastica Color Negro de 10 Gls

Capacidad volumen: 10 galones

Calibre (espesor de la funda): 150-300 micras.

Bajas densidad.



FICHA TÉCNICA



CODIGO: PU-012

Nombre Genérico : DOXICICLINA 100 MG CAPSULA ORAL

Descripción : PRESENTACION

Datos producto: Doxiciclina 100 mg, Capsulas

Vía de Administración, Oral.

Presentación: Caja conteniendo 100 capsulas

Característica del Producto: La **Doxiciclina** es un antibiótico del grupo de las tetraciclinas que previene el crecimiento y propagación de las bacterias Gram positivas(+) y Gram negativas(-).

1. DESCRIPCIÓN

1.1. Nombre: Doxiciclina

1.2. Denominación Común Internacional (DCI) : Doxiciclina

1.3. Concentración: 100 mg

1.4. Forma Farmacéuticas Capsulas

Presentación: Caja conteniendo 100 capsulas

Vía de administración: Oral.

2. Estabilidad/ Vida útil/ Condiciones: 36 meses. Almacénese en lugar fresco y seco. protéjase de la luz .

3. ESPECIFICACIONES DE CALIDAD:

3.1. Certificado de control de calidad del producto, correspondiente al lote del producto presentado, debidamente firmado por el responsable de control de calidad.

3.2. Metodología analítica, debidamente firmado por el responsable de control de calidad.

FICHA TÉCNICA

CODIGO: PU-012-2

Nombre Genérico : DOXICICLINA 100 MG CAPSULA ORAL

Descripción : PRESENTACION

4. EMPAQUE:

4.1. EMPAQUE PRIMARIO: Blíster

Especificaciones/ Características del empaque primario:
PVC/Aluminio.

- 4.1.1.1. Denominación Común Internacional (DCI) y marca
- 4.1.1.2. Forma Farmacéutica
- 4.1.1.3. Concentración
- 4.1.1.4. Cantidad total
- 4.1.1.5. Vía de administración
- 4.1.1.6. Laboratorio fabricante y país de origen
- 4.1.1.7. Número de lote
- 4.1.1.8. Fecha de vencimiento
- 4.1.1.9. Condiciones de almacenamiento
- 4.1.1.10. Uso exclusivo del Ministerio de Salud.

4.2. EMPAQUE SECUNDARIO : Caja

4.2.1. Características del empaque secundario:
Caja de cartón u otro material resistente

4.2.2. Rotulación del empaque secundario, debe indicar como mínimo:

- 4.2.2.1. Denominación Común Internacional (DCI) y marca
- 4.2.2.2. Forma Farmacéutica
- 4.2.2.3. Presentación
- 4.2.2.4. Concentración
- 4.2.2.5. Volumen/ cantidad total
- 4.2.2.6. Vía de administración
- 4.2.2.7. Número de lote
- 4.2.2.8. Condiciones de almacenamiento
- 4.2.2.9. Fecha de vencimiento o expiración
- 4.2.2.10. Registro Sanitario
- 4.2.2.11. Envase herméticamente cerrado
- 4.2.2.12. Laboratorio fabricante y país de origen

Uso exclusivo Ministerio de Salud



FICHA TÉCNICA

CODIGO: PU-012-3

Nombre Genérico : DOXICICLINA 100 MG CAPSULA ORAL

Descripción : PRESENTACION

1.1. EMPAQUE TERCARIO
N/A

La rotulación debe ser en idioma español.

2. REGISTRO SANITARIO

Adjuntar copia certificada del Registro Sanitario del Medicamento vigente durante todo el proceso de la contratación hasta su entrega total. En caso de estar en proceso de vencerse el Registro Sanitario, es responsabilidad del oferente realizar los trámites de renovación del registro sanitario del medicamento en un periodo que no afecte el proceso de la contratación y de las entregas, por tanto, estando siempre vigente el mismo. El Registro Sanitario debe coincidir con lo ofertado. En caso de no coincidir adjuntar a su vez la ampliación del Registro Sanitario.

3. SEGURIDAD

3.1. El fabricante debe garantizar la seguridad del producto, entendiéndose por seguridad:

3.2. Copia certificada del Certificado de Registro Sanitario del Establecimiento Farmacéutico representante en la Republica Dominicana.

3.3. Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura del Laboratorio Fabricante.

3.4. Verificación del cumplimiento de las buenas prácticas de distribución y cadena de frio (Si Aplica)

FICHA TÉCNICA

CODIGO: PU-013

Nombre Genérico : **ERITROMICINA SUSPENSIÓN ORAL 125 MG/ 5ML**

Descripción : **PRESENTACION**

Datos producto: Eritromicina 125 mg/5mL Polvo para Suspensión Oral

Vía de Administración, Oral.

Presentación: Caja conteniendo frasco con polvo para reconstituir a 60 mL

Característica del Producto: La Eritromicina se usa para tratar ciertas infecciones causadas por bacterias, como por ejemplo, infecciones del tracto respiratorio, incluyendo bronquitis, neumonía, enfermedad de los Legionarios (un tipo de infecciones en los pulmones) y tos ferina (tos convulsa; una infección grave que puede causar tos intensa); difteria (una infección grave en la garganta); enfermedades de transmisión sexual (ETS), incluyendo sífilis e infecciones de oído, de los intestinos, ginecológicas, del tracto urinario e infecciones de la piel. También se usa para prevenir la fiebre reumática recurrente. La eritromicina pertenece a una clase de medicamentos llamados antibióticos macrólidos. Su acción consiste en detener el crecimiento de la bacteria.

5. DESCRIPCIÓN

5.1. Nombre: Eritromicina

5.2. Denominación Común Internacional (DCI) : Eritromicina

5.3. Concentración: 125 mg/5mL

Forma Farmacéutica Polvo para Suspensión Oral

Presentación: Caja conteniendo frasco con polvo para reconstituir a 60 mL

Vía de administración: Oral.

6. Estabilidad/ Vida útil/ Condiciones: 36 meses. conservar en lugares frescos y secos, a temperatura menor de 30°C. protéjase del calor y la luz.

7. ESPECIFICACIONES DE CALIDAD:

7.1. Certificado de control de calidad del producto, correspondiente al lote del producto presentado, debidamente firmado por el responsable de control de calidad.

7.2. Metodología analítica, debidamente firmado por el responsable de control de calidad.

FICHA TÉCNICA

CODIGO: PU-013-2

Nombre Genérico : **ERITROMICINA SUSPENSIÓN ORAL 125 MG/ 5ML**

Descripción : **PRESENTACION**

8. EMPAQUE:

8.1. EMPAQUE PRIMARIO: Frasco

Especificaciones/ Características del empaque primario: Polietileno (PET).

8.1.1.1. Denominación Común Internacional (DCI) y marca

8.1.1.2. Forma Farmacéutica

8.1.1.3. Concentración

8.1.1.4. Cantidad total

8.1.1.5. Vía de administración

8.1.1.6. Laboratorio fabricante y país de origen

8.1.1.7. Número de lote

8.1.1.8. Fecha de vencimiento

8.1.1.9. Condiciones de almacenamiento

8.1.1.10. Uso exclusivo del Ministerio de Salud.

8.2. EMPAQUE SECUNDARIO : Caja

8.2.1. Características del empaque secundario:

Caja de cartón u otro material resistente

8.2.2. Rotulación del empaque secundario, debe indicar como mínimo:

8.2.2.1. Denominación Común Internacional (DCI) y marca

8.2.2.2. Forma Farmacéutica

8.2.2.3. Presentación

8.2.2.4. Concentración

8.2.2.5. Volumen/ cantidad total

8.2.2.6. Vía de administración

8.2.2.7. Número de lote

8.2.2.8. Condiciones de almacenamiento

8.2.2.9. Fecha de vencimiento o expiración

8.2.2.10. Registro Sanitario

8.2.2.11. Envase herméticamente cerrado

8.2.2.12. Laboratorio fabricante y país de origen

8.2.2.13. Uso exclusivo Ministerio de Salud

**FICHA TÉCNICA****CODIGO: PU-013-3**Nombre Genérico : **ERITROMICINA SUSPENSIÓN ORAL 125 MG/ 5ML**Descripción : **PRESENTACION****1.1. EMPAQUE TERCIARIO**

N/A

La rotulación debe ser en idioma español.

2. REGISTRO SANITARIO

Adjuntar copia certificada del Registro Sanitario del Medicamento vigente durante todo el proceso de la contratación hasta su entrega total. En caso de estar en proceso de vencerse el Registro Sanitario, es responsabilidad del oferente realizar los trámites de renovación del registro sanitario del medicamento en un periodo que no afecte el proceso de la contratación y de las entregas, por tanto, estando siempre vigente el mismo. El Registro Sanitario debe coincidir con lo ofertado. En caso de no coincidir adjuntar a su vez la ampliación del Registro Sanitario.

3. SEGURIDAD

- 3.1. El fabricante debe garantizar la seguridad del producto, entendiéndose por seguridad:
- 3.2. Copia certificada del Certificado de Registro Sanitario del Establecimiento Farmacéutico representante en la Republica Dominicana.
- 3.3. Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura del Laboratorio Fabricante.
- 3.4. Verificación del cumplimiento de las buenas prácticas de distribución y cadena de frio (Si Aplica)



FICHA TÉCNICA

CODIGO: PU-014

Nombre Genérico : AMOXICILINA 500 MG CAPSULA ORAL

Descripción : PRESENTACION

Datos producto: Amoxicilina 500 mg, Capsula

Vía de Administración, Oral.

Presentación: Caja conteniendo 20 Capsulas

Característica del Producto: Es un antibiótico semisintético derivado de la penicilina. Se trata de una amino penicilina. Actúa contra un amplio espectro de bacterias.

9. DESCRIPCIÓN

9.1. Nombre: Amoxicilina

9.2. Denominación Común Internacional (DCI) : Amoxicilina

9.3. Concentración: 500 mg

Forma Farmacéutica Capsula

Presentación: Caja conteniendo 20 Capsulas

Vía de administración: Oral.

10. Estabilidad/ Vida útil/ Condiciones: 36 meses. Consérvese en lugar fresco y seco a temperatura de 25°C.

11. ESPECIFICACIONES DE CALIDAD:

11.1. Certificado de control de calidad del producto, correspondiente al lote del producto presentado, debidamente firmado por el responsable de control de calidad.

11.2. Metodología analítica, debidamente firmado por el responsable de control de calidad.

FICHA TÉCNICA



CODIGO: PU-014-2

Nombre Genérico : AMOXICILINA 500 MG CAPSULA ORAL

Descripción : PRESENTACION

12. EMPAQUE:

12.1. EMPAQUE PRIMARIO: Blíster

Especificaciones/ Características del empaque primario: PVC
Transparente con Aluminio

- 12.1.1.1. Denominación Común Internacional (DCI) y
marca
- 12.1.1.2. Forma Farmacéutica
- 12.1.1.3. Concentración
- 12.1.1.4. Cantidad total
- 12.1.1.5. Vía de administración
- 12.1.1.6. Laboratorio fabricante y país de origen
- 12.1.1.7. Número de lote
- 12.1.1.8. Fecha de vencimiento
- 12.1.1.9. Condiciones de almacenamiento
- 12.1.1.10. Uso exclusivo del Ministerio de Salud.

12.2. EMPAQUE SECUNDARIO : Caja

12.2.1. Características del empaque secundario:
Caja de cartón u otro material resistente

12.2.2. Rotulación del empaque secundario, debe indicar
como mínimo:

- 12.2.2.1. Denominación Común Internacional (DCI) y
marca
- 12.2.2.2. Forma Farmacéutica
- 12.2.2.3. Presentación
- 12.2.2.4. Concentración
- 12.2.2.5. Volumen/ cantidad total
- 12.2.2.6. Vía de administración
- 12.2.2.7. Número de lote
- 12.2.2.8. Condiciones de almacenamiento
- 12.2.2.9. Fecha de vencimiento o expiración
- 12.2.2.10. Registro Sanitario
- 12.2.2.11. Envase herméticamente cerrado
- 12.2.2.12. Laboratorio fabricante y país de origen
- 12.2.2.13. Uso exclusivo Ministerio de Salud

FICHA TÉCNICA

CODIGO: PU-014-3

Nombre Genérico : AMOXICILINA 500 MG CAPSULA ORAL

Descripción : PRESENTACION

13. REGISTRO SANITARIO

Adjuntar copia certificada del Registro Sanitario del Medicamento vigente durante todo el proceso de la contratación hasta su entrega total. En caso de estar en proceso de vencerse el Registro Sanitario, es responsabilidad del oferente realizar los trámites de renovación del registro sanitario del medicamento en un periodo que no afecte el proceso de la contratación y de las entregas, por tanto, estando siempre vigente el mismo. El Registro Sanitario debe coincidir con lo ofertado. En caso de no coincidir adjuntar a su vez la ampliación del Registro Sanitario.

14. SEGURIDAD

- 14.1. El fabricante debe garantizar la seguridad del producto, entendiéndose por seguridad:
- 14.2. Copia certificada del Certificado de Registro Sanitario del Establecimiento Farmacéutico representante en la República Dominicana.
- 14.3. Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura del Laboratorio Fabricante.
- 14.4. Verificación del cumplimiento de las buenas prácticas de distribución y cadena de frio (Si Aplica)



FICHA TÉCNICA

CODIGO: PU-015

Nombre Genérico : **CIPROFLOXACINA 250 MG**

Descripción : **PRESENTACION**

Ciprofloxacina 250 Mg





MINISTERIO DE
SALUD PÚBLICA

“Año del Desarrollo Agroforestal”

FICHA TÉCNICA



CODIGO: PU-016

Nombre Genérico : **CIPROFLOXACINA 500 MG**

Descripción : **PRESENTACION**

Datos producto: Ciprofloxacina 500 mg, Capsula

Vía de Administración, Oral.

Presentación: Caja conteniendo 1 blister con 10 Capsulas

Característica del Producto: La **Ciprofloxacino** o **ciprofloxacina** es un antibiótico del grupo de las fluoroquinolonas con efectos bactericidas.

15. DESCRIPCIÓN

15.1. Nombre: Ciprofloxacina

15.2. Denominación Común Internacional (DCI) :
Ciprofloxacina

15.3. Concentración: 500 mg

Forma Farmacéutica Capsula

Presentación: Caja conteniendo 1 blister con 10 Capsulas

Vía de administración: Oral.

16. Estabilidad/ Vida útil/ Condiciones: 36 meses. Almacenar entre 15 °C y 30 °C, protegido de la humedad.

17. ESPECIFICACIONES DE CALIDAD:

17.1. Certificado de control de calidad del producto, correspondiente al lote del producto presentado, debidamente firmado por el responsable de control de calidad.

17.2.



MINISTERIO DE
SALUD PÚBLICA



FICHA TÉCNICA

CODIGO: PU-016-3

Nombre Genérico : CIPROFLOXACINA 500 MG

Descripción : PRESENTACION

19. EMPAQUE:

19.1. EMPAQUE TERCARIO

N/A

La rotulación debe ser en idioma español.

20. REGISTRO SANITARIO

Adjuntar copia certificada del Registro Sanitario del Medicamento vigente durante todo el proceso de la contratación hasta su entrega total. En caso de estar en proceso de vencerse el Registro Sanitario, es responsabilidad del oferente realizar los trámites de renovación del registro sanitario del medicamento en un periodo que no afecte el proceso de la contratación y de las entregas, por tanto, estando siempre vigente el mismo. El Registro Sanitario debe coincidir con lo ofertado. En caso de no coincidir adjuntar a su vez la ampliación del Registro Sanitario.

21. SEGURIDAD

21.1. El fabricante debe garantizar la seguridad del producto, entendiéndose por seguridad:

21.2. Copia certificada del Certificado de Registro Sanitario del Establecimiento Farmacéutico representante en la Republica Dominicana.

21.3. Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura del Laboratorio Fabricante.

21.4. Verificación del cumplimiento de las buenas prácticas de distribución y cadena de frio (Si Aplica)





FICHA TÉCNICA

CODIGO: PU-017-2

Nombre Genérico : OSELTAMIVIR 75 MG

Descripción : PRESENTACION

25. EMPAQUE:

25.1. EMPAQUE PRIMARIO: Tirilla
Especificaciones/ Características del empaque primario: Poliéster,
Tinta, Polietileno Aluminio

25.1.1.1. Denominación Común Internacional (DCI) y
marca

25.1.1.2. Forma Farmacéutica

25.1.1.3. Concentración

25.1.1.4. Cantidad total

25.1.1.5. Vía de administración

25.1.1.6. Laboratorio fabricante y país de origen

25.1.1.7. Número de lote

25.1.1.8. Fecha de vencimiento

25.1.1.9. Condiciones de almacenamiento

25.1.1.10. Uso exclusivo del Ministerio de Salud.

25.2. EMPAQUE SECUNDARIO : Caja

25.2.1. Características del empaque secundario:
Caja de cartón u otro material resistente

25.2.2. Rotulación del empaque secundario, debe indicar
como mínimo:

25.2.2.1. Denominación Común Internacional (DCI) y
marca

25.2.2.2. Forma Farmacéutica

25.2.2.3. Presentación

25.2.2.4. Concentración

25.2.2.5. Volumen/ cantidad total

25.2.2.6. Vía de administración

25.2.2.7. Número de lote

25.2.2.8. Condiciones de almacenamiento

25.2.2.9. Fecha de vencimiento o expiración

25.2.2.10. Registro Sanitario

25.2.2.11. Envase herméticamente cerrado

25.2.2.12. Laboratorio fabricante y país de origen

25.2.2.13. Uso exclusivo Ministerio de Salud



MINISTERIO DE
SALUD PÚBLICA

“Año del Desarrollo Agroforestal”

FICHA TÉCNICA



CODIGO: PU-017-3

Nombre Genérico : **OSELTAMIVIR 75 MG**

Descripción : **PRESENTACION**

1.1. EMPAQUE TERCARIO
N/A

La rotulación debe ser en idioma español.

2. REGISTRO SANITARIO

Adjuntar copia certificada del Registro Sanitario del Medicamento vigente durante todo el proceso de la contratación hasta su entrega total. En caso de estar en proceso de vencerse el Registro Sanitario, es responsabilidad del oferente realizar los trámites de renovación del registro sanitario del medicamento en un periodo que no afecte el proceso de la contratación y de las entregas, por tanto, estando siempre vigente el mismo. El Registro Sanitario debe coincidir con lo ofertado. En caso de no coincidir adjuntar a su vez la ampliación del Registro Sanitario.

3. SEGURIDAD

3.1. El fabricante debe garantizar la seguridad del producto, entendiéndose por seguridad:

3.2. Copia certificada del Certificado de Registro Sanitario del Establecimiento Farmacéutico representante en la Republica Dominicana.

3.3. Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura del Laboratorio Fabricante.

Verificación del cumplimiento de las buenas prácticas de distribución y cadena de frio (Si Aplica).



FICHA TÉCNICA

CODIGO: PU-018

Nombre Genérico : **JERINGA DE 3CC**

Descripción : **PRESENTACION**

Caja de 100 unidades.
Jeringa estéril, de un solo uso.
Elaboradas en polipropileno grado medico.
En empaque blíster individual, libre de pirógenos.
Con pivote luerlock (rosca) o luer slip (presión) y colocados céntricos o excéntricos.

CODIGO: PU-019

Nombre Genérico : **JERINGA DE 5CC**

Descripción : **PRESENTACION**

Caja de 100 unidades.
Jeringa estéril, de un solo uso.
Elaboradas en polipropileno grado medico.
En empaque blíster individual, libre de pirógenos.
Con pivote luerlock (rosca) o luer slip (presión) y colocados céntricos o excéntricos.



MINISTERIO DE
SALUD PÚBLICA

“Año del Desarrollo Agroforestal”

FICHA TÉCNICA



CODIGO: PU-020

Nombre Genérico : **JERINGA DE 10CC**

Descripción : **PRESENTACION**

Caja de 100 unidades.
Jeringa estéril, de un solo uso.
Elaboradas en polipropileno grado medico.
En empaque blíster individual, libre de pirógenos.
Con pivote luerlock (rosca) o luer slip (presión) y colocados céntricos o excéntricos.

FICHA TÉCNICA

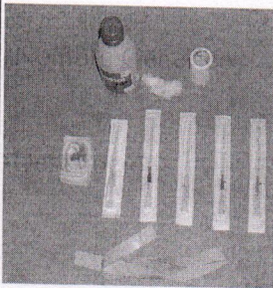
Código: 021-024

Nombre Genérico : CATETER INTRAVENOSO ESTERIL DESECHABLES
DE USO UNICO NO. 16 AL 22

Descripción :

- **PRESENTACIÓN.**
- Caja x 50 Unidades

Empaque integro unitario, blister papel grado médico sellado con lámina de polietileno-poliéster, el cual conserva la esterilidad del producto. Caja por 50 Unidades, A. COMPONENTES: a. CONO LUER: Fabricado en polipropileno acoplándose perfectamente a conos tipo luer, su función es adaptarse al equipo de administración de soluciones y/o a otros dispositivos médicos. b. CANULA DE ACERO: Fabricada en acero inoxidable, posee un bisel trasminar corto, micropulido, libre de materiales extractables y resistentes a la corrosión. c. CAMARA DE REFLUJO: Fabricado en Polipropileno, su función es evitar el escape de la sangre una vez se ha canalizado la vena. d. CANULA PLASTICA: Fabricada en Poliuretano radiopaco, corto, el cual permanece en la vena una vez se ha canalizado. e. PROTECTOR DEL CATETER: Fabricado en Polipropileno, su función es proteger la cánula y el catéter para la utilización del producto. Fabricados con materiales atóxicos según procedimiento descrito en la U.S.P. XXVII. Corrugado por 20 cajas internas.



ENVASE PRIMARIO Y MATERIAL DEL MISMO

Empacados individualmente gracias al "BLISTER PEEL PACK", el cual se compone de dos partes: ü PAPEL MICROPOROSO: Elaborado a partir de fibras vegetales, el cual permite la esterilización con gas ETO y constituye una barrera a bacterias y/o microorganismos contaminantes. ü PELICULA PLASTICA: Película transparente, de alta resistencia fabricada con base en un laminado de Nylon, Polietileno. ü IMPRESIÓN: El empaque lleva claramente impreso la referencia del producto, el número de lote de fabricación y la fecha de expiración del producto. ü LENGUETAS: Comodidad con el diseño del empaque que facilita su apertura en forma aséptica (PeelOpening), libre de fibras.

ENVASE SECUNDARIO Y MATERIAL DEL MISMO

Lote de fabricación, fecha de expiración, tamaño, cantidad, peso bruto y peso neto. Contiene 20 cajas Internas (1.000 Unidades)



MINISTERIO DE
SALUD PÚBLICA

“Año del Desarrollo Agroforestal”

FICHA TÉCNICA



CODIGO: PU-025

Nombre Genérico : **CATÉTER CENTRAL (BAJANTES)**

Descripción : **PRESENTACION**

Convencional, con punzon de conexión a bolsa
Camara de goteo transparente de filtro de 170 micras
Pieza latex terminal.
Fecha de esterilizacion o vencimiento
Llave reguladora de paso
Conexión luer-lock.
7 con aguja No. 18



FICHA TÉCNICA

CODIGO: PU-026

Nombre Genérico : **SALES DE REHIDRATACION ORAL CON CITRATO**

Descripción : **PRESENTACION**

Datos producto: Sales de Rehidratacion oral con Citrato, Polvo
Vía de Administración, Oral.

Presentación: Caja conteniendo 10 sobre de 21.5 g

Característica del Producto: Las sales de rehidratación oral (también referidas por sus siglas SRO) son un compuesto de sales que se administra en casos de deshidratacion.

26. DESCRIPCIÓN

Nombre: Sales de Rehidratacion oral con Citrato

Denominación Común Internacional (DCI) : Sales de Rehidratacion oral con Citrato

Concentración: 135. mg + 2.6 mg + 1.5 mg + 2.9 mg mg

Forma Farmacéutica Polvo

Presentación: Caja conteniendo 10 sobre de 21.5 g

Vía de administración: Oral.

27. Estabilidad/ Vida útil/ Condiciones: 24 meses. Almacenar en un lugar fresco y seco protegido de la luz a no mas de 30 °c

28. ESPECIFICACIONES DE CALIDAD:

Certificado de control de calidad del producto, correspondiente al lote del producto presentado, debidamente firmado por el responsable de control de calidad.

Metodología analítica, debidamente firmado por el responsable de control de calidad.

FICHA TÉCNICA**CODIGO: PU-026-2****Nombre Genérico : SALES DE REHIDRATACION ORAL CON CITRATO****Descripción : PRESENTACION****29. EMPAQUE:****29.1. EMPAQUE PRIMARIO: Sobre**
Especificaciones/ Características del empaque primario: Papel de Aluminio

29.1.1.1. Denominación Común Internacional (DCI) y marca

29.1.1.2. Forma Farmacéutica

29.1.1.3. Concentración

29.1.1.4. Cantidad total

29.1.1.5. Vía de administración

29.1.1.6. Laboratorio fabricante y país de origen

29.1.1.7. Número de lote

29.1.1.8. Fecha de vencimiento

29.1.1.9. Condiciones de almacenamiento

29.1.1.10. Uso exclusivo del Ministerio de Salud.

29.2. EMPAQUE SECUNDARIO : Caja**29.2.1. Características del empaque secundario:**
Caja de cartón u otro material resistente**29.2.2. Rotulación del empaque secundario, debe indicar como mínimo:**

29.2.2.1. Denominación Común Internacional (DCI) y marca

29.2.2.2. Forma Farmacéutica

29.2.2.3. Presentación

29.2.2.4. Concentración

29.2.2.5. Volumen/ cantidad total

29.2.2.6. Vía de administración

29.2.2.7. Número de lote

29.2.2.8. Condiciones de almacenamiento

29.2.2.9. Fecha de vencimiento o expiración

29.2.2.10. Registro Sanitario

29.2.2.11. Envase herméticamente cerrado

29.2.2.12. Laboratorio fabricante y país de origen

29.2.2.13. Uso exclusivo Ministerio de Salud



FICHA TÉCNICA

CODIGO: PU-026-3

Nombre Genérico : SALES DE REHIDRATACION ORAL CON CITRATO

Descripción : PRESENTACION

1.1. EMPAQUE TERCIARIO
N/A

La rotulación debe ser en idioma español.

2. REGISTRO SANITARIO

Adjuntar copia certificada del Registro Sanitario del Medicamento vigente durante todo el proceso de la contratación hasta su entrega total. En caso de estar en proceso de vencerse el Registro Sanitario, es responsabilidad del oferente realizar los trámites de renovación del registro sanitario del medicamento en un periodo que no afecte el proceso de la contratación y de las entregas, por tanto, estando siempre vigente el mismo. El Registro Sanitario debe coincidir con lo ofertado. En caso de no coincidir adjuntar a su vez la ampliación del Registro Sanitario.

3. SEGURIDAD

3.1. El fabricante debe garantizar la seguridad del producto, entendiéndose por seguridad:

3.2. Copia certificada del Certificado de Registro Sanitario del Establecimiento Farmacéutico representante en la Republica Dominicana.

3.3. Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura del Laboratorio Fabricante.

3.4. Verificación del cumplimiento de las buenas prácticas de distribución y cadena de frio (Si Aplica)

FICHA TÉCNICA



CODIGO: PU-027

Nombre Genérico : CLORURO SÓDICO 0.9% INYECTABLE

Descripción : PRESENTACION

Datos producto: Cloruro de Sodio 0.9 %, Solucion Inyectable
Vía de Administración, Intravenoso

Presentación: Envases viaflex con 50, 100,250, 500 y 1000 mL

Característica del Producto: Cloruro de Sodio, Restaurador de
volemia, de electrolitos, promotor diuresis, disolvente.

30. DESCRIPCIÓN

Nombre: Cloruro de Sodio

Denominación Común Internacional (DCI) : Cloruro de Sodio

30.1. Concentración: 09 g/100 mL

Forma Farmacéutica Solucion Inyectable

Presentación: Envases viaflex con 50, 100,250, 500 y 1000 mL

Vía de administración: Intravenoso

31. Estabilidad/ Vida útil/ Condiciones: 24 meses. Conservar a
temperatura ambiente a no mas de 30 °c.

32. ESPECIFICACIONES DE CALIDAD:

32.1. Certificado de control de calidad del producto,
correspondiente al lote del producto presentado, debidamente
firmado por el responsable de control de calidad.

Metodología analítica, debidamente firmado por el responsable de
control de calidad.



FICHA TÉCNICA

CODIGO: PU-027-2

Nombre Genérico : **CLORURO SÓDICO 0.9% INYECTABLE**

Descripción : **PRESENTACION**

33. EMPAQUE:

33.1. EMPAQUE PRIMARIO: Bolsa Plástica

Especificaciones/ Características del empaque primario: PVC grado medico con dos salidas

33.1.1.1. Denominación Común Internacional (DCI) y marca

33.1.1.2. Forma Farmacéutica

33.1.1.3. Concentración

33.1.1.4. Cantidad total

33.1.1.5. Vía de administración

33.1.1.6. Laboratorio fabricante y país de origen

33.1.1.7. Número de lote

33.1.1.8. Fecha de vencimiento

33.1.1.9. Condiciones de almacenamiento

33.1.1.10. Uso exclusivo del Ministerio de Salud.

33.2. EMPAQUE SECUNDARIO : Bolsa

33.2.1. Características del empaque secundario:

33.2.2. Rotulación del empaque secundario, debe indicar como mínimo:

33.2.2.1. Denominación Común Internacional (DCI) y marca

33.2.2.2. Forma Farmacéutica

33.2.2.3. Presentación

33.2.2.4. Concentración

33.2.2.5. Volumen/ cantidad total

33.2.2.6. Vía de administración

33.2.2.7. Número de lote

33.2.2.8. Condiciones de almacenamiento

33.2.2.9. Fecha de vencimiento o expiración

33.2.2.10. Registro Sanitario

33.2.2.11. Envase herméticamente cerrado

33.2.2.12. Laboratorio fabricante y país de origen

33.2.2.13. Uso exclusivo Ministerio de Salud

33.3. EMPAQUE TERCIARIO

N/A

FICHA TÉCNICA



CODIGO: PU-027-3

Nombre Genérico : CLORURO SÓDICO 0.9% INYECTABLE

Descripción : PRESENTACION

La rotulación debe ser en idioma español.

34. REGISTRO SANITARIO

Adjuntar copia certificada del Registro Sanitario del Medicamento vigente durante todo el proceso de la contratación hasta su entrega total. En caso de estar en proceso de vencerse el Registro Sanitario, es responsabilidad del oferente realizar los trámites de renovación del registro sanitario del medicamento en un periodo que no afecte el proceso de la contratación y de las entregas, por tanto, estando siempre vigente el mismo. El Registro Sanitario debe coincidir con lo ofertado. En caso de no coincidir adjuntar a su vez la ampliación del Registro Sanitario.

35. SEGURIDAD

- 35.1. El fabricante debe garantizar la seguridad del producto, entendiéndose por seguridad:
- 35.2. Copia certificada del Certificado de Registro Sanitario del Establecimiento Farmacéutico representante en la Republica Dominicana.
- 35.3. Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura del Laboratorio Fabricante.
- 35.4. Verificación del cumplimiento de las buenas prácticas de distribución y cadena de frio (Si Aplica)

FICHA TÉCNICA



CODIGO: PU-028

Nombre Genérico : **LACTATO DE RINGER (HARTMANN) INYECTABLE**

Descripción : **PRESENTACION**

Datos producto: Lactato de Ringer (Hartmann), Solucion esteril para irrigación

Vía de Administración, Irrigacion

Presentación: Caja conteniendo bolsa de 3000 mL y 5000 mL

Característica del Producto: Solución **Lactato Ringer** Hartmann es una solución para perfusión que pertenece al grupo terapéutico denominado Soluciones intravenosas.

36. DESCRIPCIÓN

Nombre: Lactato de Ringer (Hartmann)

36.1. Denominación Común Internacional (DCI : Lactato de Ringer

36.2. Concentración: 600 mg + 310 mg + 30 mg +20 mg

Forma Farmacéutica Solución estéril para irrigación

Presentación: Caja conteniendo bolsa de 3000 mL y 5000 mL

Vía de administración: Irrigacion

37. Estabilidad/ Vida útil/ Condiciones: 12 meses. Almacenar en un lugar fresco y seco.

38. ESPECIFICACIONES DE CALIDAD:

38.1. Certificado de control de calidad del producto, correspondiente al lote del producto presentado, debidamente firmado por el responsable de control de calidad.

Metodología analítica, debidamente firmado por el responsable de control de calidad.



FICHA TÉCNICA

CODIGO: PU-028-2

Nombre Genérico : **LACTATO DE RINGER (HARTMANN) INYECTABLE**

Descripción : **PRESENTACION**

39. EMPAQUE:

39.1. **EMPAQUE PRIMARIO: Bolsa**

Especificaciones/ Características del empaque primario: Plastica

39.1.1.1. Denominación Común Internacional (DCI) y marca

39.1.1.2. Forma Farmacéutica

39.1.1.3. Concentración

39.1.1.4. Cantidad total

39.1.1.5. Vía de administración

39.1.1.6. Laboratorio fabricante y país de origen

39.1.1.7. Número de lote

39.1.1.8. Fecha de vencimiento

39.1.1.9. Condiciones de almacenamiento

39.1.1.10. Uso exclusivo del Ministerio de Salud.

39.2. **EMPAQUE SECUNDARIO : Caja**

39.2.1. Características del empaque secundario:

Caja de cartón u otro material resistente

39.2.2. Rotulación del empaque secundario, debe indicar como mínimo:

39.2.2.1. Denominación Común Internacional (DCI) y marca

39.2.2.2. Forma Farmacéutica

39.2.2.3. Presentación

39.2.2.4. Concentración

39.2.2.5. Volumen/ cantidad total

39.2.2.6. Vía de administración

39.2.2.7. Número de lote

39.2.2.8. Condiciones de almacenamiento

39.2.2.9. Fecha de vencimiento o expiración

39.2.2.10. Registro Sanitario

39.2.2.11. Envase herméticamente cerrado

39.2.2.12. Laboratorio fabricante y país de origen

39.2.2.13. Uso exclusivo Ministerio de Salud

39.3. **EMPAQUE TERCIARIO**

N/A



MINISTERIO DE
SALUD PÚBLICA

“Año del Desarrollo Agroforestal”

FICHA TÉCNICA



CODIGO: PU-028-3

Nombre Genérico : **LACTATO DE RINGER (HARTMANN) INYECTABLE**

Descripción : **PRESENTACION**

La rotulación debe ser en idioma español.

40. REGISTRO SANITARIO

Adjuntar copia certificada del Registro Sanitario del Medicamento vigente durante todo el proceso de la contratación hasta su entrega total. En caso de estar en proceso de vencerse el Registro Sanitario, es responsabilidad del oferente realizar los trámites de renovación del registro sanitario del medicamento en un periodo que no afecte el proceso de la contratación y de las entregas, por tanto, estando siempre vigente el mismo. El Registro Sanitario debe coincidir con lo ofertado. En caso de no coincidir adjuntar a su vez la ampliación del Registro Sanitario.

41. SEGURIDAD

- 41.1. El fabricante debe garantizar la seguridad del producto, entendiéndose por seguridad:
- 41.2. Copia certificada del Certificado de Registro Sanitario del Establecimiento Farmacéutico representante en la Republica Dominicana.
- 41.3. Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura del Laboratorio Fabricante.
- 41.4. Verificación del cumplimiento de las buenas prácticas de distribución y cadena de frio (Si Aplica)

FICHA TÉCNICA**CODIGO: PU-029**Nombre Genérico : **AZITROMICINA ANHIDRA 500 MG CAPSULA ORAL**Descripción : **PRESENTACION****Datos producto:** Azitromicina 500 mg, Capsula
Vía de Administración, Oral.

Presentación: Caja conteniendo 5 y 10 Capsulas

Característica del Producto: **Azitromicina** es un antibiótico del grupo de los macrólidos, sirve para tratar las infecciones de oído y de garganta. También es eficaz contra la bronquitis y las clamidias.**42. DESCRIPCIÓN**

42.1. Nombre: Azitromicina

42.2. Denominación Común Internacional (DCI) :
Azitromicina

42.3. Concentración: 500 mg

Forma Farmacéutica Capsula

Presentación: Caja conteniendo 5 y 10 Capsulas

Vía de administración: Oral.

43. Estabilidad/ Vida útil/ Condiciones: 60 meses. Conservar a una temperatura menor o igual a los 30°C**44. ESPECIFICACIONES DE CALIDAD:**

44.1. Certificado de control de calidad del producto, correspondiente al lote del producto presentado, debidamente firmado por el responsable de control de calidad.

Metodología analítica, debidamente firmado por el responsable de control de calidad.

FICHA TÉCNICA

CODIGO: PU-029-2

Nombre Genérico : AZITROMICINA ANHIDRA 500 MG CAPSULA ORAL

Descripción : PRESENTACION

45. EMPAQUE:

45.1. EMPAQUE PRIMARIO: Tirilla

Especificaciones/ Características del empaque primario: Polieter, Tinta, Polietileno, Aluminio

45.1.1.1. Denominación Común Internacional (DCI) y marca

45.1.1.2. Forma Farmacéutica

45.1.1.3. Concentración

45.1.1.4. Cantidad total

45.1.1.5. Vía de administración

45.1.1.6. Laboratorio fabricante y país de origen

45.1.1.7. Número de lote

45.1.1.8. Fecha de vencimiento

45.1.1.9. Condiciones de almacenamiento

45.1.1.10. Uso exclusivo del Ministerio de Salud.

45.2. EMPAQUE SECUNDARIO : Caja

45.2.1. Características del empaque secundario:

Caja de cartón u otro material resistente

45.2.2. Rotulación del empaque secundario, debe indicar como mínimo:

45.2.2.1. Denominación Común Internacional (DCI) y marca

45.2.2.2. Forma Farmacéutica

45.2.2.3. Presentación

45.2.2.4. Concentración

45.2.2.5. Volumen/ cantidad total

45.2.2.6. Vía de administración

45.2.2.7. Número de lote

45.2.2.8. Condiciones de almacenamiento

45.2.2.9. Fecha de vencimiento o expiración

Registro Sanitario

Envase herméticamente cerrado

Laboratorio fabricante y país de origen

45.2.2.10. Uso exclusivo Ministerio de Salud

FICHA TÉCNICA

CODIGO: PU-029-3

Nombre Genérico : **AZITROMICINA ANHIDRA 500 MG CAPSULA ORAL**

Descripción : **PRESENTACION**

1.1. EMPAQUE TERCIARIO
N/A

La rotulación debe ser en idioma español.

2. REGISTRO SANITARIO

Adjuntar copia certificada del Registro Sanitario del Medicamento vigente durante todo el proceso de la contratación hasta su entrega total. En caso de estar en proceso de vencerse el Registro Sanitario, es responsabilidad del oferente realizar los trámites de renovación del registro sanitario del medicamento en un periodo que no afecte el proceso de la contratación y de las entregas, por tanto, estando siempre vigente el mismo. El Registro Sanitario debe coincidir con lo ofertado. En caso de no coincidir adjuntar a su vez la ampliación del Registro Sanitario.

3. SEGURIDAD

3.1. El fabricante debe garantizar la seguridad del producto, entendiéndose por seguridad:

3.2. Copia certificada del Certificado de Registro Sanitario del Establecimiento Farmacéutico representante en la Republica Dominicana.

3.3. Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura del Laboratorio Fabricante.

Verificación del cumplimiento de las buenas prácticas de distribución y cadena de frio (Si Aplica).



FICHA TÉCNICA

CODIGO: PU-030

Nombre Genérico : **AZITROMICINA 200 MG/5 ML POLVO PARA SUSPENSION ORAL**

Descripción : **PRESENTACION**

Datos producto: Azitromicina 200 mg/5mL Polvo para Suspensión Oral

Vía de Administración, Oral.

Presentación: Caja conteniendo 1 frasco de 15 mL, 30 mL) con polvo para reconstituir a 60 mL

Característica del Producto: **Azitromicina** es un antibiótico del grupo de los macrólidos, sirve para tratar las infecciones de oído y de garganta. También es eficaz contra la bronquitis y las clamidias.

46. DESCRIPCIÓN

Nombre: Azitromicina

Denominación Común Internacional (DCI) : Azitromicina

Concentración: 200 mg/5mL

Forma Farmacéutica Polvo para Suspensión Oral

Presentación: Caja conteniendo 1 frasco de 15 mL, 30 mL) con polvo para reconstituir 60 mL

Vía de administración: Oral.

47. Estabilidad/ Vida útil/ Condiciones: 36 meses. Conservar en lugar seco, a temperatura no mayor de 30°C.

48. ESPECIFICACIONES DE CALIDAD:

Certificado de control de calidad del producto, correspondiente al lote del producto presentado, debidamente firmado por el responsable de control de calidad.

Metodología analítica, debidamente firmado por el responsable de control de calidad.



FICHA TÉCNICA

CODIGO: PU-030-2

Nombre Genérico : AZITROMICINA 200 MG/5 ML POLVO PARA SUSPENSION
ORAL

Descripción : PRESENTACION

49. EMPAQUE:

49.1. EMPAQUE PRIMARIO: Frasco
Especificaciones/ Características del empaque primario: PEAD
Blanco

49.1.1.1. Denominación Común Internacional (DCI) y
marca

49.1.1.2. Forma Farmacéutica

49.1.1.3. Concentración

49.1.1.4. Cantidad total

49.1.1.5. Vía de administración

49.1.1.6. Laboratorio fabricante y país de origen

49.1.1.7. Número de lote

49.1.1.8. Fecha de vencimiento

49.1.1.9. Condiciones de almacenamiento

Uso exclusivo del Ministerio de Salud.

EMPAQUE SECUNDARIO : Caja

49.1.2. Características del empaque secundario:
Caja de cartón u otro material resistente

49.1.3. Rotulación del empaque secundario, debe indicar
como mínimo:

Denominación Común Internacional (DCI) y marca

49.1.3.1. Forma Farmacéutica

49.1.3.2. Presentación

49.1.3.3. Concentración

49.1.3.4. Volumen/ cantidad total

49.1.3.5. Vía de administración

49.1.3.6. Número de lote

49.1.3.7. Condiciones de almacenamiento

49.1.3.8. Fecha de vencimiento o expiración

Registro Sanitario

Envase herméticamente cerrado

Laboratorio fabricante y país de origen

49.1.3.9. Uso exclusivo Ministerio de Salud

FICHA TÉCNICA



CODIGO: PU-030-3

Nombre Genérico : AZITROMICINA 200 MG/5 ML POLVO PARA SUSPENSION
ORAL

Descripción : PRESENTACION

1.1. EMPAQUE TERCIARIO

N/A

La rotulación debe ser en idioma español.

2. REGISTRO SANITARIO

Adjuntar copia certificada del Registro Sanitario del Medicamento vigente durante todo el proceso de la contratación hasta su entrega total. En caso de estar en proceso de vencerse el Registro Sanitario, es responsabilidad del oferente realizar los trámites de renovación del registro sanitario del medicamento en un periodo que no afecte el proceso de la contratación y de las entregas, por tanto, estando siempre vigente el mismo. El Registro Sanitario debe coincidir con lo ofertado. En caso de no coincidir adjuntar a su vez la ampliación del Registro Sanitario.

3. SEGURIDAD

3.1. El fabricante debe garantizar la seguridad del producto, entendiéndose por seguridad:

3.2. Copia certificada del Certificado de Registro Sanitario del Establecimiento Farmacéutico representante en la Republica Dominicana.

3.3. Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura del Laboratorio Fabricante.

3.4. Verificación del cumplimiento de las buenas prácticas de distribución y cadena de frio (Si Aplica)

FICHA TÉCNICA



CODIGO: PU-031

Nombre Genérico : DOXICICLINA 300 MG CAPSULA ORAL

Descripción : PRESENTACION

Datos producto: Doxiciclina 300 mg, Capsula

Vía de Administración, Oral.

Presentación: Caja conteniendo 1 sobre de 2 Capsulas

Característica del Producto: La **Doxiciclina** es un antibiótico del grupo de las tetraciclinas que previene el crecimiento y propagación de las bacterias Gram positivas(+) y Gram negativas(-).

50. DESCRIPCIÓN

50.1. Nombre: Doxiciclina

50.2. Denominación Común Internacional (DCI) :
Doxiciclina

50.3. Concentración: 300 mg

Forma Farmacéutica Capsula

Presentación: Caja conteniendo 1 sobre de 2 Capsulas

Vía de administración: Oral.

51. Estabilidad/ Vida útil/ Condiciones: 60 meses. Conservar a una temperatura menor o igual a los 30°C, proteger de la luz..

52. ESPECIFICACIONES DE CALIDAD:

52.1. Certificado de control de calidad del producto, correspondiente al lote del producto presentado, debidamente firmado por el responsable de control de calidad.
Metodología analítica, debidamente firmado por el responsable de control de calidad.

FICHA TÉCNICA

CODIGO: PU-031-2

Nombre Genérico : DOXICICLINA 300 MG CAPSULA ORAL

Descripción : PRESENTACION

53. EMPAQUE:

53.1. EMPAQUE PRIMARIO: Sobre
Especificaciones/ Características del empaque primario: Poliester, Tinta, Polietileno Aluminio Denominación Común Internacional (DCI) y marca

- 53.1.1.1. Forma Farmacéutica
- 53.1.1.2. Concentración
- 53.1.1.3. Cantidad total
- 53.1.1.4. Vía de administración
- 53.1.1.5. Laboratorio fabricante y país de origen
- 53.1.1.6. Número de lote
- 53.1.1.7. Fecha de vencimiento
- 53.1.1.8. Condiciones de almacenamiento
- 53.1.1.9. Uso exclusivo del Ministerio de Salud.

EMPAQUE SECUNDARIO : Caja

53.1.2. Características del empaque secundario:
Caja de cartón u otro material resistente

53.1.3. Rotulación del empaque secundario, debe indicar como mínimo:

- 53.1.3.1. Denominación Común Internacional (DCI) y marca
- 53.1.3.2. Forma Farmacéutica
- 53.1.3.3. Presentación
- 53.1.3.4. Concentración
- 53.1.3.5. Volumen/ cantidad total
- 53.1.3.6. Vía de administración
- 53.1.3.7. Número de lote
- 53.1.3.8. Condiciones de almacenamiento
- 53.1.3.9. Fecha de vencimiento o expiración

Registro Sanitario

Envase herméticamente cerrado

Laboratorio fabricante y país de origen

Uso exclusivo Ministerio de Salud



FICHA TÉCNICA

CODIGO: PU-031-3

Nombre Genérico : DOXICICLINA 300 MG CAPSULA ORAL

Descripción : PRESENTACION

1.1. EMPAQUE TERCIARIO

N/A

La rotulación debe ser en idioma español.

2. REGISTRO SANITARIO

Adjuntar copia certificada del Registro Sanitario del Medicamento vigente durante todo el proceso de la contratación hasta su entrega total. En caso de estar en proceso de vencerse el Registro Sanitario, es responsabilidad del oferente realizar los trámites de renovación del registro sanitario del medicamento en un periodo que no afecte el proceso de la contratación y de las entregas, por tanto, estando siempre vigente el mismo. El Registro Sanitario debe coincidir con lo ofertado. En caso de no coincidir adjuntar a su vez la ampliación del Registro Sanitario.

3. SEGURIDAD

3.1. El fabricante debe garantizar la seguridad del producto, entendiéndose por seguridad:

3.2. Copia certificada del Certificado de Registro Sanitario del Establecimiento Farmacéutico representante en la Republica Dominicana.

3.3. Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura del Laboratorio Fabricante.

3.4. Verificación del cumplimiento de las buenas prácticas de distribución y cadena de frio (Si Aplica)