

BASES INTEGRADAS DE LICITACIÓN PÚBLICA PARA LA CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE BIENES

Aprobado mediante Directiva N° 001-2019-OSCE/CD



SUB DIRECCIÓN DE NORMATIVIDAD – DIRECCIÓN TÉCNICO NORMATIVA
ORGANISMO SUPERVISOR DE LAS CONTRATACIONES DEL ESTADO - OSCE

SIMBOLOGÍA UTILIZADA:

N°	Símbolo	Descripción
1	[ABC] / [.....]	La información solicitada dentro de los corchetes sombreados debe ser completada por la Entidad durante la elaboración de las bases.
2	[ABC] / [.....]	Es una indicación, o información que deberá ser completada por la Entidad con posterioridad al otorgamiento de la buena pro para el caso específico de la elaboración de la PROFORMA DEL CONTRATO; o por los proveedores, en el caso de los ANEXOS de la oferta.
3	<div> <div>Importante</div> <ul style="list-style-type: none"> • Abc </div>	Se refiere a consideraciones importantes a tener en cuenta por el comité de selección y por los proveedores.
4	<div> <div>Advertencia</div> <ul style="list-style-type: none"> • Abc </div>	Se refiere a advertencias a tener en cuenta por el comité de selección y por los proveedores.
5	<div> <div>Importante para la Entidad</div> <ul style="list-style-type: none"> • Xyz </div>	Se refiere a consideraciones importantes a tener en cuenta por el comité de selección y deben ser eliminadas una vez culminada la elaboración de las bases.

CARACTERÍSTICAS DEL DOCUMENTO:

Las bases estándar deben ser elaboradas en formato WORD, y deben tener las siguientes características:

N°	Características	Parámetros
1	Márgenes	Superior : 2.5 cm Inferior: 2.5 cm Izquierda: 2.5 cm Derecha: 2.5 cm
2	Fuente	Arial
3	Estilo de Fuente	Normal: Para el contenido en general Cursiva: Para el encabezado y pie de página Para las Consideraciones importantes (Ítem 3 del cuadro anterior)
4	Color de Fuente	Automático: Para el contenido en general Azul : Para las Consideraciones importantes(Ítem 3 del cuadro anterior)
5	Tamaño de Letra	16 : Para las dos primeras hojas de las Secciones General y Específica 11 : Para el nombre de los Capítulos. 10 : Para el cuerpo del documento en general 9 : Para el encabezado y pie de página Para el contenido de los cuadros, pudiendo variar, según la necesidad 8 : Para las Notas al pie
6	Alineación	Justificada: Para el contenido en general y notas al pie. Centrada : Para la primera página, los títulos de las Secciones y nombres de los Capítulos)
7	Interlineado	Sencillo
8	Espaciado	Anterior : 0 Posterior : 0
9	Subrayado	Para los nombres de las Secciones y para resaltar o hacer hincapié en algún concepto

INSTRUCCIONES DE USO:

- Una vez registrada la información solicitada dentro de los corchetes sombreados en gris, el texto deberá quedar en letra tamaño 10, con estilo normal, sin formato de negrita y sin sombrear.
- La nota **IMPORTANTE** no puede ser modificada ni eliminada en la Sección General. En el caso de la Sección Específica debe seguirse la instrucción que se indica en dicha nota.

Elaboradas en enero de 2019

Modificadas en junio 2019, diciembre 2019, julio 2020, julio y diciembre 2021, junio y octubre de 2022

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” -BASES INTEGRADAS

BASES INTEGRADAS DE LICITACIÓN PÚBLICA PARA LA CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE BIENES¹

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN PRIMERA CONVOCATORIA

CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE BIENES SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

¹ Se utilizarán estas Bases cuando se trate de la contratación de bienes con entrega periódica.

DEBER DE COLABORACIÓN

La Entidad y todo proveedor que se someta a las presentes Bases, sea como participante, postor y/o contratista, deben conducir su actuación conforme a los principios previstos en la Ley de Contrataciones del Estado.

En este contexto, se encuentran obligados a prestar su colaboración al OSCE y a la Secretaría Técnica de la Comisión de Defensa de la Libre Competencia del INDECOPI, en todo momento según corresponda a sus competencias, a fin de comunicar presuntos casos de fraude, colusión y corrupción por parte de los funcionarios y servidores de la Entidad, así como los proveedores y demás actores que participan en el proceso de contratación.

De igual forma, deben poner en conocimiento del OSCE y a la Secretaría Técnica de la Comisión de Defensa de la Libre Competencia del INDECOPI los indicios de conductas anticompetitivas que se presenten durante el proceso de contratación, en los términos del Decreto Legislativo N° 1034, "Ley de Represión de Conductas Anticompetitivas", o norma que la sustituya, así como las demás normas de la materia.

La Entidad y todo proveedor que se someta a las presentes Bases, sea como participante, postor y/o contratista del proceso de contratación deben permitir al OSCE o a la Secretaría Técnica de la Comisión de Defensa de la Libre Competencia del INDECOPI el acceso a la información referida a las contrataciones del Estado que sea requerida, prestar testimonio o absolución de posiciones que se requieran, entre otras formas de colaboración.

SECCIÓN GENERAL

DISPOSICIONES COMUNES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

(ESTA SECCIÓN NO DEBE SER MODIFICADA EN NINGÚN EXTREMO, BAJO SANCIÓN DE NULIDAD)

CAPÍTULO I

ETAPAS DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

1.1. REFERENCIAS

Cuando en el presente documento se mencione la palabra Ley, se entiende que se está haciendo referencia a la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, y cuando se mencione la palabra Reglamento, se entiende que se está haciendo referencia al Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado aprobado por Decreto Supremo N° 344-2018-EF.

Las referidas normas incluyen sus respectivas modificaciones, de ser el caso.

1.2. CONVOCATORIA

Se realiza a través de su publicación en el SEACE de conformidad con lo señalado en el artículo 54 del Reglamento, en la fecha señalada en el calendario del procedimiento de selección, debiendo adjuntar las bases y resumen ejecutivo.

1.3. REGISTRO DE PARTICIPANTES

El registro de participantes se realiza conforme al artículo 55 del Reglamento. En el caso de un consorcio, basta que se registre uno (1) de sus integrantes.

Importante

- *Para registrarse como participante en un procedimiento de selección convocado por las Entidades del Estado Peruano, es necesario que los proveedores cuenten con inscripción vigente y estar habilitados ante el Registro Nacional de Proveedores (RNP) que administra el Organismo Supervisor de las Contrataciones del Estado (OSCE). Para obtener mayor información, se puede ingresar a la siguiente dirección electrónica: www.rnp.gob.pe.*
- *Los proveedores que deseen registrar su participación deben ingresar al SEACE utilizando su Certificado SEACE (usuario y contraseña). Asimismo, deben observar las instrucciones señaladas en el documento de orientación “Guía para el registro de participantes electrónico” publicado en <https://www2.seace.gob.pe/>.*
- *En caso los proveedores no cuenten con inscripción vigente en el RNP y/o se encuentren inhabilitados o suspendidos para ser participantes, postores y/o contratistas, el SEACE restringirá su registro, quedando a potestad de estos intentar nuevamente registrar su participación en el procedimiento de selección en cualquier otro momento, dentro del plazo establecido para dicha etapa, siempre que haya obtenido la vigencia de su inscripción o quedado sin efecto la sanción que le impuso el Tribunal de Contrataciones del Estado.*

1.4. FORMULACIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES A LAS BASES

La formulación de consultas y observaciones a las bases se efectúa de conformidad con lo establecido en los numerales 72.1 y 72.2 del artículo 72 del Reglamento.

Importante

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” -**BASES INTEGRADAS**

No pueden formularse consultas ni observaciones respecto del contenido de una ficha de homologación aprobada, aun cuando el requerimiento haya sido homologado parcialmente respecto a las características técnicas y/o requisitos de calificación y/o condiciones de ejecución. Las consultas y observaciones que se formulen sobre el particular, se tienen como no presentadas.

1.5. ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS, OBSERVACIONES E INTEGRACIÓN DE BASES

La absolución de consultas, observaciones e integración de las bases se realizan conforme a las disposiciones previstas en los numerales 72.4 y 72.5 del artículo 72 del Reglamento.

Importante

- *No se absolverán consultas y observaciones a las bases que se presenten en forma física.*
- *Cuando exista divergencia entre lo indicado en el pliego de absolución de consultas y observaciones y la integración de bases, prevalece lo absuelto en el referido pliego; sin perjuicio, del deslinde de responsabilidades correspondiente.*

1.6. ELEVACIÓN AL OSCE DEL PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES E INTEGRACIÓN DE BASES

Los cuestionamientos al pliego de absolución de consultas y observaciones así como a las bases integradas por supuestas vulneraciones a la normativa de contrataciones, a los principios que rigen la contratación pública u otra normativa que tenga relación con el objeto de la contratación, pueden ser elevados al OSCE de acuerdo a lo indicado en los numerales del 72.8 al 72.11 del artículo 72 del Reglamento.

La solicitud de elevación para emisión de Pronunciamiento se presenta ante la Entidad, la cual debe remitir al OSCE el expediente completo, de acuerdo a lo señalado en el artículo 124 del TUO de la Ley 27444, aprobado por Decreto Supremo N° 004-2019-JUS, al día hábil siguiente de recibida dicha solicitud.

Advertencia

La solicitud de elevación al OSCE de los cuestionamientos al pliego de absolución de consultas y observaciones, así como a las Bases integradas, se realiza de manera electrónica a través del SEACE, a partir de la oportunidad en que establezca el OSCE mediante comunicado.

Importante

Constituye infracción pasible de sanción según lo previsto en el literal n) del numeral 50.1 del artículo 50 de la Ley, presentar cuestionamientos maliciosos o manifiestamente infundados al pliego de absolución de consultas y/u observaciones.

1.7. FORMA DE PRESENTACIÓN DE OFERTAS

Las ofertas se presentan conforme lo establecido en el artículo 59 del Reglamento.

Las declaraciones juradas, formatos o formularios previstos en las bases que conforman la oferta deben estar debidamente firmados por el postor (firma manuscrita o digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales²). Los demás documentos deben ser visados por el postor. En el caso de persona jurídica, por su representante legal, apoderado o

² Para mayor información sobre la normativa de firmas y certificados digitales ingresar a: <https://www.indecopi.gob.pe/web/firmas-digitales/firmar-y-certificados-digitales>

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” - **BASES INTEGRADAS**

mandatario designado para dicho fin y, en el caso de persona natural, por este o su apoderado. No se acepta el pegado de la imagen de una firma o visto. Las ofertas se presentan foliadas.

Importante

- *Los formularios electrónicos que se encuentran en el SEACE y que los proveedores deben llenar para presentar sus ofertas, tienen carácter de declaración jurada.*
- *En caso la información contenida en los documentos escaneados que conforman la oferta no coincida con lo declarado a través del SEACE, prevalece la información declarada en los documentos escaneados.*
- *No se tomarán en cuenta las ofertas que se presenten en físico a la Entidad.*

1.8. PRESENTACIÓN Y APERTURA DE OFERTAS

El participante presentará su oferta de manera electrónica a través del SEACE, desde las 00:01 horas hasta las 23:59 horas del día establecido para el efecto en el cronograma del procedimiento; adjuntando el archivo digitalizado que contenga los documentos que conforman la oferta de acuerdo a lo requerido en las bases.

El participante debe verificar antes de su envío, bajo su responsabilidad, que el archivo pueda ser descargado y su contenido sea legible.

Importante

Los integrantes de un consorcio no pueden presentar ofertas individuales ni conformar más de un consorcio en un procedimiento de selección, o en un determinado ítem cuando se trate de procedimientos de selección según relación de ítems.

En la apertura electrónica de la oferta, el comité de selección, verifica la presentación de lo exigido en la sección específica de las bases, de conformidad con el numeral 73.2 del artículo 73 del Reglamento y determina si las ofertas responden a las características y/o requisitos funcionales y condiciones de las Especificaciones Técnicas, detalladas en la sección específica de las bases. De no cumplir con lo requerido, la oferta se considera no admitida.

1.9. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS

La evaluación de las ofertas se realiza conforme a lo establecido en el artículo 74 del Reglamento.

El desempate mediante sorteo se realiza de manera electrónica a través del SEACE.

1.10. CALIFICACIÓN DE OFERTAS

La calificación de las ofertas se realiza conforme a lo establecido en los numerales 75.1 y 75.2 del artículo 75 del Reglamento.

1.11. SUBSANACIÓN DE LAS OFERTAS

La subsanación de las ofertas se sujeta a lo establecido en el artículo 60 del Reglamento. El plazo que se otorgue para la subsanación no puede ser inferior a un (1) día hábil.

La solicitud de subsanación se realiza de manera electrónica a través del SEACE y será remitida al correo electrónico consignado por el postor al momento de realizar su inscripción en el RNP, siendo su responsabilidad el permanente seguimiento de las notificaciones a dicho

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” -**BASES INTEGRADAS**

correo. La notificación de la solicitud se entiende efectuada el día de su envío al correo electrónico.

La presentación de las subsanaciones se realiza a través del SEACE. No se tomará en cuenta la subsanación que se presente en físico a la Entidad.

1.12. RECHAZO DE LAS OFERTAS

Previo al otorgamiento de la buena pro, el comité de selección revisa las ofertas económicas que cumplen los requisitos de calificación, de conformidad con lo establecido para el rechazo de ofertas, previsto en el artículo 68 del Reglamento, de ser el caso.

De rechazarse alguna de las ofertas calificadas, el comité de selección revisa el cumplimiento de los requisitos de calificación de los postores que siguen en el orden de prelación, en caso las hubiere.

1.13. OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

Definida la oferta ganadora, el comité de selección otorga la buena pro mediante su publicación en el SEACE, incluyendo el cuadro comparativo y las actas debidamente motivadas de los resultados de la admisión, no admisión, evaluación, calificación, descalificación, rechazo y el otorgamiento de la buena pro.

1.14. CONSENTIMIENTO DE LA BUENA PRO

Cuando se hayan presentado dos (2) o más ofertas, el consentimiento de la buena pro se produce a los ocho (8) días hábiles siguientes de la notificación de su otorgamiento, sin que los postores hayan ejercido el derecho de interponer el recurso de apelación.

En caso que se haya presentado una sola oferta, el consentimiento de la buena pro se produce el mismo día de la notificación de su otorgamiento.

El consentimiento del otorgamiento de la buena pro se publica en el SEACE al día hábil siguiente de producido.

Importante

Una vez consentido el otorgamiento de la buena pro, el órgano encargado de las contrataciones o el órgano de la Entidad al que se haya asignado tal función realiza la verificación de la oferta presentada por el postor ganador de la buena pro conforme lo establecido en el numeral 64.6 del artículo 64 del Reglamento.

CAPÍTULO II

SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS DURANTE EL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. RECURSO DE APELACIÓN

A través del recurso de apelación se pueden impugnar los actos dictados durante el desarrollo del procedimiento de selección hasta antes del perfeccionamiento del contrato.

El recurso de apelación se presenta ante y es resuelto por el Tribunal de Contrataciones del Estado.

Los actos que declaren la nulidad de oficio, la cancelación del procedimiento de selección y otros actos emitidos por el Titular de la Entidad que afecten la continuidad de este, se impugnan ante el Tribunal de Contrataciones del Estado.

Importante

- *Una vez otorgada la buena pro, el comité de selección, está en la obligación de permitir el acceso de los participantes y postores al expediente de contratación, salvo la información calificada como secreta, confidencial o reservada por la normativa de la materia, a más tardar dentro del día siguiente de haberse solicitado por escrito.*
Luego de otorgada la buena pro no se da a conocer las ofertas cuyos requisitos de calificación no fueron analizados y revisados por el comité de selección.
- *A efectos de recoger la información de su interés, los postores pueden valerse de distintos medios, tales como: (i) la lectura y/o toma de apuntes, (ii) la captura y almacenamiento de imágenes, e incluso (iii) pueden solicitar copia de la documentación obrante en el expediente, siendo que, en este último caso, la Entidad deberá entregar dicha documentación en el menor tiempo posible, previo pago por tal concepto.*
- *El recurso de apelación se presenta ante la Mesa de Partes del Tribunal o ante las oficinas desconcentradas del OSCE.*

2.2. PLAZOS DE INTERPOSICIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN

La apelación contra el otorgamiento de la buena pro o contra los actos dictados con anterioridad a ella se interpone dentro de los ocho (8) días hábiles siguientes de haberse notificado el otorgamiento de la buena pro.

La apelación contra los actos dictados con posterioridad al otorgamiento de la buena pro, contra la declaración de nulidad, cancelación y declaratoria de desierto del procedimiento, se interpone dentro de los ocho (8) días hábiles siguientes de haberse tomado conocimiento del acto que se desea impugnar.

CAPÍTULO III DEL CONTRATO

3.1. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

Los plazos y el procedimiento para perfeccionar el contrato se realiza conforme a lo indicado en el artículo 141 del Reglamento.

Para perfeccionar el contrato, el postor ganador de la buena pro debe presentar los documentos señalados en el artículo 139 del Reglamento y los previstos en la sección específica de las bases.

3.2. GARANTÍAS

Las garantías que deben otorgar los postores y/o contratistas, según corresponda, son las de fiel cumplimiento del contrato y por los adelantos.

3.2.1. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO

Como requisito indispensable para perfeccionar el contrato, el postor ganador debe entregar a la Entidad la garantía de fiel cumplimiento del mismo por una suma equivalente al diez por ciento (10%) del monto del contrato original. Esta se mantiene vigente hasta la conformidad de la recepción de la prestación a cargo del contratista.

3.2.2. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO POR PRESTACIONES ACCESORIAS

En las contrataciones que conllevan la ejecución de prestaciones accesorias, tales como mantenimiento, reparación o actividades afines, se otorga una garantía adicional por una suma equivalente al diez por ciento (10%) del monto del contrato de la prestación accesorio, la misma que debe ser renovada periódicamente hasta el cumplimiento total de las obligaciones garantizadas.

Importante

- *En los contratos derivados de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del ítem adjudicado o la sumatoria de los montos de los ítems adjudicados sea igual o menor a doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), no corresponde presentar garantía de fiel cumplimiento de contrato ni garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias, conforme a lo dispuesto en el literal a) del artículo 152 del Reglamento.*
- *En los contratos periódicos de suministro de bienes que celebren las Entidades con las micro y pequeñas empresas, estas últimas pueden otorgar como garantía de fiel cumplimiento el diez por ciento (10%) del monto del contrato, porcentaje que es retenido por la Entidad durante la primera mitad del número total de pagos a realizarse, de forma prorrateada en cada pago, con cargo a ser devuelto a la finalización del mismo, conforme lo establecen los numerales 149.4 y 149.5 del artículo 149 del Reglamento y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento.*

3.2.3. GARANTÍA POR ADELANTO

En caso se haya previsto en la sección específica de las bases la entrega de adelantos, el contratista debe presentar una garantía emitida por idéntico monto conforme a lo estipulado en el artículo 153 del Reglamento.

3.3. REQUISITOS DE LAS GARANTÍAS

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” - **BASES INTEGRADAS**

Las garantías que se presenten deben ser incondicionales, solidarias, irrevocables y de realización automática en el país, al solo requerimiento de la Entidad. Asimismo, deben ser emitidas por empresas que se encuentren bajo la supervisión directa de la Superintendencia de Banca, Seguros y Administradoras Privadas de Fondos de Pensiones y que cuenten con clasificación de riesgo B o superior. Asimismo, deben estar autorizadas para emitir garantías; o estar consideradas en la última lista de bancos extranjeros de primera categoría que periódicamente publica el Banco Central de Reserva del Perú.

Importante

Corresponde a la Entidad verificar que las garantías presentadas por el postor ganador de la buena pro y/o contratista cumplan con los requisitos y condiciones necesarios para su aceptación y eventual ejecución, sin perjuicio de la determinación de las responsabilidades funcionales que correspondan.

Advertencia

Los funcionarios de las Entidades no deben aceptar garantías emitidas bajo condiciones distintas a las establecidas en el presente numeral, debiendo tener en cuenta lo siguiente:

1. La clasificadora de riesgo que asigna la clasificación a la empresa que emite la garantía debe encontrarse listada en el portal web de la SBS (<http://www.sbs.gob.pe/sistema-financiero/clasificadoras-de-riesgo>).

2. Se debe identificar en la página web de la clasificadora de riesgo respectiva, cuál es la clasificación vigente de la empresa que emite la garantía, considerando la vigencia a la fecha de emisión de la garantía.

3. Para fines de lo establecido en el artículo 148 del Reglamento, la clasificación de riesgo B, incluye las clasificaciones B+ y B.

4. Si la empresa que otorga la garantía cuenta con más de una clasificación de riesgo emitida por distintas empresas listadas en el portal web de la SBS, bastará que en una de ellas cumpla con la clasificación mínima establecida en el Reglamento.

En caso exista alguna duda sobre la clasificación de riesgo asignada a la empresa emisora de la garantía, se deberá consultar a la clasificadora de riesgos respectiva.

De otro lado, además de cumplir con el requisito referido a la clasificación de riesgo, a efectos de verificar si la empresa emisora se encuentra autorizada por la SBS para emitir garantías, debe revisarse el portal web de dicha Entidad (<http://www.sbs.gob.pe/sistema-financiero/relacion-de-empresas-que-se-encuentran-autorizadas-a-emitir-cartas-fianza>).

Los funcionarios competentes deben verificar la autenticidad de la garantía a través de los mecanismos establecidos (consulta web, teléfono u otros) por la empresa emisora.

3.4. EJECUCIÓN DE GARANTÍAS

La Entidad puede solicitar la ejecución de las garantías conforme a los supuestos contemplados en el artículo 155 del Reglamento.

3.5. ADELANTOS

La Entidad puede entregar adelantos directos al contratista, los que en ningún caso exceden en conjunto del treinta por ciento (30%) del monto del contrato original, siempre que ello haya sido previsto en la sección específica de las bases.

3.6. PENALIDADES

3.6.1. PENALIDAD POR MORA EN LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

En caso de retraso injustificado del contratista en la ejecución de las prestaciones objeto del contrato, la Entidad le aplica automáticamente una penalidad por mora por cada día de atraso, de conformidad con el artículo 162 del Reglamento.

3.6.2. OTRAS PENALIDADES

La Entidad puede establecer penalidades distintas a la mencionada en el numeral precedente, según lo previsto en el artículo 163 del Reglamento y lo indicado en la sección específica de las bases.

Estos dos tipos de penalidades se calculan en forma independiente y pueden alcanzar cada una un monto máximo equivalente al diez por ciento (10%) del monto del contrato vigente, o de ser el caso, del ítem que debió ejecutarse.

3.7. INCUMPLIMIENTO DEL CONTRATO

Las causales para la resolución del contrato, serán aplicadas de conformidad con el artículo 36 de la Ley y 164 del Reglamento.

3.8. PAGOS

El pago se realiza después de ejecutada la respectiva prestación, pudiendo contemplarse pagos a cuenta, según la forma establecida en la sección específica de las bases o en el contrato.

La Entidad paga las contraprestaciones pactadas a favor del contratista dentro de los diez (10) días calendario siguientes de otorgada la conformidad de los bienes, siempre que se verifiquen las condiciones establecidas en el contrato para ello, bajo responsabilidad del funcionario competente.

La conformidad se emite en un plazo máximo de siete (7) días de producida la recepción salvo que se requiera efectuar pruebas que permitan verificar el cumplimiento de la obligación, en cuyo caso la conformidad se emite en un plazo máximo de quince (15) días, bajo responsabilidad del funcionario que debe emitir la conformidad.

En el caso que se haya suscrito contrato con un consorcio, el pago se realizará de acuerdo a lo que se indique en el contrato de consorcio.

Advertencia

En caso de retraso en los pagos a cuenta o pago final por parte de la Entidad, salvo que se deba a caso fortuito o fuerza mayor, esta reconoce al contratista los intereses legales correspondientes, de conformidad con el artículo 39 de la Ley y 171 del Reglamento, debiendo repetir contra los responsables de la demora injustificada.

3.9. DISPOSICIONES FINALES

Todos los demás aspectos del presente procedimiento no contemplados en las bases se regirán supletoriamente por la Ley y su Reglamento, así como por las disposiciones legales vigentes.

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” - **BASES INTEGRADAS**

SECCIÓN ESPECÍFICA

CONDICIONES ESPECIALES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

(EN ESTA SECCIÓN LA ENTIDAD DEBERÁ COMPLETAR LA INFORMACIÓN EXIGIDA, DE ACUERDO A LAS INSTRUCCIONES INDICADAS)

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” - **BASES INTEGRADAS**

**CAPÍTULO I
GENERALIDADES****1.1. ENTIDAD CONVOCANTE**

Nombre : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO
RUC N° : 20131368403
Domicilio legal : Av. Brasil N° 600, Lima - Lima – Breña
Teléfono: : 330 0066
Correo electrónico: : csotou@insn.gob.pe

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la adquisición del “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO”.

ITEM PAQUETE 1	SUB-ITEM	DENOMINACION COMPLETA	UM	TOTAL
01	1	Anticuerpo monoclonal CD3 pacific blue/V450	UND	01
	2	Anticuerpo monoclonal HLA-DR con pacific blue/V450	UND	04
	3	Anticuerpo monoclonal CD45 con pacific orange/V500	UND	14
	4	Anticuerpo monoclonal CD2 con Isotiocianato de fluoresceína	UND	01
	5	Anticuerpo monoclonal CD7 con Allofocianina	UND	01
	6	Anticuerpo monoclonal CD5 con peridina proteína clorofila y cianina 5.5	UND	01
	7	Anticuerpo monoclonal CD33 con peridina proteína clorofila y cianina 5.5	UND	01
	8	Anticuerpo monoclonal CD117 con ficoeritrina cianina 7	UND	04
	9	Anticuerpo monoclonal CD33 con allofocianina	UND	02
	10	Anticuerpo monoclonal CD16 con isotiocianato de fluoresceína	UND	01
	11	Anticuerpo monoclonal CD1a con allofocianina	UND	01
	12	Anticuerpo monoclonal CD9 con Pacific blue/V450	UND	02
	13	Anticuerpo monoclonal CD20 con Pacific blue/V450	UND	02
	14	Anticuerpo monoclonal CD13 con ficoeritrina	UND	01
	15	Anticuerpo Monoclonal Kappa con pacific blue/V450	UND	02
	16	Anticuerpo monoclonal CD117 con allofocianina	UND	02
	17	Anticuerpo Monoclonal Cd 22 con APC	UND	02
	18	Anticuerpo Monoclonal Cd 123 con allofocianina	UND	02
	19	Anticuerpo monoclonal CD10 con ficoeritrina cianina 7	UND	01
	20	Anticuerpo monoclonal CD 11b con allofocianina	UND	01
	21	Anticuerpo monoclonal para CD 33 con ficoeritrina	UND	02
	22	Anticuerpo Monoclonal Cd 117 Con Ficoeritrina	UND	01
	23	Anticuerpo Monoclonal HLA-DR Con PerCPCy5,5	UND	01
	24	Anticuerpo Policlonal Ig Lambda con Allofocianina H7	UND	02
	25	Solución de limpieza para Citómetro de flujo x 5L	UND	03
	26	Solución tampón (buffer) para Citometría de flujo x 20L	UND	48

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO**LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN "SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO" -BASES INTEGRADAS**

27	Solución lisante de glicol dietileno y formaldehído 10X x 100ml	UND	08
28	Perla calibradora para Citometría de flujo de 8 colores x 150 determinaciones / Perla de calibración x 150 determinaciones	UND	04
29	Tubo de orientación de leucemia aguda (ALOT) X 10 determinaciones	UND	30
	Kit para estudio de Linfocitos CD3, CD4, CD8, CD56, CD16, CD19, CD45, TRCgd, IG-M, IG-D X 20 determinaciones. Para 800 test en total	UND	40
30	Anticuerpo monoclonal 3 con alofocianina	UND	06
31	Anticuerpo monoclonal CD8 con Isotiocianato de fluoresceína	UND	04
32	Anticuerpo monoclonal CD4 con peridina proteína clorofila y cianina 5.5	UND	06
33	Anticuerpo Monoclonal CD 56 Con Ficoeritrina	UND	04
34	Anticuerpo monoclonal CD16 con ficoeritrina	UND	04
35	Anticuerpo monoclonal CD45 con alofocianina H7	UND	04
36	Anticuerpo monoclonal IgD con Isotiocianato de fluoresceína	UND	03
37	Anticuerpo monoclonal IgM con PerCP-Cyanina5.5	UND	08
38	Anticuerpo monoclonal TCR gamma delta con ficoeritrina cianina 7	UND	03
39	Anticuerpo monoclonal CD15 con Isotiocianato de fluoresceína	UND	01
40	Anticuerpo monoclonal CD44 con Isotiocianato de fluoresceína	UND	01
41	Anticuerpo monoclonal CD34 con peridina proteína clorofila y cianina 5.5	UND	12
42	Anticuerpo monoclonal CD45RA con ficoeritrina cianina 7	UND	01
43	Anticuerpo monoclonal IgM con alofocianina	UND	01
44	Anticuerpo monoclonal CD38 con alofocianina H7	UND	03
45	Anticuerpo monoclonal CD10 con alofocianina H7	UND	01
46	Anticuerpo monoclonal CD24 con alofocianina H7	UND	02
47	Anticuerpo Monoclonal CyTCR beta en Alofocianina	UND	01
48	Anticuerpo Monoclonal CD4 Con Alofocianina-H7	UND	01
49	Anticuerpo Monoclonal CD9 Con Alofocianina-H7	UND	01
50	Anticuerpo Monoclonal CD 3 con Alofocianina H7	UND	02
51	Anticuerpo Monoclonal CD58 con Isotiocianato de fluoresceína	UND	01
52	Anticuerpo Monoclonal CD 21 Con Pacific blue/V450	UND	02
53	Anticuerpo monoclonal CD10 con alofocianina	UND	02

ITEM PAQUETE 2, SIN EQUIPO

	SUB-ITEM	DENOMINACION COMPLETA	UM	TOTAL
358600121397	54	Tubo de orientación linfóide X 20 determinaciones	UND	05
358600121339	55	Anticuerpo monoclonal CD27 con brilliant violet 421	UND	03
358600121341	56	Anticuerpo monoclonal CD45RA con brilliant violet 510	UND	08
358600120286	57	Anticuerpo monoclonal IREM 2 con alofocianina	UND	01
358600120764	58	Anticuerpo monoclonal CD81 con alofocianina H7	UND	02
358600120658	59	Anticuerpo monoclonal CD99 con ficoeritrina	UND	01
355100020262	60	Tubo 1 de clasificación de leucemia mieloide aguda (M1) X 10 determinaciones	UND	18
355100020263	61	Tubo 2 de clasificación de leucemia mieloide aguda (M2) X 10 determinaciones	UND	14
355100020264	62	Tubo 3 de clasificación de leucemia mieloide aguda (M3) X 10 determinaciones	UND	03
355100020265	63	Tubo 4 de clasificación de leucemia mieloide aguda (M4) X 10 determinaciones	UND	02
355100020192	64	Kit de ADN para leucemia linfoblástica X 20 determinaciones	UND	04
358600120918	65	Anticuerpo Monoclonal CD16 con pacific blue/V450	UND	01

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN "SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO" - **BASES INTEGRADAS**

ITEM PAQUETE 3, SIN EQUIPO

ITEM PQTE	SUB-ITEM	DENOMINACION COMPLETA	UM	TOTAL
03	66	Anticuerpo Monoclonal Para MPO (Mieloperoxidasa) Con Isotiocianato De Fluoresceína	UND	01
	67	Anticuerpo Monoclonal Terminal Oxy nucleotidil Transferasa (Tdt) C/Isotiocianato Fluoresceína	UND	02
	68	Anticuerpo monoclonal IgM con Isotiocianato de fluoresceína	UND	02
	69	Anticuerpo Monoclonal Cd 79a Con Ficoeritrina	UND	01
	70	Anticuerpo Monoclonal Ng2 con Ficoeritrina	UND	01
	71	Anticuerpo monoclonal CD19 con ficoeritrina-cianina 7	UND	06
	72	Anticuerpo Monoclonal Cdw65 Con Isotiocianato De Fluoresceína	UND	01
	73	Anticuerpo Monoclonal Cd 56 Con Ficoeritrina-Cianina 7	UND	01
	74	Anticuerpo Monoclonal Cd 203c con Ficoeritrina	UND	01
	75	Anticuerpo Monoclonal TCR Alfa/Beta Con Ficoeritrina	UND	01
	76	Anticuerpo Monoclonal CD8 con Ficoeritrina cianina 7	UND	01
	77	Anticuerpo monoclonal TCR gamma delta con Isotiocianato de fluoresceína	UND	01

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante memorando N° 228-OEA-INSN-2025 el 16 de abril de 2025.

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

4-13 DONACIONES Y TRANSFERENCIAS
1-00 RECURSOS ORDINARIOS

Importante

La fuente de financiamiento debe corresponder a aquella prevista en la Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público del año fiscal en el cual se convoca el procedimiento de selección.

1.5. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

El presente procedimiento se rige por el sistema de PRECIOS UNITARIOS de acuerdo con lo establecido en el expediente de contratación respectivo.

1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN

NO CORRESPONDE

1.7. DISTRIBUCIÓN DE LA BUENA PRO

NO CORRESPONDE

1.8. ALCANCES DEL REQUERIMIENTO

El alcance de la prestación está definido en el Capítulo III de la presente sección de las bases.

1.9. PLAZO DE ENTREGA

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” -**BASES INTEGRADAS**

Para la 1ra entrega, como máximo 25 días calendario contabilizados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra.

Siguientes entregas: Se realizarán de acuerdo al cronograma de entregas, para lo cual se tendrá el plazo máximo de 15 días calendario, contabilizados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra.

De manera excepcional y previo informe técnico debidamente sustentado por el área usuaria, se permitirá a la Entidad reprogramar o adelantar previa coordinación y consentimiento del contratista el cronograma de entregas remitiendo para tal efecto la comunicación respectiva al correo electrónico detallado en su oferta presentada.

CRONOGRAMA DE ENTREGA, de acuerdo a lo establecido en las especificaciones técnicas del Capítulo III de las presentes bases.

1.10. COSTO DE REPRODUCCIÓN Y ENTREGA DE BASES

Los participantes registrados tienen el derecho de recabar un ejemplar de las bases, para cuyo efecto deben cancelar **S/ 5.00 (CINCO CON 00/100 NUEVOS SOLES)** en **Caja de la Entidad Av. Brasil N° 600 - Breña y recogerlas en la Unidad de Licitaciones del INSN.**

Importante

El costo de entrega de un ejemplar de las bases no puede exceder el costo de su reproducción.

1.11. BASE LEGAL

- Ley de Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2025.
- Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público del año fiscal 2025.
- Ley de Contrataciones del Estado – Ley N° 30225, modificado por el Decreto Legislativo N° 1444-2018.
- Texto Único Ordenado de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado por Decreto Supremo N° 082-2019-EF.
- Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante el Decreto Supremo N° 350-2015-EF y modificado mediante Decreto Supremo N° 162-2021-EF y demás modificatoria. Decreto Supremo N° 008-2008-TR, Reglamento de la Ley MYPE.
- Decreto Supremo N° 304-2012-EF, TUO de la Ley General del Sistema Nacional del Presupuesto.
- Decreto Supremo N° 013-2013-PRODUCE - Texto Único Ordenado de la Ley de Impulso al Desarrollo Productivo y al Crecimiento Empresarial.
- D.S. N° 004-2019-JUS, TUO de la Ley N° 27444 - Ley del Procedimiento Administrativo General.
- Ley N° 26842, Ley General de Salud.
- Decreto Supremo N° 011-2017-SA que modifica el Reglamento de Organización y Funciones del Ministerio de Salud.
- Ley N° 29459 Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Decreto Supremo N° 016-2011-SA.
- Decreto Supremo N° 021-2018-SA, que modifica el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios y aprueba el Manual de Buenas Prácticas de Manufactura de Productos Farmacéuticos
- DECRETO SUPREMO N° 021-2018-SA. Decreto Supremo que modifica el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios y aprueba el Manual de Buenas Prácticas de Manufactura de Productos Farmacéuticos
- DECRETO SUPREMO N° 017-2018-SA Decreto Supremo que aprueba el Manual de Buenas Prácticas de Laboratorio para el control de calidad de productos Farmacéuticos.

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” - **BASES INTEGRADAS**

- Resolución Ministerial N° 116-2018/MINSA. Aprueban Directiva Administrativa "Gestión del Sistema Integrado de Suministro Público de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios – SISMED".
- Resolución Ministerial N° 132-2015/MINSA. Aprueban Documento Técnico: Manual de Buenas Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios en Laboratorios, Droguerías, Almacenes Especializados y Almacenes Aduaneros

CAPÍTULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. CALENDARIO DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

Según el cronograma de la ficha de selección de la convocatoria publicada en el SEACE.

Importante

De conformidad con la vigesimosegunda Disposición Complementaria Final del Reglamento, en caso la Entidad (Ministerios y sus organismos públicos, programas o proyectos adscritos) haya difundido el requerimiento a través del SEACE siguiendo el procedimiento establecido en dicha disposición, no procede formular consultas u observaciones al requerimiento.

2.2. CONTENIDO DE LAS OFERTAS

La oferta contendrá, además de un índice de documentos³, la siguiente documentación:

2.2.1. Documentación de presentación obligatoria

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

- Declaración jurada de datos del postor. **(Anexo N° 1)**
- Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.

En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto.

En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda.

En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.

Advertencia

De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE⁴ y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.

- Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. **(Anexo N° 2)**
- Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. **(Anexo N° 3)**

³ La omisión del índice no determina la no admisión de la oferta.

⁴ Para mayor información de las Entidades usuarias y del Catálogo de Servicios de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE ingresar al siguiente enlace <https://www.gobiernodigital.gob.pe/interoperabilidad/>

d.1) DOCUMENTOS QUE DEBE PRESENTAR PARA ACREDITAR LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS.

Presentar Folletería (original o copia simple), que permita acreditar lo solicitado en el numeral III.2.1 características técnicas de reactivos (insertos) e insumos (insertos) y el equipo en cesión de uso (partes del manual del equipo que acrediten: descripción, aplicaciones y características A01 al A12), con traducción al idioma español (de ser el caso). También se aceptarán cartas y/o documentos emitidos por el fabricante (casa matriz) y/o filial y/o sucursal y/o dueño de la marca del reactivo o equipo ofertado para acreditar las características técnicas que no se encuentren en la folletería o Manual de Instrucciones de Uso o Inserto.

El resto de insumos, consumibles, programas, control de calidad y otros accesorios serán acreditados solo con la presentación del Anexo N° 3 Declaración Jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas.

- e) **Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario** de los bienes ofertados, **vigente a la fecha de presentación de propuestas**, expedido por la DIGEMID a nombre del postor o de terceros, que describa literalmente el producto ofertado. En caso que el producto no se encuentre en el Listado de Productos de la Clasificación de Insumos, Instrumental y Equipo de Uso Médico, Quirúrgico u Odontológico, contenida en el Decreto Supremo 016-2011-SA, el postor deberá presentar copia simple de la Certificación de DIGEMID realizada a través de Oficio o documento denominado Consulta Técnica, la cual se realiza a través de la web, que sustente que no requiere de registro sanitario y donde se describa al producto o dispositivo con una denominación que no debe inducir a error en cuanto a la composición, indicaciones o propiedades que posee el producto o dispositivo, tanto sobre sí mismo como respecto de otros productos o dispositivos.

Cabe señalar que todo documento emitido por **DIGEMID** con carácter particular o general será validado para cumplir con el referido requisito, sea que se trate de información obtenida por el aplicativo **SINCOTEC** o el listado que figura en la página web de **DIGEMID**.

- f) **Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)** expedido a favor de la empresa fabricante. Dicho Certificado deberá encontrarse vigente a la fecha de presentación de propuestas. (De no establecer el certificado fecha de vigencia, se considerará válido si la fecha de su emisión no es mayor a dos (02) años, contados a partir de la presentación de propuestas.

Asimismo, de ser el postor fabricante nacional, deberá ser expedido por la DIGEMID y en este caso se considerará que dicho certificado incluye también al Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento.

De ser el fabricante extranjero deberá ser expedido por la autoridad regulatoria del país de origen, en cuyo caso en atención a su diferente denominación, también se podrán aceptar documentos alternativos al CBPM, como el **Certificado de Libre Venta** (que será válido siempre y cuando indique que se cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura), el **Certificado de Cumplimiento de Norma ISO/EN 13485** y/o la **Declaración CE** de conformidad del fabricante, así como el **Certificado expedido por la FDA** en el que se consigne el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Manufactura, la relación de la planta evaluada y los productos y familia de productos que incluye el certificado.

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” -**BASES INTEGRADAS**

Este requisito (CBPM) **no será obligatorio para los productos de fabricación nacional que no requieran de registro sanitario en el país**, ya que los mismos no se encuentran bajo control y supervisión de la DIGEMID, que es la que debe expedirlos.

- g) **Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA**, vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor, donde consigne que la empresa está certificada para almacenar los productos a **temperatura ambiente y/o temperatura refrigerada y/o de acuerdo a lo autorizado por DIGEMID**.

Para el caso de postores que contraten el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar su **CBPA**, presentará el **CBPA** vigente del almacén que contrata, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes. Asimismo, en caso el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero (Laboratorio Fabricante Nacional que cuenta con **Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura** emitido por DIGEMID, en el cual incluya el **Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento**), además de presentar su **CBPA**, presentará el **CBPM** a nombre de la empresa que brindará el servicio de almacenamiento y el contrato de vinculación entre ambas partes.

NOTA: En caso de que los documentos sean presentados en idioma extranjero se deberá adjuntar su traducción al idioma castellano, cumpliendo con lo requerido en el art. 59 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

- h) Declaración jurada de plazo de entrega. (**Anexo N° 4**)⁵
- i) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (**Anexo N° 5**)
- j) El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el **Anexo N° 6**.

El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.

Importante

El comité de selección verifica la presentación de los documentos requeridos. De no cumplir con lo requerido, la oferta se considera no admitida.

2.2.1.2. Documentos para acreditar los requisitos de calificación

Incorporar en la oferta los documentos que acreditan los “**Requisitos de Calificación**” que se detallan en el numeral 3.2 del Capítulo III de la presente sección de las bases.

Advertencia

El comité de selección no podrá exigir al postor la presentación de documentos que no hayan sido indicados en los acápites “Documentos para la admisión de la oferta”, “Requisitos de calificación” y “Factores de evaluación”.

2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

⁵ En caso de considerar como factor de evaluación la mejora del plazo de entrega, el plazo ofertado en dicho anexo servirá también para acreditar este factor.

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” - **BASES INTEGRADAS**

El postor ganador de la buena pro debe presentar los siguientes documentos para perfeccionar el contrato:

- a) Garantía de fiel cumplimiento del contrato.
- b) Contrato de consorcio con firmas legalizadas ante Notario de cada uno de los integrantes, de ser el caso.
- c) Código de cuenta interbancaria (CCI) o, en el caso de proveedores no domiciliados, el número de su cuenta bancaria y la entidad bancaria en el exterior.
- d) Copia de la vigencia del poder del representante legal de la empresa que acredite que cuenta con facultades para perfeccionar el contrato, cuando corresponda.
- e) Copia de DNI del postor en caso de persona natural, o de su representante legal en caso de persona jurídica.

Advertencia

De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE⁶ y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir los documentos previstos en los literales e) y f).

- f) Domicilio para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- g) Autorización de notificación de la decisión de la Entidad sobre la solicitud de ampliación de plazo mediante medios electrónicos de comunicación ⁷ (**Anexo N° 11**).
- h) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado⁸.
- i) Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete⁹.

Importante

⁶ Para mayor información de las Entidades usuarias y del Catálogo de Servicios de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE ingresar al siguiente enlace <https://www.gobiernodigital.gob.pe/interoperabilidad/>

⁷ En tanto se implemente la funcionalidad en el SEACE, de conformidad con la Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 234-2022-EF.

⁸ Incluir solo en caso de la contratación bajo el sistema a suma alzada.

⁹ Incluir solo en caso de contrataciones por paquete.

- *En caso que el postor ganador de la buena pro sea un consorcio, las garantías que presente este para el perfeccionamiento del contrato, así como durante la ejecución contractual, de ser el caso, además de cumplir con las condiciones establecidas en el artículo 33 de la Ley y en el artículo 148 del Reglamento, deben consignar expresamente el nombre completo o la denominación o razón social de los integrantes del consorcio, en calidad de garantizados, de lo contrario no podrán ser aceptadas por las Entidades. No se cumple el requisito antes indicado si se consigna únicamente la denominación del consorcio, conforme lo dispuesto en la Directiva “Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado”.*
- *En los contratos periódicos de suministro de bienes que celebren las Entidades con las micro y pequeñas empresas, estas últimas pueden otorgar como garantía de fiel cumplimiento el diez por ciento (10%) del monto del contrato, porcentaje que es retenido por la Entidad durante la primera mitad del número total de pagos a realizarse, de forma prorrateada en cada pago, con cargo a ser devuelto a la finalización del mismo, conforme lo establece el numeral 149.4 del artículo 149 del Reglamento y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento. Para dicho efecto los postores deben encontrarse registrados en el REMYPE, consignando en la Declaración Jurada de Datos del Postor (Anexo N° 1) o en la solicitud de retención de la garantía durante el perfeccionamiento del contrato, que tienen la condición de MYPE, lo cual será verificado por la Entidad en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2> opción consulta de empresas acreditadas en el REMYPE.*
- *En los contratos derivados de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del ítem adjudicado o la sumatoria de los montos de los ítems adjudicados sea igual o menor a doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), no corresponde presentar garantía de fiel cumplimiento de contrato ni garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias, conforme a lo dispuesto en el literal a) del artículo 152 del Reglamento.*

Importante

- *Corresponde a la Entidad verificar que las garantías presentadas por el postor ganador de la buena pro cumplan con los requisitos y condiciones necesarios para su aceptación y eventual ejecución, sin perjuicio de la determinación de las responsabilidades funcionales que correspondan.*
- *De conformidad con el Reglamento Consular del Perú aprobado mediante Decreto Supremo N° 076-2005-RE para que los documentos públicos y privados extendidos en el exterior tengan validez en el Perú, deben estar legalizados por los funcionarios consulares peruanos y refrendados por el Ministerio de Relaciones Exteriores del Perú, salvo que se trate de documentos públicos emitidos en países que formen parte del Convenio de la Apostilla, en cuyo caso bastará con que estos cuenten con la Apostilla de la Haya¹⁰.*
- *La Entidad no puede exigir documentación o información adicional a la consignada en el presente numeral para el perfeccionamiento del contrato.*

2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en **Oficina N° 15 – Unidad de Licitaciones 2do. Piso del Pabellón Administrativo - Logística del INSN, sitio en Av. Brasil N° 600 – Breña (08:00 am a 16:00 pm).**

Importante

¹⁰ Según lo previsto en la Opinión N° 009-2016/DTN.

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” - **BASES INTEGRADAS**

En el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, se puede perfeccionar el contrato con la suscripción del documento o con la recepción de una orden de compra, cuando el monto del valor estimado del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00).

2.5. FORMA DE PAGO

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en LOS PAGOS PERIÓDICOS.

Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la Entidad debe contar con la siguiente documentación:

- Recepción del Almacén Central de la Oficina de Logística, Servicio de Hematología y Servicio de Farmacia.
- Informe y/o Acta del funcionario responsable del Servicio de Hematología, emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.

Dicha documentación se debe presentar en la Unidad de Control Previo de la Oficina de Economía, 2do piso Pabellón Administrativo del Instituto, sito Av. Brasil 600 – Breña, en el horario de 8:00 a 14:00 de lunes a viernes.

**CAPÍTULO III
REQUERIMIENTO**
3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS
I. Finalidad pública

El aprovisionamiento de los reactivos de citometría de flujo para un periodo de 2 años, permitirá brindar apoyo diagnóstico y seguimiento de enfermedades oncohematológicas; con el fin de dar un diagnóstico adecuado y manejo terapéutico en los pacientes de nuestra institución y en cumplimiento del documento técnico “Plan Nacional para la atención Integral de Leucemia Linfática Aguda en pacientes de 1 a 21 años 2017-2021” RM N° 383-20217/MINSA. Permitirá también el apoyo al diagnóstico y seguimiento de Inmunodeficiencias Primarias y brindar tratamientos especializados en los pacientes de nuestra institución.

II. Objetivos de la contratación

- Provisión de reactivos de citometría de flujo para el Diagnóstico y seguimiento de Enfermedades Oncohematológicas para un período de 2 años.
- Provisión de reactivos para la inmunofenotipificación de subpoblaciones de linfocitos de pacientes con diagnóstico o sospecha de Inmunodeficiencias Primarias que acuden al INSN para un periodo 2 años.

Antecedentes

- El INSN actualmente viene realizando pruebas de citometría de flujo desde el año 2019, su adquisición tiene precedente en la LP N°20-2018-INSN y AS N°32-2019-INSN y como último antecedente CD N° 001-2022-INSN.

III. Características y condiciones de los bienes a contratar
III.1 Descripción y cantidad de los bienes
III.1.1 Item Paquete N° 1 con equipo en cesión de uso.

ITEM PAQUETE 1	SUB-ITEM	DENOMINACION COMPLETA	UM	TOTAL
01	1	Anticuerpo monoclonal CD3 pacific blue/V450	UND	01
	2	Anticuerpo monoclonal HLA-DR con pacific blue/V450	UND	04
	3	Anticuerpo monoclonal CD45 con pacific orange/V500	UND	14
	4	Anticuerpo monoclonal CD2 con Isotiocianato de fluoresceína	UND	01
	5	Anticuerpo monoclonal CD7 con Alloficocianina	UND	01
	6	Anticuerpo monoclonal CD5 con peridina proteína clorofila y cianina 5.5	UND	01
	7	Anticuerpo monoclonal CD33 con peridina proteína clorofila y cianina 5.5	UND	01
	8	Anticuerpo monoclonal CD117 con ficoeritrina cianina 7	UND	04
	9	Anticuerpo monoclonal CD33 con alloficocianina	UND	02
	10	Anticuerpo monoclonal CD16 con isotiocianato de fluoresceína	UND	01
	11	Anticuerpo monoclonal CD1a con alloficocianina	UND	01
	12	Anticuerpo monoclonal CD9 con Pacific blue/V450	UND	02
	13	Anticuerpo monoclonal CD20 con Pacific blue/V450	UND	02
	14	Anticuerpo monoclonal CD13 con ficoeritrina	UND	01
	15	Anticuerpo Monoclonal Kappa con pacific blue/V450	UND	02
	16	Anticuerpo monoclonal CD117 con alloficocianina	UND	02
	17	Anticuerpo Monoclonal Cd 22 con APC	UND	02
	18	Anticuerpo Monoclonal Cd 123 con alloficocianina	UND	02
	19	Anticuerpo monoclonal CD10 con ficoeritrina cianina 7	UND	01

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO
LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” - BASES INTEGRADAS

20	Anticuerpo monoclonal CD 11b con allofocianina	UND	01
21	Anticuerpo monoclonal para CD 33 con ficoeritrina	UND	02
22	Anticuerpo Monoclonal Cd 117 Con Ficoeritrina	UND	01
23	Anticuerpo Monoclonal HLA-DR Con PerCPCy5,5	UND	01
24	Anticuerpo Policlonal Ig Lambda con Allofocianina H7	UND	02
25	Solución de limpieza para Citómetro de flujo x 5L	UND	03
26	Solución tampón (buffer) para Citometría de flujo x 20L	UND	48
27	Solución lisante de glicol dietileno y formaldehído 10X x 100ml	UND	08
28	Perla calibradora para Citometría de flujo de 8 colores x 150 determinaciones / Perla de calibración x 150 determinaciones	UND	04
29	Tubo de orientación de leucemia aguda (ALOT) X 10 determinaciones	UND	30
	Kit para estudio de Linfocitos CD3, CD4, CD8, CD56, CD16, CD19, CD45, TRCgd, IG-M, IG-D X 20 determinaciones. Para 800 test en total	UND	40
30	Anticuerpo monoclonal 3 con allofocianina	UND	06
31	Anticuerpo monoclonal CD8 con Isotiocianato de fluoresceína	UND	04
32	Anticuerpo monoclonal CD4 con peridina proteína clorofila y cianina 5.5	UND	06
33	Anticuerpo Monoclonal CD 56 Con Ficoeritrina	UND	04
34	Anticuerpo monoclonal CD16 con ficoeritrina	UND	04
35	Anticuerpo monoclonal CD45 con allofocianina H7	UND	04
36	Anticuerpo monoclonal IgD con Isotiocianato de fluoresceína	UND	03
37	Anticuerpo monoclonal IgM con PerCP-Cyanina5.5	UND	08
38	Anticuerpo monoclonal TCR gamma delta con ficoeritrina cianina 7	UND	03
39	Anticuerpo monoclonal CD15 con Isotiocianato de fluoresceína	UND	01
40	Anticuerpo monoclonal CD44 con Isotiocianato de fluoresceína	UND	01
41	Anticuerpo monoclonal CD34 con peridina proteína clorofila y cianina 5.5	UND	12
42	Anticuerpo monoclonal CD45RA con ficoeritrina cianina 7	UND	01
43	Anticuerpo monoclonal IgM con allofocianina	UND	01
44	Anticuerpo monoclonal CD38 con allofocianina H7	UND	03
45	Anticuerpo monoclonal CD10 con allofocianina H7	UND	01
46	Anticuerpo monoclonal CD24 con allofocianina H7	UND	02
47	Anticuerpo Monoclonal CyTCR beta en Allofocianina	UND	01
48	Anticuerpo Monoclonal CD4 Con Allofocianina-H7	UND	01
49	Anticuerpo Monoclonal CD9 Con Allofocianina-H7	UND	01
50	Anticuerpo Monoclonal CD 3 con Allofocianina H7	UND	02
51	Anticuerpo Monoclonal CD58 con Isotiocianato de fluoresceína	UND	01
52	Anticuerpo Monoclonal CD 21 Con Pacific blue/V450	UND	02
53	Anticuerpo monoclonal CD10 con allofocianina	UND	02

III.1.2 ITEM PAQUETE 2, SIN EQUIPO

ITEM PQTE	SUB-ITEM	DENOMINACION COMPLETA	UM	TOTAL
02	54	Tubo de orientación linfóide X 20 determinaciones	UND	05
	55	Anticuerpo monoclonal CD27 con brilliant violet 421	UND	03
	56	Anticuerpo monoclonal CD45RA con brilliant violet 510	UND	08
	57	Anticuerpo monoclonal IREM 2 con allofocianina	UND	01
	58	Anticuerpo monoclonal CD81 con allofocianina H7	UND	02

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO**LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” -BASES INTEGRADAS**

59	Anticuerpo monoclonal CD99 con ficoeritrina	UND	01
60	Tubo 1 de clasificación de leucemia mieloide aguda (M1) X 10 determinaciones	UND	18
61	Tubo 2 de clasificación de leucemia mieloide aguda (M2) X 10 determinaciones	UND	14
62	Tubo 3 de clasificación de leucemia mieloide aguda (M3) X 10 determinaciones	UND	03
63	Tubo 4 de clasificación de leucemia mieloide aguda (M4) X 10 determinaciones	UND	02
64	Kit de ADN para leucemia linfoblastica X 20 determinaciones	UND	04
65	Anticuerpo Monoclonal CD16 con pacific blue/V450	UND	01

III.1.3 ITEM PAQUETE 3, SIN EQUIPO

ITEM PQTE	SUB-ITEM	DENOMINACION COMPLETA	UM	TOTAL
03	66	Anticuerpo Monoclonal Para MPO (Mieloperoxidasa) Con Isotiocianato De Fluoresceina	UND	01
	67	Anticuerpo Monoclonal Terminal Oxy nucleotidil Transferasa (Tdt) C/Isotiocianato Fluoresceina	UND	02
	68	Anticuerpo monoclonal IgM con Isotiocianato de fluoresceina	UND	02
	69	Anticuerpo Monoclonal Cd 79a Con Ficoeritrina	UND	01
	70	Anticuerpo Monoclonal Ng2 con Ficoeritrina	UND	01
	71	Anticuerpo monoclonal CD19 con ficoeritrina-cianina 7	UND	06
	72	Anticuerpo Monoclonal Cdw65 Con Isotiocianato De Fluoresceina	UND	01
	73	Anticuerpo Monoclonal Cd 56 Con Ficoeritrina-Cianina 7	UND	01
	74	Anticuerpo Monoclonal Cd 203c con Ficoeritrina	UND	01
	75	Anticuerpo Monoclonal TCR Alfa/Beta Con Ficoeritrina	UND	01
	76	Anticuerpo Monoclonal CD8 con Ficoeritrina cianina 7	UND	01
	77	Anticuerpo monoclonal TCR gamma delta con Isotiocianato de fluoresceina	UND	01

III.2 Características técnicas**III.2.1 ITEM PAQUETE N°1 CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO**

SUB ITEM 1:	Anticuerpo monoclonal CD3 con Pacific blue/ V450	(CD3 PB/V450)
Presentacion	Frasco x 0.5 ml ó 0,6	
Clona	UCHT1 O UCTH-1	
SUB ITEM 2:	Anticuerpo monoclonal HLA- DR con Pacific blue/ V450	(HLA-DR V450)
Presentacion	Frasco x 0.5 ml	
Clona	L243 ó IMMU-357	
SUB ITEM 3:	Anticuerpo monoclonal CD45 con Pacific Orange/ V500 / Krome Orange	(CD45 V500/KrO)
Presentacion	Frasco x 0.4 ml ó 0,5 ml	
Clona	HI30 o 2D1 o J33	
SUB ITEM 4:	Anticuerpo monoclonal CD2 con Isotiocianato de Fluoresceina	(CD2 FITC)
Presentacion	Frasco x 0,5ml o 2 ml	
Clona	RPA -2.10 o 39C1.5	
SUB ITEM 5:	Anticuerpo monoclonal CD7 con Alloficocianina	(CD7 APC)
Presentacion	Frasco x 1ml ó 0.5ml (equivalente)	
Clona	124-1D1 o M-T701 o 8H8.1	
SUB ITEM 6:	Anticuerpo monoclonal CD5 con Peridina Proteina clorofila y cianina 5.5/PC5	(CD5 Per CP Cy5.5/PC5)

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” - **BASES INTEGRADAS**

Presentacion	Frasco x 0,5ml ó 1ml	
Clona	L17F12 O BL1a	
SUB ITEM 7:	Anticuerpo monoclonal CD33 con Peridina Proteina clorofila y cianina 5.5 o/PC5	(CD33 Per CP Cy5.5/PC5)
Presentacion	Frasco x 0,5ml o 1ml	
Clona	P67.6 o BL1a o D3HL60.251	
SUB ITEM 8:	Anticuerpo monoclonal CD117 con Ficoeritrina - Cianina 7	(CD117 PE cy7)
Presentacion	Frasco x 1ml ó 0.5ml (equivalente)	
Clona	104D2D1 o 104D2	
SUB ITEM 9:	Anticuerpo monoclonal CD33 con Allofocianina	(CD33 APC)
Presentacion	Frasco x 0.5 ml	
Clona	P67.6 o D3HL60.251	
SUB ITEM 10:	Anticuerpo monoclonal CD16 con Isotiocianato de fluoresceina	(CD16 FITC)
Presentacion	Frasco x 1 ml	
Clona	CLB - Fc gran/1 o 3G8	
SUB ITEM 11:	Anticuerpo monoclonal CD1a con Allofocianina	(CD1a APC)
Presentacion	Frasco x 1ml ó 2ml	
Clona	HI149 o BL6	
SUB ITEM 12:	Anticuerpo monoclonal CD9 con Pacific Blue/V450	(CD9 PB/V450)
Presentacion	Frasco x 0.4ml o 0.5ML	
Clona	MEM-61 o M-L13 o ALB6	
SUB ITEM 13:	Anticuerpo monoclonal CD20 con Pacific Blue/V450	(CD20 V450)
Presentacion	Frasco x 0.5 ml	
Clona	2H7 o L27 o B9E9(HRC20) o FMC7	
SUB ITEM 14:	Anticuerpo monoclonal CD13 con Ficoeritrina	(CD13 PE)
Presentacion	Frasco x 2ml	
Clona	L138 o 366 o 366(MY7) o SJ1D1	
SUB ITEM 15:	Anticuerpo monoclonal Kappa con Pacific blue/V450/FITC	(Smlgk PacB/V450/FITC)
Presentacion	Fraco x o.4 ml ó 0.5 ml	
Clona	A8B5 o TB28-2 o policlonal	
SUB ITEM 16:	Anticuerpo monoclonal CD117 con Allofocianina	(CD117 APC)
Presentacion	Frasco x 1ml ó 0.5 ml (Equivalente)	
Clona	104D2 o 104D2D1	
SUB ITEM 17:	Anticuerpo monoclonal CD22 con Allofocianina	(CD22 APC)
Presentacion	Frasco x 0.5ml	
Clona	S-HCL-1 o SJ10.1H11	
SUB ITEM 18:	Anticuerpo monoclonal CD123 con Allofocianina	(CD123 APC)
Presentacion	Frasco x 0,5 ml	
Clona	AC145 o 9F5 o SSDCLY107D2	
SUB ITEM 19:	Anticuerpo monoclonal CD10 con Ficoeritirna - Cianina 7	(CD10 PE cy7)
Presentacion	Frasco x 0.5 ml	
Clona	HI10A o ALB1	
SUB ITEM 20:	Anticuerpo monoclonal CD11b con allofocianina	(CD11b APC)
Presentacion	Frasco x 0.5 ml	
Caracteristica	D12 o Bear1	
SUB ITEM 21:	Anticuerpo monoclonal CD33 con Ficoeritrina	(CD33 PE)
Presentacion	Frasco x 0,5ml ó 2ml	

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO**LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” -BASES INTEGRADAS**

Característica	P67.6 o D3HL60.251 o 906	
SUB ITEM 22:	Anticuerpo monoclonal CD 117 con Ficoeritrina	(CD117 PE)
Presentacion	Frasco x 1ml	
Característica	104D2 o 104D2D1	
SUB ITEM 23:	Anticuerpo monoclonal HLA-DR con PerCPCy5,5/ PC5	(HLA-DR PerCPCy5.5/PC5)
Presentacion	Frasco x 0.4 ml ó 1 ml	
Clona	L243 o Immu-357	
SUB ITEM 24:	Anticuerpo policlonal Ig Lambda con Allofocianina C750/Allofocianina - H7/PE	(Ig Lambda APC C750/APC-H7/PE)
Presentacion	Frasco x 0.15ml ó 0.5mL	
Clona	Policlonal, 1-155-2	
SUB ITEM 25:	Solucion de limpieza para citometro de flujo.	
Presentacion	Caja conteniendo bidon x 5L o equivalente de acuerdo al fabricante del equipo	
Característica	Solucion conteniendo hipoclorito de sodio e hidroxido de sodio (fórmula de acuerdo a cada equipo) o equivalente de acuerdo al fabricante del equipo	
SUB ITEM 26:	Solucion tampón (Buffer) para citometría de flujo x 20L.	
Presentacion	Caja x 20L o 10L o presentación equivalente	
Característica	Potassium Choride +Disodium EDTA+Sodium Floride+Anti- (fórmula de acuerdo a cada equipo) o equivalente de acuerdo al fabricante del equipo.	
SUB ITEM 27:	Solucion lisante de glycol dietileno o glicerol y formaldehido	
Presentacion	Caja de contenido 100ml concentrado 10x o equivalente o equivalente de acuerdo al fabricante del equipo	
Característica	Solucion bufferada contenido <15% de formaldehido y < 50% de glicol dietileno (fórmula de acuerdo a cada equipo) o equivalente de acuerdo al fabricante del equipo	
SUB ITEM 28:	Perlas Calibradora para citometria de flujo de 8 colores x 150 det.	
Presentacion	Kit de perlas de calibracion x 150 determinaciones o equivalente de acuerdo al fabricante del equipo para abastecer 2 años	
Equivalente	Perlas de calibracion x 150 determinaciones o de acuerdo al fabricante del equipo	
Característica	Perlas que permiten ajustar o verificar la alineación de los sistemas ópticos y fluidicos o equivalente de acuerdo al fabricante del equipo.	
SUB ITEM 29:	Tubo de orientación de leucemia aguda (ALOT) X 10 determinaciones	
Presentacion	Kit por 10 o 25 determinaciones (o equivalente al requerimiento total con anticuerpos monoclonales individuales)	
Característica		
	Anticuerpo monoclonal para MPO (Mieloperoxidasa) con Isotiocianato de fluoresceína	(MPO FITC)
Clona	2C7 o MPO-7 o CLB-MPO-1	
	Anticuerpo monoclonal CD 79a con Ficoeritrina	(CD79a PE)
Clona	HM57 o HM47	
	Anticuerpo monoclonal CD3 con Pacific blue/ V450	(CD3 PB/V450)
Clona	UCHT-1	
	Anticuerpo monoclonal CD34 con Peridina Proteina clorofila y cianina 5.5/PC5	(CD34 Per CP Cy5.5/PC5)
Clona	8G12 o 581 o QBEnd10	
	Anticuerpo monoclonal CD 19 con Ficoeritrina Cyanina 7	(CD19 PE-Cy7)
Clona	19-1 o SJ25C1 o J3-119	
	Anticuerpo monoclonal CD7 con Allofocianina	(CD7 APC)

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN "SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO" - **BASES INTEGRADAS**

Clona M-T701 HULY-M2 o 8H8.1		
Anticuerpo monoclonal CD3 con Allofocianina H7/ APC-A750 (CD3 APC H7/APC-A750)		
Clona SK7 o UCHT-1		
Anticuerpo monoclonal 45 con Pacific Orange/ V500 -C/Krome Orange (CD45 V500/OC515/KrO)		
Clona 2D1 o GA90 o J33		
SUB ITEM 30:	Anticuerpo monoclonal CD3 con Allofocianina	(CD3 APC)
Presentacion	Frasco x 0.5mL	
Caracteristica	UCHT-1 o SK7 o UCHT1	
SUB ITEM 31:	Anticuerpo monoclonal CD8 con Isotiocianato de fluoresceina	(CD8 FITC)
Presentacion	Frasco x 1 mL ó 2mL	
Caracteristica	UCHT-4 o SKI o B9.11	
SUB ITEM 32:	Anticuerpo monoclonal CD4 con Peridina Proteina clorofila y cianina 5.5/PC5	(CD4 Per CP Cy5.5/PC5)
Presentacion	Frasco x 1ml	
Clona	SK3 o RPA-T4 o 13B8.2	
SUB ITEM 33:	Anticuerpo monoclonal CD56 con Ficoeritrina	(CD56 PE)
Presentacion	Frasco x 1ml ó 2mL	
Clona	C5.9, My31 o N901	
SUB ITEM 34:	Anticuerpo monoclonal CD 16 con ficoeritrina	(CD16 PE)
Presentacion	Frasco x 0.5ml ó 2mL	
Caracteristica	3G8	
SUB ITEM 35:	Anticuerpo monoclonal CD 45 con Allofocianina A750 o APCH7	(CD45 APC-A750 /APCH7)
Presentacion	Frasco x 0.5ml	
Caracteristica	HI30 o 2D1 o J33	
SUB ITEM 36:	Anticuerpo monoclonal SmlgD con Isotiocianato de fluoresceina	(IgD FITC)
Presentacion	Frasco x 0.5ml ó 2mL	
Caracteristica	IADB6 o IA6-2	
SUB ITEM 37:	Anticuerpo monoclonal SmlgM con PerCP-Cyanina5.5/FITC	(IgM Per CP Cy5.5/PC5/FITC)
Presentacion	Frasco x 0.5ml (frasco total por 100 determinaciones efectivas)	
Caracteristica	MHM-88 o G20-127 o SA-DA4	
SUB ITEM 38:	Anticuerpo monoclonal TCR-γδ con Ficoeritrina Cyanina 7	(TCR-γδ PE-Cy7)
Presentacion	Frasco x 0.5ml	
Caracteristica	TCR-1 o 11F2 o IMMUS10	
SUB ITEM 39:	Anticuerpo monoclonal CD15 con isotiocianato de fluoresceina	(CD15 FITC)
Presentacion	Frasco x 2ml	
Clona	MMA o 80H5	
SUB ITEM 40:	Anticuerpo monoclonal CD44 con isotiocianato de Fluoresceina	(CD44 FITC)
Presentacion	Frasco x 2ml	
Clona	L178 o J.173	
SUB ITEM 41:	Anticuerpo monoclonal CD34 con Peridina Proteina clorofila y cianina 5.5/PC5	(CD34 Per CP Cy5.5/PC5)
Presentacion	Frasco x1ml	
Clona	8G12 o QBEnd10	
SUB ITEM 42:	Anticuerpo monoclonal CD45RA con Ficoeritrina - Cianina 7	(CD45 RA PE cy7)
Presentacion	Frasco x 0.5ml	
Clona	L48 o 2H4LDH11LD89	
SUB ITEM 43:	Anticuerpo monoclonal Ig M con Allofocianina	(IgM APC)
Presentacion	Frasco x 2ml	

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” -**BASES INTEGRADAS**

Clona	G20 -127 o SA-DA4	
SUB ITEM 44:	Anticuerpo monoclonal CD38 con Allofocianina-H7/ Allofocianina A750	(CD38 APC-H7/APC-A750)
Presentacion	Frasco x 0.5 ml	
Clona	LS198-4-3 ó HB7 o LS198-4-3	
SUB ITEM 45:	Anticuerpo monoclonal CD10 con Allofocianina- H7/ Allofocianina A750	(CD10 APC-H7/APC-A750)
Presentacion	Frasco x 0,5ml	
Clona	HI10A o ALB1	
SUB ITEM 46:	Anticuerpo monoclonal CD24 con Allofocianina- H7/ Allofocianina A750	(CD24 APC-H7/APC-A750)
Presentacion	Frasco x 0.5 ml	
Clona	ML5 o ALB9	
SUB ITEM 47:	Anticuerpo Monoclonal CyTCR beta/TCRVbeta11 en Allofocianina	(CyTCR APC)
Presentacion	Frasco x 0.5ml	
Clona	8A3 (βF1) o IP26A o C21	
SUB ITEM 48:	Anticuerpo monoclonal CD4 con Allofocianina H7/ Allofocianina A750	(CD4 APC-H7/APC-A750)
Presentacion	Frasco x 0,5ml	
Caracteristica	SK3 o 13B8.2	
SUB ITEM 49:	Anticuerpo monoclonal CD9 con Allofocianina H7/ Allofocianina A750	(CD9 APC-H7/APC-A750)
Presentacion	Frasco x 0,5ml	
Caracteristica	M-L13 o ALB6	
SUB ITEM 50:	Anticuerpo monoclonal CD3 con Allofocianina H7/ Allofocianina A750	(CD3 APC-H7/APC-A750)
Presentacion	Frasco x 0,5ml	
Caracteristica	SK7 o UCTH1	
SUB ITEM 51:	Anticuerpo monoclonal CD58 con Isotiocianato de fluoresceína	(CD58 FITC)
Presentacion	Frasco x 2ml	
Caracteristica	1C3 o AICD58	
SUB ITEM 52:	Anticuerpo monoclonal CD21 con Pacific Blue/V450	(CD21 PacB/V450)
Presentacion	Frasco x 0,4 mL ó 0.5mL	
Clona	LT21 o B-Ly4 o BL13	
SUB ITEM 53:	Anticuerpo monoclonal con CD10 con Allofocianina	(CD10 APC)
Presentacion	Frasco x 0.5 ml	
Clona	HI10A o ALB1	

III.2.2 ITEM PAQUETE 2, SIN EQUIPO

SUB ITEM 54:	Tubo de orientación linfóide X 20 determinaciones	
Presentacion	Kit por 20 o 25 determinaciones (equivalente al requerimiento total con anticuerpos monoclonales individuales)	
Caracteristica		
	Anticuerpo monoclonal CD8 con isotiocianato de Fluoresceína	(CD8 FITC)
Clona	SK1 o UCHT-4 o B9.11	
	Anticuerpo policlonal Ig Lambda con Isotiocianato de fluoresceína/PE	(Ig Lambda FITC/PE)
Clona	1-155-2 O policlonal	
	Anticuerpo monoclonal CD56 con Ficoeritrina	(CD56 PE)
Clona	C5.9 o MY31 o N901	
	Anticuerpo monoclonal Kappa con Ficoeritrina/FITC	(Smlgk PE/FITC)

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN "SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO" - **BASES INTEGRADAS**

	Clona TB28-2 O policlonal	
	Anticuerpo monoclonal CD 5 con PerCP-Cyanina5.5/PC5.5	(CD5 Per CP Cy5.5/PC5.5)
	Clona L17F12 o BL1a	
	Anticuerpo monoclonal CD 19 con Ficoeritrina Cyanina 7	(CD19 PE-Cy7)
	Clona SJ25C1 O SA287 o J3-119	
	Anticuerpo monoclonal TCR-γδ con Ficoeritrina Cyanina 7	(TCR-γδ PE-Cy7)
	Clona 11F2 o IMM510	
	Anticuerpo monoclonal CD3 con Allofocianina	(CD3 APC)
	Clona UCHT-1 o SK7	
	Anticuerpo monoclonal CD4 con V450/Pacific Blue	(CD4 V450/Pacific Blue)
	Clona RPA-T4 o SK3 o 13B8.2	
	Anticuerpo monoclonal CD20 con V450/ Pacific Blue	(CD20 V450/Pacific Blue)
	Clona L27-2H7 O B9E9(HRC20)	
	Anticuerpo monoclonal 45 con V500 -C/OC515/KrO	(CD45 V500/OC 515/KrO)
	Clona 2D1 o GA90 o J33	
	Anticuerpo monoclonal CD38 con Allofocianina-H7 o APC-Cy7/APC A700	(CD38 APC-H7/APC-Cy7/APC H700)
	Clona HB7 o LD 38 o LS198-4-3	
SUB ITEM 55:	Anticuerpo monoclonal CD27 con brilliant violet 421/PB	(CD27 BV/PB)
Presentacion	Frasco x 0.5ml	
Caracteristica	M-T271 o O323 o 1A4CD27	
SUB ITEM 56:	Anticuerpo monoclonal CD45RA con brilliant violet 510/PB	(CD45RA BV/PB)
Presentacion	Frasco x 0.5ml (frasco total por 100 determinaciones efectivas)	
Caracteristica	HI100 o 2H4LDH11LD89	
SUB ITEM 57:	Anticuerpo monoclonal CD300e ó IREM-2 con allofocianina	(IREM-2 FITC)
Presentacion	Frasco x 0.5ml	
Clona	UP-H2	
SUB ITEM 58:	Anticuerpo monoclonal CD81 con Allofocianina -H7/FITC	(CD 81 APC -H7/FITC)
Presentacion	Frasco x 0.5 ml	
Clona	Js-81 o JS64	
SUB ITEM 59:	Anticuerpo monoclonal CD99 con Ficoeritrina /ECD	(CD99 PE/ECD)
Presentacion	Frasco X 2ml	
Clona	Tü12 o 3B2/TA8	
SUB ITEM 60:	Tubo 1 de clasificación de leucemia mieloide aguda (M1) X 10 determinaciones	
Presentacion	Kit para 10 determinaciones (o equivalente al requerimiento total con anticuerpos monoclonales individuales)	
Caracteristica	Anticuerpo monoclonal CD 16 con Isotiocianato de fluoresceína	(CD16 FITC)
	CLB - Fc gran/1 o 3G8	
	Anticuerpo monoclonal CD13 con Ficoeritrina	(CD13 PE)
	L138 o 366 o SJ1D1	
	Anticuerpo monoclonal 45 con Pacific Orange/ V500 -C/KrO	(CD45 V500/KrO)
	HI30 o 2D1 o GA90 o J33	
	Anticuerpo monoclonal CD34 con Peridina Proteína clorofila y cianina 5.5/PC5	(CD34 Per CP Cy5.5/PC5)
	8G12 o QBEnd10	
	Anticuerpo monoclonal CD117 con Ficoeritrina - Cianina 7	(CD117 PE cy7)

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO**LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN "SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO" -BASES INTEGRADAS**

	104D2 o 104D2D1	
	Anticuerpo monoclonal HLA-DR con Pacific Blue/V450 L243 o Immu-357	(HLA-DR PB/V450)
	Anticuerpo monoclonal CD11b con Allofocianina D12 o Bear1	(CD11b APC)
	Anticuerpo monoclonal CD10 con Allofocianina- H7/APC A750 HI 10 A o ALB1	(CD10 APC-H7/APC A750)
SUB ITEM 61:	Tubo 2 de clasificación de leucemia mieloide aguda (M2) X 10 determinaciones	
Presentacion	Kit para 10 determinaciones (o equivalente al requerimiento total con anticuerpos monoclonales individuales)	
Caracteristica	Anticuerpo monoclonal CD35 con isotiocianato de Fluoresceina E11 o J3D3	CD35 FITC)
	Anticuerpo monoclonal CD64 con Ficoeritina 10,1 o 22	(CD64 PE)
	Anticuerpo monoclonal 45 con Pacific Orange/ V500 -C/KrO HI30 o 2D1 o GA90 o J33	(CD45 V500/KrO)
	Anticuerpo monoclonal CD34 con Peridina Proteina clorofila y cianina 5.5/PC5 8G12 o QBEnd10	(CD34 Per CP Cy5.5/PC5)
	Anticuerpo monoclonal CD117 con Ficoeritina - Cianina 7 104D2 o 104D2D1	(CD117 PE cy7)
	Anticuerpo monoclonal HLA-DR con Pacific Blue/V450 L243 o Immu-357	(HLA-DR PB/V450)
	Anticuerpo monoclonal CD300e o IREM-2 con Allofocianina UP-H2	(IREM-2 APC)
	Anticuerpo monoclonal CD14 con Allofocianina -H7/APC A700 M ΦP9 o RM052	(CD14 APC- H7/APC A700)
SUB ITEM 62:	Tubo 3 de clasificación de leucemia mieloide aguda (M3) X 10 determinaciones	
Presentacion	Kit para 10 determinaciones (o equivalente al requerimiento total con anticuerpos monoclonales individuales)	
Caracteristica	Anticuerpo monoclonal CD36 con Isotiocianato de fluoresceina CLB-IVC7 o FA6.152	(CD36 FITC)
	Anticuerpo monoclonal CD105 con Ficoeritina 266 o 1G2 o TEA3/17.1.1	(CD105 PE)
	Anticuerpo monoclonal 45 con Pacific Orange/ V500 -C/KrO HI30 o 2D1 o GA90 o J33	(CD45 V500/KrO)
	Anticuerpo monoclonal CD34 con Peridina Proteina clorofila y cianina 5.5/PC5 8G12 o QBEnd10	(CD34 Per CP Cy5.5/PC5)
	Anticuerpo monoclonal CD117 con Ficoeritina - Cianina 7 104D2 o 104D2D1	(CD117 PE cy7)
	Anticuerpo monoclonal HLA-DR con Pacific Blue/V450 L243 o Immu-357	(HLA-DR PB/V450)
	Anticuerpo monoclonal CD33 con Allofocianina P67.6 o D3HL60.251	(CD33 APC)
	Anticuerpo monoclonal CD71 con Allofocianina -H7/APC A700 M-A712 o YDJ1.2.2	(CD71 APC-H7/APC A700)
SUB ITEM 63:	Tubo 4 de clasificación de leucemia mieloide aguda (M4) X 10 determinaciones	

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO**LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” - BASES INTEGRADAS**

Presentacion	Kit para 10 determinaciones (o equivalente al requerimiento total con anticuerpos monoclonales individuales)	
Caracteristica	Anticuerpo monoclonal CD56 con Ficoeritrina	(CD56 PE)
	C5.9 o MY31 o N901	
	Anticuerpo monoclonal CD7 con Allofocianina	(CD7 APC)
	M-T701 o 8H8.1	
	Anticuerpo monoclonal 45 con Pacific Orange/ V500 -C/KrO	(CD45 V500/KrO)
	HI30 o 2D1 o GA90 o J33	
	Anticuerpo monoclonal CD34 con Peridina Proteina clorofila y cianina 5.5/PC5	(CD34 Per CP Cy5.5/PC5)
	8G12 o QBEnd10	
	Anticuerpo monoclonal CD117 con Ficoeritrina - Cianina 7	(CD117 PE cy7)
	104D2 o 104D2D1	
	Anticuerpo monoclonal HLA-DR con Pacific Blue/V450	(HLA-DR PB/V450)
	L243 o Imm-357	
	Anticuerpo monoclonal CD19 con Allofocianina- H7/APC A700	(CD19 APC-H7/APC A700)
	SJ25C1 o J3-119	
SUB ITEM 64:	Kit de ADN para leucemia linfoblastica X 20 determinaciones	
Presentacion	Kit por 20 determinaciones (o equivalente al requerimiento total con anticuerpos monoclonales individuales)	
	Un vial conteniendo la mezcla de anticuerpos monoclonales purificados Primarios (CD10, CD19, CD20 Y CD22), diluidos en PBS con azida sódica $\leq 0.09\%$ (p/v) a una concentración óptima para uso	
	1 vial de anticuerpo monoclonal secundario (anti-IgG FITC), diluidos en PBS con azida sódica $\leq 0.09\%$ (p/v) a una concentración óptima para ser utilizada (o de acuerdo a las recomendaciones del fabricante).	
	Frasco o vial de solución de lisis de eritrocitos.	
	Frasco o vial con solución de marcaje de ADN (contiene detergente, RNAasa y yoduro de propidio)	
	Participación en programa de control de calidad externo de referencia acreditado y disponibilidad local	
	Debe confirmarse la inscripción de la institución y su cronograma en la primera entrega de reactivos. FL2	
SUB ITEM 65:	Anticuerpo Monoclonal CD16 con pacific blue/V450	(CD16 PB/V450)
Presentacion	FrascoX0.5ml	
Clona	3G8	

III.2.3 ITEM PAQUETE 3, SIN EQUIPO

SUB ITEM 66:	Anticuerpo monoclonal para MPO (Mieloperoxidasa) con Isotiocianato de fluoresceina	(MPO FITC)
Presentacion	Frasco x 01 ml	
Clona	MPO-7 o CLB-MPO-1 o 2C7	
SUB ITEM 67:	Anticuerpo monoclonal Terminal Oxynucleotidil Transferasa (Tdt) con Isotiocianato de fluoresceina	(TDT FITC)
Presentacion	Frasco x 1ml o 0.5mL equivalente a 100 determinaciones	
Clona	HT6 o pool (HT1+HT4+HT8+HT9) o Polyny TdT	
SUB ITEM 68:	Anticuerpo Monoclonal IgM con isotiocianato de fluoresceina	(IgM FITC)
Presentacion	Frasco x 1 ml	
Clona	Policlonal o SA-DA4 o G20-127	
SUB ITEM 69:	Anticuerpo monoclonal CD 79a con Ficoeritrina	(CD79a PE)
Presentacion	Frasco x 1ml	

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” -**BASES INTEGRADAS**

Clona	HM57 o HM47	
SUB ITEM 70:	Anticuerpo monoclonal NG2 con Ficoeritrina	(NG2 PE)
Presentacion	Frasco x 2ml	
Clona	7.1	
SUB ITEM 71:	Anticuerpo monoclonal CD19 con Ficoeritrina -Cianina 7	(CD19 PE cy7)
Presentacion	Frasco x 1 ml o equivalente a 1ml en total	
Clona	J3- 119 o SJ25C	
SUB ITEM 72:	Anticuerpo monoclonal CDw65/CD65 Con Isotiocianato de Fluoresceina	(CDw65/CD65 FITC)
Presentacion	Frasco x 2ml	
Clona	88H7	
SUB ITEM 73:	Anticuerpo monoclonal CD56 con Ficoeritrina-cianina 7	(CD56 PECy7)
Presentacion	Frasco x 1ml	
Clona	N901 Equivalente*	
SUB ITEM 74:	Anticuerpo monoclonal CD203c con Ficoeritrina	(CD203 PE)
Presentacion	Frasco x 2ml	
Clona	97A6 o Equivalente*	
SUB ITEM 75:	Anticuerpo monoclonal TCR Alfa/Beta con ficoeritrina	(TCR α/β PE)
Presentacion	Frasco x 1ml	
Clona	IP26A	
SUB ITEM 76:	Anticuerpo monoclonal CD8 con Ficoeritrina cianina 7	(CD8 PECy7)
Presentacion	Frasco x 1ml	
Clona	SFC121Thy2D o Equivalente*	
SUB ITEM 77:	Anticuerpo monoclonal TCR gamma/delta con Isotiocianato de fluoresceína	(TCR γ/δ FITC)
Presentacion	Frasco x 1ml ó 2ml	
Clona	IMMU510 o 11F2 o IMMU510	

- **Vigencia mínima del producto:**

- Para los Reactivos Tándem (APCCy7, APCH7, PECy7, PerCPCy5.5, PC5, APC-750, APC-C750 Y APC-A750): deberán tener 6 meses de vigencia mínima a partir de su ingreso a almacén.
- Para el resto de reactivos (aquellos que no tengan fluorocromos tándem y consumibles) deberán tener 12 meses de vigencia mínima a partir de su ingreso a almacén.
- En caso, al momento de entrega del producto, la vigencia sea menor a la solicitada, se deberá presentar carta de compromiso de canje, la cual hará efectiva en un plazo máximo de 30 días calendario.

- **Condiciones de almacenamiento:** Temperatura de 2-8°C y en oscuridad.

- Para los SUB- ITEM: consumibles y tubos secos, almacenamiento a temperatura ambiente (10°C a 22°C). Según las indicaciones del fabricante.

Embalaje: El embalaje de los dispositivos médicos deberá cumplir los siguientes requisitos:

- Cajas de cartón rotuladas indicando nombre del dispositivo médico, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, marca, especificaciones para la conservación y almacenamiento.
- En la cara lateral debe decir “FRAGIL” con letras fácilmente visibles e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.
- Los rotulados mediatos e inmediatos e insertos deben corresponder al producto terminado ofertado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.
- Los envases mediatos e inmediatos deben conservar el dispositivo médico sin deteriorarlo o causar efectos perjudiciales sobre el contenido, de acuerdo con lo establecido en el Art. N° 141 del Decreto Supremo N°016-2011-SA.

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN "SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO" - **BASES INTEGRADAS**

- Es obligatoria la presentación de información relacionada con el manual de instrucciones de uso o inserto de los dispositivos médicos (Art. N° 140 del Decreto Supremo N°016-2011-SA), cuando corresponda.
- En el caso de productos sin registro sanitario, el rotulado de sus envases deberá contener como mínimo la siguiente información:
 - a. Nombre o denominación del producto.
 - b. País de fabricación.
 - c. Fecha de vencimiento
 - d. En caso de que el producto, contenga algún insumo o materia prima que represente algún riesgo para el consumidor o usuario, debe ser declarado.

Transporte: El proveedor debe asegurar que el transporte se realice en condiciones que aseguren la conservación y protección íntegra de los insumos (conservación de la cadena de frío de los reactivos) y material de laboratorio, la misma que será revisada en almacén a la entrega.

Control externo: Es importante para la evaluación de desempeño de las pruebas procesadas por citometría, el postor debe ofertar un programa anual de control de calidad externo acreditado por el tiempo que dure el contrato y con disponibilidad local, que evalúe los siguientes ítems:

- Índice de ADN
- Interpretación de inmunofenotipo
- Inmunofenotipo de HPN

Debe confirmarse la inscripción de la institución y su cronograma en la primera entrega de reactivos.

El postor ganador deberá informar la inscripción de la institución a los programas y su respectivo cronograma, cuyo plazo máximo de entrega será a los 30 días de firma del contrato.

Las muestras o matriz de control de calidad externo deberán ser entregados a la institución con un tiempo prudente para el desarrollo de las mismas.

Para ello el postor ganador presentará Declaración Jurada de compromiso de entrega de control de calidad externo al momento de presentar la oferta.

CONSUMIBLES:

Para el ítem paquete 1: el proveedor suministrará el termohigrómetro y la calibración anual de 3 pipetas electrónicas: de 05 a 10uL (01 unidad), 10 a 100uL (01 unidad) y 10uL rango fijo (01 unidad) con certificado de calibración por empresa acreditada por INACAL (**con calibración anual**) y consumibles que sean necesarios para el procesamiento de las muestras como: puntas, tubos, PBS, Albúmina, EDTA, y demás consumibles (perla para citometría de flujo de 8 colores o más) todas las que requiera de acuerdo a la metodología propia del fabricante en 2 entregas(al inicio y al mes 12) según el cronograma y el siguiente detalle, considerando el abastecimiento de 2 años.

Descripción	Mes 1		Mes 12
Tubos (Falcon) para citómetro de flujo de 12 x 75 mm	1000		1000
Tubos cónicos de 10 mL 30uni/mes	400		400
Tubos cónicos de 50mL 50uni/mes	900		900
Puntas (tips) de 10-100UI 400uni/mes	5000		5000
Puntas (tips) de 1-10UI 1500uni/mes	18000		18000
Puntas (tips) de 100-1000UI 400uni/mes	4500		4500
Filtro para tubos de 5ML	250		250
Papel	5000		5000
Accesos a base de datos	400		400
Solución lisante de cloruro de amonio x det	550		550
Buffer PBS concentrado más albúmina de suero bovino (se preparará 4 litro/mes)	550 det (50Lt)		550 det (50Lt)

El kit para estudio de linfocitos que corresponde a los Sub Ítems: 30 al 38 y 55, 56, las pruebas efectivas solicitadas son 800 determinaciones en total; se entregarán las cantidades requeridas en unidades, excepto para el caso de Anticuerpo monoclonal IgM con PerCP-Cyanina5.5 y Anticuerpo monoclonal CD45RA con brilliant violet 510 se considerará 25% más en cada entrega (esto incluye los volúmenes muertos por pipeteo y perdidos por evaporación o secado del reactivo por el tiempo).

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO**LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” -BASES INTEGRADAS**

Para consumibles, se incluirá solución lisante de cloruro de amonio para concentración de células, PBS/ albumina, tubos y puntas necesarios para el procesamiento) **se deberá garantizar el rendimiento de 800 estudios efectivos como mínimo**; incluirá además una bomba de vacío (o dispositivo) que permita aspirar el volumen de líquidos de los tubos de 50ml.

Considerar el gasto de reactivos e insumos utilizados en las compensaciones y mantenimiento del equipo, en la provisión de reactivos.

Los reactivos deberán ser entregados acompañados de sus especificaciones o brochures, en idioma español.

Aquiescencia del citómetro y accesorios para proceso de reactivos de diversas marcas y clonas.

EQUIPO EN CESIÓN DE USO: SER CONSIDERADO UN CITÓMETRO DE FLUJO CON EL ITEM PAQUETE N° 1.

DENOMINACIÓN	CITÓMETRO DE FLUJO PARA DETERMINACIÓN, PARA DIAGNÓSTICO Y SEGUIMIENTO DE ENFERMEDADES ONCOHEMATOLÓGICAS
Descripción	<p>Citómetro de flujo de última generación (puede estar relacionado con equipamiento con el termino NGF Next Generation Flow), con herramientas que permitan mejorar la productividad en el laboratorio basado en velocidad, automatización y calidad del resultado.</p> <p>El citómetro de flujo debe permitir la estandarización de ensayos entre instrumentos del mismo tipo o similares y entre laboratorios con protocolos iguales (Con procedimientos de operación estandarizados para calibración y compensación del equipo con protocolos de grupo experto Euroflow) . Las intensidades de fluorescencia media deben poder ser interpretadas en las escalas dinámicas recomendadas por consorcio experto (Euroflow) en cada uno de los parámetros que utiliza. Así mismo el instrumento ofertado deberá permitir el ajuste de voltaje para obtener las IFM similares a las disponibles, para estandarizar el equipo que puede ser manual o automático siempre y cuando esté respaldado por una publicación o recomendación del consorcio experto (Euroflow) para el equipo ofertado.</p>
DETALLES DEL EQUIPO	
Antigüedad:	No mayor de 2 años de fabricación contando como referencia la fecha de emisión del contrato.
Aplicaciones	<ul style="list-style-type: none">• Evaluación de porcentaje celular producto de la identificación fenotípica de las células.• Mediante el principio de citometría de flujo, se realizará la fenotipificación y evaluación porcentual de poblaciones celulares para el diagnóstico y/o seguimiento de enfermedades oncohematológicas e inmunodeficiencias.
CARACTERÍSTICAS	
A01	Citómetro con 3 LÁSERES (Con capacidad para analizar simultáneamente mínimo 10 parámetros, 8 de ellos fluorescencias/colores.
A02	Equipo electrónico digital.
A03	Tasa de adquisición mínima de 30000 eventos/segundo.

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO**LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN "SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO" - BASES INTEGRADAS**

A04	Cuenta con un módulo sensor de Forward Scatter (FSC) y el Side Scatter (SSC) con los cuales deben ser configurables en al menos uno de los siguientes parámetros: Área (A), Ancho (W) y Altura (H), se valorará la mayor cantidad de parámetros configurables.
A05	Láser de estado sólido con emisión de 488nm, que permite la emisión y detección como mínimo de 4 compuestos fluorescentes configurables (FITC, PE, PerCP-Cy5.5 Y PECy7, y/o sus equivalentes).
A06	Láser de estado sólido con emisión de 633nm o 640nm de emisión, que permite la detección como mínimo de 2 compuestos fluorescentes configurables (APC-H7, APC, y/o sus equivalentes).
A07	Láser de estado sólido con emisión de 405nm, que permite la detección como mínimo de 2 compuestos fluorescentes configurables (V450, V500 y/o sus equivalentes).
A08	El equipo cuenta con un software para la adquisición y análisis de los datos. Este software deberá ser actualizado a la última versión vigente según el protocolo del fabricante.
A09	El equipo permite el análisis automático en control de calidad del sistema, así como debe contar con capacidad de alineación óptica y posibilidad de autoalineación óptica fija, sin necesidad de autoalineación bajo demanda de usuario.
A10	Equipo IVD o CE-IVD como válidas para el equipo principal con sistema abierto que permita el uso de reactivos de diversas marcas y clonas.
A11	Debe tener varias opciones de contenedores de fluidos con líneas independientes de alimentación de líquido envolvente y desechos, con contenedores en material de plástico, con sensores de nivel para cada uno.
A12	Debe contar con al menos la opción de adquisición de tubos de 12x75mm y para adquisición automática tener más de una opción de número de tubos por gradilla y de placas de varios fondos.
A13	De requerir el equipo complementos como kit para compensación estandarizada de fluorescencias en 8 colores, deberá estar incluido con el equipo.
A14	Mantenimientos, controles y calibradores se deben mantener hasta 6 meses de concluido el contrato.

ACCESORIOS

	COMPUTADORA DE RECOLECCIÓN DE DATOS
	El equipo debe contar con una computadora (incluye CPU, monitor, teclado y mouse) para manejo del citómetro compatible con características del equipo y aplicaciones de citometría descritas en la parte superior, este computador debe cumplir con los requerimientos de seguridad establecidos por la institución (Antivirus, licencias de software y seguridad de la información).
	El equipo debe contar como mínimo con las siguientes características:
	CPU
	<ul style="list-style-type: none"> Procesador con frecuencia mínima de 2.60 GHz, 05 núcleos, 12 subprocesos, 12 MB, mínimo de 10ma generación. Memoria : Mínimo 16 GB RAM DDR4 Viedo: Mínimo Full HD 1920 x 1000 Disco de almacenamiento sólido mínimo de 500 GB Conectividad Ethernet 10/100/1000 Mbps. Puertos y conectores: Mínimo 1 conector DisplayPort, HDMI o VGA, mínimo 2 puertos USB 2x o 3x, combo audioMIC, 01 RJ-45 Ethernet. Incluir: teclado y mouse.

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑOLICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN "SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO" -**BASES****INTEGRADAS**

	•	Mínimo sistema operativo licenciado windows profesional 64 bits.
	•	Mínimo licencia office Home & Business 2019-español como mínimo (procesador de texto, hojas de cálculo, presentación de diapositivas y gestor de correo electrónico)
	•	Incluir cable de corriente con conexión a tierra y/o fuente de alimentación
	•	Contar con software antivirus de protección y actualizaciones del mismo durante la vigencia del contrato.
	•	Software para lectura y edición de archivos PDF.
	MONITOR	
	•	LED 27" como mínimo.
	•	IPS con retroiluminación.
	•	Relación de aspecto: Mínimo 21:9
	•	Brillo: Mínimo 300
	•	Resolución mínima Full HD 1920x1000
	•	Incluir cable de corriente con conexión a tierra y/o fuente de alimentación.
	ACCESORIOS ADICIONALES:	
	CONDICIONES COMPLEMENTARIAS	
	•	El CPU debe estar interconectado al citómetro de flujo, con la finalidad de transferir y/o copiar información.
	•	Se deberá entregar una declaración jurada de la originalidad de los softwares (sistema operativo, ofimático y antivirus), acreditando con comprobantes de pago la adquisición de los softwares, y para el caso del sistema operativo podrá incluir la ficha técnica del CPU en donde se indique el sistema operativo de instalado de fabrica al momento de la entrega y/o recepción de bienes.
	•	El Equipo debe contar con garantía vigente durante el tiempo de contrato, la cual debe estar respaldado bajo una declaración jurada de soporte informático en la cual se indique el compromiso de reparación de los equipos (CPU, monitor) o sus periféricos (teclado mouse) en un tiempo no mayor a dos (2) días hábiles o su reemplazo en 72 horas.
	•	Todos los equipos informáticos deben cumplir con las Políticas de Seguridad Informática Institucionales. Además, el postor deberá de realizar las configuraciones necesarias para que los equipos funcionen sin ningún inconveniente al formar parte del dominio institucional.
	•	El postor deberá de aplicar los parches de seguridad y actualizaciones que minimicen los riesgos que afecten la seguridad del sistema (infección por virus, troyanos, hacking, entre otros) durante el periodo de ejecución del contrato. El postor aplicará las medidas de seguridad establecidas por la Unidad de Tecnología de la Información para evitar la salida de datos no autorizada.
	IMPORTANTE:	
	•	Las características del CPU pueden variar, solo en caso de que el citómetro de flujo requiera una computadora con características específicas en función al diseño y recomendaciones del fabricante, esto debe ser debidamente acreditado con una carta del fabricante indicando la marca y modelo CPU, debiendo de estar traducida al castellano y firmado por el representante legal del postor.
	OTRAS CONDICIONES	
	ALIMENTACION ELECTRICA Y AUTONOMÍA	
	•	Equipo diseñado en fábrica para ser conectado al suministro de energía eléctrica monofásica, 220 - 240 VAC, a 50 - 60 Hz, con cable de poder con línea a tierra (TIPO B).

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN "SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO" - **BASES INTEGRADAS**

	•	Incluye fuente de alimentación ininterrumpida (UPS) con transformador de aislamiento, banco de baterías, o aquello que permita la protección del equipamiento ofertado. La autonomía para cada equipo debe ser como mínimo de 40 minutos.
REQUISITOS DE TEMPERATURA Y HUMEDAD		
	•	El equipo estará ubicado en la sala de citometría de flujo del Servicio de Hematología del INSN - Breña. En caso el equipo requiera de condiciones especiales de temperatura y humedad, el postor ganador deberá realizar la instalación de un aire acondicionado adecuado, en función a las condiciones indicadas por el fabricante. En este caso deberá instalar un termohigrómetro ambiental de forma adicional para que se realice el control de las condiciones de instalación del equipo. El termohigrómetro deberá contar con certificado de calibración vigente de una entidad acreditada por INACAL para dicho fin con una antigüedad máxima de 20 días contados hasta la fecha de entrega. Este certificado será renovado anualmente.
CONSUMIBLES Y OTROS		
	•	Accesorios necesarios que permitan la correcta instalación y uso del equipo.
	•	En caso que no requiera algún consumible debe ser sustentado por el manual del equipo.
	•	Se debe considerar el gasto de reactivos (perlas calibradoras de fluorescencia) e insumos utilizados en las compensaciones (mensual), y para las verificaciones posteriores al mantenimiento del equipo.
EQUIPOS COMPLEMENTARIOS		
	•	Los equipos complementarios estarán ubicados en el área de citometría del Servicio de Hematología.
DENOMINACION DEL EQUIPO		01 AGITADOR ROTARIO PARA TUBOS TIPO ROLLER
Descripción		Agitador para tubos tipo roller, mínimo 6 rollos.
Antigüedad		NO MAYOR de 6 años a partir de la fecha de fabricación, con programa de mantenimiento preventivo semestral para 2 años.
Aplicaciones		Movimiento de rotación y balanceo de tubos para un mezclado
Características		
	C01	Agitador rotario para tubos tipo roller.
	C02	Compuesto por mínimo 6 rollos.
	C03	Permite movimiento de rotación y balanceo para un mezclado completo.
	C04	Cuenta con pantalla LCD o LED.
	C05	Equipo permite ajuste de velocidad y tiempo
	C06	Pantalla permite visualización de velocidad y tiempo.
	C07	Incluye temporizador electrónico: funcionamiento en modo continuo o durante periodos programados de tiempo
Otras condiciones		
ALIMENTACIÓN ELECTRICA		
		Funcionamiento con red eléctrica 220V / 60 Hz con cable de poder con línea a tierra (TIPO B)
UBICACIÓN DEL EQUIPO		
		Sala de Citometría de flujo

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN "SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO" -**BASES INTEGRADAS**

DENOMINACION DEL EQUIPO		02 COMPUTADORAS PARA ESTACION DE VALIDACIÓN, INTERPRETACIÓN Y LECTURA
Descripción:	02 computadoras para estación de análisis, interpretación y elaboración de informes post procesamiento de muestras.	
Características:	Computadoras (incluye CPU, monitor, teclado y mouse) para la validación, interpretación y elaboración de informes post procesamiento de muestras, estas computadoras deben cumplir con los requerimientos de seguridad establecidos por la institución (Antivirus, licencias de software y seguridad de la información).	
	Cada equipo debe contar como mínimo con las siguientes características:	
	CPU:	
	•	Procesador con frecuencia base mínima de 2.6 GHz, 08 núcleos, 12 subprocesos, 12MB de cache, mínimo de 10ma generación.
	•	Memoria: Mínimo 16 GB RAM DDR4
	•	Video: Mínimo Full HD 1920 x 1050
	•	Disco de almacenamiento sólido mínimo de 1 TB.
	•	Conectividad Ethernet: 10/100/1000 Mbps
	•	Puertos y conectores: Mínimo: 01 conector DisplayPort HDMI o VGA, mínimo 02 puertos USB 2x ó 3x, combo audio/MIC, 01 RJ-45 Ethernet
	•	Incluir Teclado y Mouse.
	•	Mínimo licencia Office Home & Business 2019 - español como mínimo (procesador de texto, hojas de cálculo, presentación de dispositivos y gestor de correo electrónico)
	•	Incluir Cable de Corriente con conexión a tierra y/o fuente de alimentación.
	•	Contar con software antivirus de protección y actualizaciones del mismo durante la vigencia del contrato.
	•	Software para lectura y edición de archivos PDF.
	•	Cada CPU deberá conectarse al cableado estructurado institucional de categoría 7ª (conector es del tipo TERA 7ª) proporcionando el Patch Cord con las siguientes características:
		a. TERA 4 pares a RJ - 45 Cat 6ª F/UTP LSZH.
		b. Longitud de 3 metros, color blanco o marfil.
		c. Material de baja emisión de humo y cero halógenos.
		d. Homologado y certificado por Siemon
	MONITOR:	
	•	LED 27" como mínimo.
	•	Relación de aspecto: Mínimo 16:9
	•	Brillo: Mínimo 300
	•	Resolución mínimo Full HD: 1920 x 1080
	•	Incluir cable de corriente con conexión a tierra y/o fuente de alimentación.
	ACCESORIOS ADICIONALES:	

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑOLICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN "SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO" - **BASES****INTEGRADAS**

	<ul style="list-style-type: none"> Debe incluir un escritorio para 01 equipo de cómputo y estante para archivadores de documentos y hojas de trabajo (de material resistente, metal más melamine). De requerir algunos accesorios que permita el uso de Software principal, el postor deberá brindarlos en cantidad suficiente que garantice su operatividad y además deberá considerar accesorios de respaldo por si se presenta inconvenientes con alguno de ellos.
	CONDICIONES COMPLEMENTARIAS
	<ul style="list-style-type: none"> Los CPUs deben estar interconectado al citómetro de flujo, con la finalidad de transferir y/o copiar información.
	<ul style="list-style-type: none"> Se deberá entregar una declaración jurada de a originalidad de los softwares (sistema operativo, ofimático y antivirus), acreditando con comprobantes de pago la adquisición de los softwares, y para el caso del sistema operativo podrá incluir la ficha técnica del CPU en donde se indique el sistema operativo de instalado de fábrica al momento de la entrega y/o recepción de bienes.
	<ul style="list-style-type: none"> Los equipos deben contar con garantía vigente durante el tiempo del contrato, la cual debe estar respaldado bajo una declaración jurada de soporte informático en la cual se indique el compromiso de reparación de los equipos (CPU, monitor) o sus periféricos (teclado, mouse) en un tiempo no mayor a dos (2) días hábiles o su reemplazo en 72 horas.
	<ul style="list-style-type: none"> Todos los equipos informáticos deben cumplir con las Políticas de Seguridad informática institucionales. Además, el postor deberá de realizar las configuraciones necesarias para que los equipos funcionen sin ningún inconveniente al formar parte del dominio institucional.
	<ul style="list-style-type: none"> El postor deberá de aplicar los parches de seguridad y actualizaciones que minimicen los riesgos que afecten a la seguridad del sistema (infección por virus, troyanos, hacking, entre otros) durante el periodo de ejecución del contrato. El postor aplicará las medidas de seguridad establecidas por la Unidad de Tecnología de la Información para evitar la salida de datos no autorizada.
Accesorios:	
	<ul style="list-style-type: none"> Tres (3) llaves de Infinicyt 2.0 o superior, para uso de los Softwares actualizados y sin restricciones, con licencia avanzada (incluye cálculo de datos, maduración, compass y acceso a base de datos, 800 accesos en total, descritos también en: Consumibles, tabla de consumibles del Item Paquete I). Se podrá presentar un software equivalente con las mismas características.
	<ul style="list-style-type: none"> Manuales de instalación, configuración y uso.
	<ul style="list-style-type: none"> Impresora láser o equivalente a color (garantizar la provisión de papel y suministros).
	<ul style="list-style-type: none"> 02 Unidades de almacenamiento externo (disco duro externo), designado para archivo de casos, con capacidad de 2 TB como mínimo e interfaz USB 3.0
Alimentación eléctrica:	
	<ul style="list-style-type: none"> Funcionamiento con red eléctrica 220V/ 60 HZ.
Ubicación de los equipos:	
	<ul style="list-style-type: none"> Los equipos estarán ubicados en el Servicio de Hematología, área de validación de resultados del INSN- Breña.

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN "SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO" -**BASES INTEGRADAS**

DENOMINACION DEL EQUIPO		01 EQUIPO DE ALMACENAMIENTO EN RED La información y la integridad del equipo queda a cargo de la institución, los mantenimientos preventivos y correctivos a cargo del proveedor.
Descripción:	01 equipo que permita el almacenamiento progresivo de la información emitida desde las estaciones recolección y análisis de datos, de validación, interpretación y lectura post procesamiento de muestras.	
	El equipo debe contar con espacio para el almacenamiento de la información generada en los CPUs de las diferentes estaciones de recolección y análisis de datos, interpretación e informes post procesamiento de muestras con el objetivo de ser compartida y consultada de manera simultánea por los usuarios del área de citometría de flujo y de esta manera respaldar de manera consolidada la información.	
Características:	El equipo debe contar con las siguientes características:	
EQUIPO		
	•	Modelo compacto (MINI) que ahorre espacio.
	•	Procesador: Intel Pentium frecuencia base de 1.5 GHz como mínimo.
	•	Memoria: Mínimo 8 GB DDR3L
	•	Conectividad: Ethernet 10/100/1000 Mbps 02 RJ45, 02 USB
	•	Pantalla LCD.
	•	Botón de reinicio.
	•	Ranura de seguridad Kensington.
	•	LED de encendido frontal y LED de encendido por cada disco instalado.
	•	Compartimientos para la colocación de discos duros de capacidad máximo de cuatro (4) disco de ocho (8) TB de almacenamiento.
	•	Tipo de disco duro sólido instalado: 8 TB, 7200 RPM, mínimo 256 MB CACHE.
	•	Adaptador de alimentación de toma de corriente.
		Debe poder realizar las siguientes gestiones:
		* Administración de usuarios
		* Gestión de archivos compartidos.
		* Gestión de almacenamiento.
		* Opción de copias de seguridad por tipo (incremental, sobre escribir los archivos duplicados).
		* Visor dashboard de los tipos de archivo y su capacidad de almacenamiento.
CONDICIONES COMPLEMENTARIAS		
	•	El equipo inicialmente tendrá un disco duro sólido con una capacidad mínima de 8TB. Además, si el área usuaria considera necesario, podrá almacenar la información de años anteriores en el equipo.
	•	El Equipo debe contar con garantía vigente durante el tiempo del contrato, la cual debe estar respaldado bajo una declaración jurada de soporte informático en la cual se indique el compromiso de reparación del equipo en un tiempo no mayor a dos (2) días hábiles o su reemplazo en 72 horas.
	•	El postor deberá de realizar las copias de seguridad de la información almacenada en cada mantenimiento de los equipos informáticos, a fin de asegurar el respaldo de la información.

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” - BASES INTEGRADAS

	<ul style="list-style-type: none">El INSN a través de su Unidad de Informática realizará la configuración del equipo de almacenamiento en red pueda ser accedido mediante la red informática desde las estaciones recolección y análisis de datos, interpretación y elaboración de informes post procesamiento de muestras.
Alimentación eléctrica:	
	<ul style="list-style-type: none">Funcionamiento con red eléctrica 220V/ 60 HZ.
Ubicación de los equipos:	
	<ul style="list-style-type: none">El equipo estará ubicado en el Data Center del INSN- Breña.

SOPORTE TÉCNICO.

- Mantenimiento preventivo: Se considera a partir del día de puesto en funcionamiento el equipo, según el programa y cronograma original del fabricante o manual de equipo, cuya ejecución no deberá interferir con el trabajo diario se coordinará con el área usuaria para ejecutarse en días hábiles.
- Mantenimiento correctivo inmediato se coordinará con el área usuaria, durante las 24 horas y los 7 días de la semana excepto domingos y feriados. Deberá presentar cronograma de guardias del personal asesor técnico e ingenieros. De quedarse inoperativo el equipo más de 24 horas, el proveedor deberá facilitar las coordinaciones para el procesamiento de las muestras pendientes en otro analizador.
- Manual de equipo original y en medio magnético (02 juegos), Manual de uso en idioma inglés y español, el cual será entregado a la instalación del equipo.
- Video demostrativo de “Mantenimiento, Compensación” en medio magnético. el cual será entregado a la instalación del equipo.
- Personal Técnico: Profesionales de Ingeniería Electrónica certificado por el fabricante, mínimo 01 ingeniero, habilitados y colegiados con experiencia no menor de 01 año en el equipo. Lo solicitado será acreditar para la suscripción del contrato.
- Los insumos y reactivos necesarios en el mantenimiento son proporcionados por el proveedor.

CAPACITACIÓN.

- El proveedor deberá realizar actividades de entrenamiento y capacitación dirigida a todos los profesionales usuarios del equipo, designados por el área usuaria, de acuerdo a un plan de capacitación que se ajuste a las necesidades de la institución (30 horas como mínimo para 4 participantes), con énfasis en:
 - Conocimiento técnico del equipo, manejo, calibración, compensación y control de calidad.
 - Preparación, programación y adquisición de muestras.
 - Uso de los Software actualizado y sin restricciones, con ingreso y registro de pacientes y almacenamiento de datos.
- Capacitación para la implementación de paneles de diagnóstico y clasificación de Inmunodeficiencias primarias por miembro de grupo experto Euroflow y con experiencia en el manejo de casos clínicos, 20 horas.

Se acepta que las capacitaciones sean de manera virtual y/o presencial,¹¹ en tiempo real con la posibilidad de interactuar con el experto para análisis de casos clínicos de pacientes del INSN.¹²

- Acreditar la capacitación del personal que realizará el servicio, por la casa matriz del equipo ofertado.

IV. REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS, REGLAMENTOS Y DEMÁS NORMAS

a) Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario de los bienes ofertados, vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre

¹¹ Según formato de consultas y/u observaciones – Consulta N° 01- BECTON DICKINSON DEL URUGUAY SA SUC PERU

¹² Según formato de consultas y/u observaciones – Consulta N° 02- BECTON DICKINSON DEL URUGUAY SA SUC PERU

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” -**BASES INTEGRADAS**

del postor o de terceros, que describa literalmente el producto ofertado. En caso que el producto no se encuentre en el Listado de Productos de la Clasificación de Insumos, Instrumental y Equipo de Uso Médico, Quirúrgico u Odontológico, contenida en el Decreto Supremo 016-2011-SA, el postor deberá presentar copia simple de la Certificación de DIGEMID realizada a través de Oficio o documento denominado Consulta Técnica, la cual se realiza a través de la web, que sustente que no requiere de registro sanitario y donde se describa al producto o dispositivo con una denominación que no debe inducir a error en cuanto a la composición, indicaciones o propiedades que posee el producto o dispositivo, tanto sobre sí mismo como respecto de otros productos o dispositivos.

Cabe señalar que todo documento emitido por **DIGEMID** con carácter particular o general será validado para cumplir con el referido requisito, sea que se trate de información obtenida por el aplicativo **SINCOTEC** o el listado que figura en la página web de **DIGEMID**.

b) Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) expedido a favor de la empresa fabricante. Dicho Certificado deberá encontrarse vigente a la fecha de presentación de propuestas. (De no establecer el certificado fecha de vigencia, se considerará válido si la fecha de su emisión no es mayor a dos (02) años, contados a partir de la presentación de propuestas.

Asimismo, de ser el postor fabricante nacional, deberá ser expedido por la DIGEMID y en este caso se considerará que dicho certificado incluye también al Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento

De ser el fabricante extranjero deberá ser expedido por la autoridad regulatoria del país de origen, en cuyo caso en atención a su diferente denominación, también se podrán aceptar documentos alternativos al CBPM, como el **Certificado de Libre Venta** (que será válido siempre y cuando indique que se cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura), el **Certificado de Cumplimiento de Norma ISO/EN 13485** y/o la **Declaración CE** de conformidad del fabricante, así como el **Certificado expedido por la FDA** en el que se consigne el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Manufactura, la relación de la planta evaluada y los productos y familia de productos que incluye el certificado.

Este requisito (CBPM) **no será obligatorio para los productos de fabricación nacional que no requieran de registro sanitario en el país**, ya que los mismos no se encuentran bajo control y supervisión de la DIGEMID, que es la que debe expedirlos.

c) Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor, donde consigne que la empresa está certificada para almacenar los productos a **temperatura ambiente y/o temperatura refrigerada y/o de acuerdo a lo autorizado por DIGEMID**.

Para el caso de postores que contraten el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar su **CBPA**, presentará el **CBPA** vigente del almacén que contrata, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes. Asimismo, en caso el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero (Laboratorio Fabricante Nacional que cuenta con **Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura** emitido por DIGEMID, en el cual incluya el **Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento**), además de presentar su **CBPA**, presentará el **CBPM** a nombre de la empresa que brindará el servicio de almacenamiento y el contrato de vinculación entre ambas partes.

d) Presentar Folletería (original o copia simple), que permita acreditar lo solicitado en el numeral III.2.1 características técnicas de reactivos (insertos) e insumos (insertos) y el equipo en cesión de uso (partes del manual del equipo que acrediten: descripción, aplicaciones y características A01 al A12), con traducción al idioma español (de ser el caso). También se aceptarán cartas y/o documentos emitidos por el fabricante (casa matriz) y/o filial y/o sucursal y/o dueño de la marca del reactivo o equipo ofertado para acreditar las características técnicas que no se encuentren en la folletería o

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” - BASES INTEGRADAS

Manual de Instrucciones de Uso o Inserto. El resto de insumos, consumibles, programas, control de calidad y otros accesorios serán acreditados solo con la presentación del Anexo N° 3 Declaración Jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas.

V. ACONDICIONAMIENTO, MONTAJE O INSTALACIÓN

La instalación de los equipos y su puesta en funcionamiento será coordinado con el área usuaria.

Los costos de instalación y puesta en funcionamiento de los equipos no generarán perjuicio a la institución.

El proveedor será responsable de la instalación del equipo el cual quedará operativo, de igual manera será responsable de las adecuaciones eléctricas e instalación de aire acondicionado para el correcto funcionamiento del equipo.

Instalación y puesta en funcionamiento del equipo (incluido los accesorios del equipo): en la primera entrega de reactivos y un plazo no mayor de 25 días calendario de suscrito el contrato.

Procesamiento de datos: El mismo día de puesto en funcionamiento el equipo, deberá ponerse en funcionamiento el software y hardware para manejo de datos.

VI. GARANTÍA COMERCIAL: Doce (12) meses de garantía, a partir de la fecha en la que se otorga la conformidad de la recepción del bien.

VII. MUESTRAS. No corresponde

VIII. OTRAS CONSIDERACIONES PARA LA PRESTACIÓN

Participación en un programa de control de calidad externo de referencia acredita y disponibilidad local. Debe confirmarse la inscripción de la institución y su cronograma en la primera entrega de reactivos.

- Índice de ADN.
- Interpretación de inmunofenotipo (FL5).
- Inmunofenotipo de HPN.

SOPORTE TÉCNICO.

- El proveedor debe garantizar el correcto funcionamiento del equipo.
- Mantenimiento preventivo según programa original del fabricante y correctivo ajustado a requerimiento del área usuaria.
- Personal: Profesional certificado por el proveedor.
- Manual del equipo original y en medio magnético (1 juego), Manual de uso en idioma inglés y español.
- Los insumos necesarios en el mantenimiento son proporcionados por el proveedor.

IX. REQUISITOS DEL PROVEEDOR:

- Los requisitos del proveedor según la normativa vigente (Ley de contrataciones del estado, su cumplimiento debe estar a cargo de la oficina de logística).
- Mantener un representante de ventas fijo, para las coordinaciones del servicio post venta.
- Servicio: personal representante de ventas destinado para la entidad, con experiencia no menor de 6 meses, con disponibilidad dentro de su horario de trabajo, el cual se presentará a la firma del contrato.

X. LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN:

Lugar: INSN, Av. Brasil N° 600, almacén central y Servicio de Hematología, de lunes a sábado de 8:00 a 14:00hs

La cantidad total a adquirir se detalla en el literal III.1 Descripción y cantidad de bienes y el los cuadros de cronograma de entregas.

Plazo de Entrega.

Para la 1ra entrega, como máximo 25 días calendario contabilizados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra.

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” -BASES INTEGRADAS

Siguientes entregas: Se realizarán de acuerdo al cronograma de entregas, para lo cual se tendrá el plazo máximo de 15 días calendario, contabilizados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra.

De manera excepcional y previo informe técnico debidamente sustentado por el área usuaria, se permitirá a la Entidad reprogramar o adelantar previa coordinación y consentimiento del contratista el cronograma de entregas remitiendo para tal efecto la comunicación respectiva al correo electrónico detallado en su oferta presentada.

XI. CONFORMIDAD DE LOS BIENES

Área que recepcionará y brindará la conformidad

Almacén Central

Farmacia

Servicio de Hematología

Pruebas o ensayos para la conformidad de los bienes:

Verificación de la presentación del bien según la descripción.

Fecha de vencimiento según la oferta.

Carta de compromiso de canje de ser el caso.

Cantidad debe corresponder a la orden de compra y guía de remisión.

Integridad física del envase primario y secundario.

Copia del Registro sanitario.

Copia de guía de remisión.

Copia de orden de compra.

XII. FORMA Y CONDICIONES DE PAGO:

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en pagos periódicos por cada entrega, de acuerdo al cronograma.

Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la Entidad debe contar con la siguiente documentación:

- Recepción de Almacén central de la Oficina de Logística.
- Recepción del Servicio de Hematología y Servicio de Farmacia.
- Comprobante de pago

XIII. CONFIDENCIALIDAD:

La confidencialidad y reserva absoluta en el manejo de información y documentación a la que se tenga acceso relacionada con la prestación, pudiendo quedar expresamente prohibido revelar dicha información a terceros. El proveedor debe dar cumplimiento a todas las políticas y estándares definidos por la Entidad, en materia de seguridad de la información.

Esta obligación comprende la información que se entrega, como también la que se genera durante la realización de las actividades y la información producida una vez que se haya concluido la prestación. Dicha información puede consistir en mapas, dibujos, fotografías, mosaicos, planos, informes, recomendaciones, cálculos, diagnósticos, documentos, cuadros comparativos y demás datos compilados, recibidos o entregados por el proveedor.

XIV. RESPONSABILIDAD DEL PROVEEDOR

El proveedor es el responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos del bien ofertado por un plazo no menor de un (01) año, contado a partir de la conformidad otorgada por la Entidad.

XV. PENALIDADES POR MORA

Penalidad por Mora en la ejecución de la prestación:

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” - **BASES INTEGRADAS**

En caso de retraso injustificado del proveedor en la ejecución de las prestaciones objeto del contrato, la Entidad le aplica automáticamente una penalidad por mora por cada día de atraso. La penalidad se aplica automáticamente y se calcula de acuerdo a la siguiente fórmula:

$$\text{Penalidad diaria} = \frac{0.10 \times \text{monto vigente}}{F \times \text{plazo en días}}$$

Donde F tiene los siguientes valores:

a) Para plazos menores o iguales a sesenta (60) días, para bienes: $F = 0.40$.

b) Para plazos mayores a sesenta (60) días:

b.1) Para bienes: $F = 0.25$.

Tanto el monto como el plazo se refieren, según corresponda, al monto vigente del contrato o ítem que debió ejecutarse o, en caso que estos involucraran obligaciones de ejecución periódica o entregas parciales, a la prestación individual que fuera materia de retraso. Se considera justificado el retraso, cuando el proveedor acredite, de modo objetivamente sustentado, que el mayor tiempo transcurrido no le resulta imputable.

Esta calificación del retraso como justificado no da lugar al pago de gastos generales ni costos directos de ningún tipo.

El monto máximo de la penalidad por mora aplicable no puede exceder del diez por ciento (10%) del monto total contratado. La Entidad tiene el derecho a exigir, además de la penalidad, el cumplimiento de la obligación.

XVI. OTRO TIPO DE PENALIDADES:

Adicionalmente a la penalidad por incumplimiento regulado en el reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, El Instituto Nacional de Salud del Niño podrá aplicar la siguiente penalidad:

Supuestos de aplicación de penalidad	Forma de cálculo	Procedimiento
No cumplir con efectuar el canje o la reposición de los bienes dentro del plazo establecido en la Declaración Jurada de Compromiso de Canje por vencimiento.	De 3 % de la Unidad Impositiva Tributaria (UIT) por cada día de atraso.	El área usuaria remitirá un informe al Órgano Encargado de las Contrataciones adjuntando el documento con el cual se solicitó el canje del producto al Contratista, precisando los días de atraso.
No cumplir con el ingreso, la instalación y puesta en funcionamiento de los equipos en cesión de uso dentro del plazo estipulado.	De 6 % de la Unidad Impositiva Tributaria (UIT) por cada día de atraso.	El área usuaria remitirá un informe al Órgano Encargado de las Contrataciones adjuntando precisando los días de atraso.
No cumplir con el mantenimiento preventivo según plazos establecidos en el cronograma de mantenimiento.	De 6 % de la Unidad Impositiva Tributaria (UIT) por cada día de atraso.	El área usuaria remitirá un informe al Órgano Encargado de las Contrataciones adjuntando precisando los días de atraso.

XVII. RESOLUCIÓN CONTRACTUAL

El INSN, puede resolver el contrato, en los siguientes casos:

- Por el incumplimiento injustificado de las obligaciones contractuales, legales o reglamentarias a su cargo, pese haber sido requerido para ello.
- Por la acumulación del monto máximo de la penalidad por mora o por el monto máximo para otras penalidades, en la ejecución de la prestación a su cargo.
- Por la paralización o reducción injustificada de la ejecución de la prestación, pese a haber sido requerido para corregir tal situación.

Por caso fortuito o fuerza mayor que imposibilite de manera definitiva la continuidad de la ejecución de la prestación, amparado en un hecho o evento extraordinario, imprevisible e irresistible; o por un hecho sobreviniente al perfeccionamiento del contrato y/o orden de servicio, que no sea imputable a las partes.

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN "SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO" -**BASES INTEGRADAS**

XVIII. SANCIONES

El proveedor se compromete a cumplir las obligaciones derivadas del presente contrato, siendo aplicable lo previsto en el artículo 50 de la Ley.

XIX. OBLIGACIÓN ANTICORRUPCIÓN

El proveedor declara y garantiza no haber, directa o indirectamente, o tratándose de una persona jurídica a través de sus socios, integrantes de los órganos de administración, apoderados, representantes legales, funcionarios, asesores, ofrecido, negociado o efectuado, cualquier pago o, en general, cualquier beneficio o incentivo ilegal en relación al contrato.

Asimismo, el proveedor se obliga a conducirse en todo momento, durante la ejecución del contrato, con honestidad, probidad, veracidad e integridad y de no cometer actos ilegales o de corrupción, directa o indirectamente o a través de sus socios, accionistas, participacionistas, integrantes de los órganos de administración, apoderados, representantes legales, funcionarios, asesores.

Además, el proveedor debe comunicar a las autoridades competentes, de manera directa y oportuna, cualquier acto o conducta ilícita o corrupta de la que tuviera conocimiento; y adoptar medidas técnicas, organizativas y/o de personal apropiadas para evitar los referidos actos o prácticas.

XX. MEDIDAS DE SEGURIDAD EN LA PRESTACIÓN

En caso sea necesario que el proveedor realice alguna gestión en las oficinas de la Entidad, la Entidad debe indicar los protocolos sanitarios que debe cumplir de acuerdo a la normatividad vigente y disposiciones particulares propias de la Entidad.

XXI. SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS

Todos los conflictos que se deriven de la ejecución e interpretación de la presente contratación, son resueltos mediante trato directo, conciliación y/o acción judicial.

CRONOGRAMA DE ENTREGA**ITEM PAQUETE N° 1 CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO**

ITEM PAQUETE 1	SUB- ITEM	DENOMINACION COMPLETA	UM	TOTAL	1	6	9	12	18
01	1	Anticuerpo monoclonal CD3 pacific blue/V450	UND	01			1		
	2	Anticuerpo monoclonal HLA-DR con pacific blue/V450	UND	04	2		1		1
	3	Anticuerpo monoclonal CD45 con pacific orange/V500	UND	14	5		4		5
	4	Anticuerpo monoclonal CD2 con Isotiocianato de fluoresceína	UND	01				1	
	5	Anticuerpo monoclonal CD7 con Allofocianina	UND	01			1		
	6	Anticuerpo monoclonal CD5 con peridina proteína clorofila y cianina 5.5	UND	01				1	
	7	Anticuerpo monoclonal CD33 con peridina proteína clorofila y cianina 5.5	UND	01				1	
	8	Anticuerpo monoclonal CD117 con ficoeritrina cianina 7	UND	04	1	1		1	1
	9	Anticuerpo monoclonal CD33 con allofocianina	UND	02	1			1	
	10	Anticuerpo monoclonal CD16 con isotiocianato de fluoresceína	UND	01	1				
	11	Anticuerpo monoclonal CD1a con allofocianina	UND	01				1	
	12	Anticuerpo monoclonal CD9 con Pacific blue/V450	UND	02		1			1
	13	Anticuerpo monoclonal CD20 con Pacific blue/V450	UND	02			1		1
	14	Anticuerpo monoclonal CD13 con ficoeritrina	UND	01	1				
	15	Anticuerpo Monoclonal Kappa con pacific blue/V450	UND	02		1			1
	16	Anticuerpo monoclonal CD117 con allofocianina	UND	02	1				1
	17	Anticuerpo Monoclonal Cd 22 con APC	UND	02		1			1

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN "SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO" - **BASES INTEGRADAS**

18	Anticuerpo Monoclonal Cd 123 con allofocianina	UND	02		1			1
19	Anticuerpo monoclonal CD10 con ficoeritrina cianina 7	UND	01				1	
20	Anticuerpo monoclonal CD 11b con allofocianina	UND	01	1				
21	Anticuerpo monoclonal para CD 33 con ficoeritrina	UND	02		1			1
22	Anticuerpo Monoclonal Cd 117 Con Ficoeritrina	UND	01				1	
23	Anticuerpo Monoclonal HLA-DR Con PerCPCy5,5	UND	01				1	
24	Anticuerpo Policlonal Ig Lambda con Allofocianina H7	UND	02		1			1
25	Solución de limpieza para Citómetro de flujo x 5L	UND	03	1		1		1

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO
LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” -BASES INTEGRADAS

ITEM PAQUETE 1	SUB- ITEM	DENOMINACION COMPLETA	UM	TOTAL	1	6	9	12	18
01	26	Solución tampón (buffer) para Citometría de flujo x 20L	UND	48	12	12		12	12
	27	Solución lisante de glicol dietileno y formaldehído 10X x 100ml	UND	08	3		2		3
	28	Perla calibradora para Citometría de flujo de 8 colores x 150 determinaciones / Perla de calibración x 150 determinaciones	UND	04	1		1		2
	29	Tubo de orientación de leucemia aguda (ALOT) X 10 determinaciones	UND	30	10		10		10
		Kit para estudio de Linfocitos CD3, CD4, CD8, CD56, CD16, CD19, CD45, TRCgd, IG-M, IG-D X 20 determinaciones. Para 800 test en total	UND	40	10	10	10		10
	30	Anticuerpo monoclonal 3 con allofocianina	UND	06	02	01		02	01
	31	Anticuerpo monoclonal CD8 con Isotiocianato de fluoresceína	UND	04	01	01		01	01
	32	Anticuerpo monoclonal CD4 con peridina proteína clorofila y cianina 5.5	UND	06	02	01		02	01
	33	Anticuerpo Monoclonal CD 56 Con Ficoeritrina	UND	04	01	01		01	01
	34	Anticuerpo monoclonal CD16 con ficoeritrina	UND	04	01	01		01	01
	35	Anticuerpo monoclonal CD45 con allofocianina H7	UND	04	01	01		01	01
	36	Anticuerpo monoclonal IgD con Isotiocianato de fluoresceína	UND	03	01			01	01
	37	Anticuerpo monoclonal IgM con PerCP-Cyanina5.5	UND	08	02	02		02	02
	38	Anticuerpo monoclonal TCR gamma delta con ficoeritrina cianina 7	UND	03		01		01	01
	39	Anticuerpo monoclonal CD15 con Isotiocianato de fluoresceína	UND	01	01				
	40	Anticuerpo monoclonal CD44 con Isotiocianato de fluoresceína	UND	01				01	
	41	Anticuerpo monoclonal CD34 con peridina proteína clorofila y cianina 5.5	UND	12	02	02	02	03	03
	42	Anticuerpo monoclonal CD45RA con ficoeritrina cianina 7	UND	01				01	
	43	Anticuerpo monoclonal IgM con allofocianina	UND	01		01			
	44	Anticuerpo monoclonal CD38 con allofocianina H7	UND	03	01		01		01
	45	Anticuerpo monoclonal CD10 con allofocianina H7	UND	01	01				
	46	Anticuerpo monoclonal CD24 con allofocianina H7	UND	02	01		01		
	47	Anticuerpo Monoclonal CyTCR beta en Allofocianina	UND	01			1		
	48	Anticuerpo Monoclonal CD4 Con Allofocianina-H7	UND	01			1		
	49	Anticuerpo Monoclonal CD9 Con Allofocianina-H7	UND	01			1		
	50	Anticuerpo Monoclonal CD 3 con Allofocianina H7	UND	02	1				1
	51	Anticuerpo Monoclonal CD58 con Isotiocianato de fluoresceína	UND	01					1
	52	Anticuerpo Monoclonal CD 21 Con Pacific blue/V450	UND	02		1			1
	53	Anticuerpo monoclonal CD10 con allofocianina	UND	02			1		1

ITEM PAQUETE 2, SIN EQUIPO

	SUB- ITEM	DENOMINACION COMPLETA	UM	TOTAL	1	6	9	12	18
02	54	Tubo de orientación linfóide X 20 determinaciones	UND	05		2		1	2
	55	Anticuerpo monoclonal CD27 con brilliant violet 421	UND	03	01			01	01
	56	Anticuerpo monoclonal CD45RA con brilliant violet 510	UND	08	02	02		02	02
	57	Anticuerpo monoclonal IREM 2 con allofocianina	UND	01			01		
	58	Anticuerpo monoclonal CD81 con allofocianina H7	UND	02	01			01	
	59	Anticuerpo monoclonal CD99 con ficoeritrina	UND	01					01
	60	Tubo 1 de clasificación de leucemia mieloide aguda (M1) X 10 determinaciones	UND	18	6		6		6
	61	Tubo 2 de clasificación de leucemia mieloide aguda (M2) X 10 determinaciones	UND	14	3		6		5

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO
LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN "SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO" - BASES INTEGRADAS

62	Tubo 3 de clasificación de leucemia mieloide aguda (M3) X 10 determinaciones	UND	03	1		1		1
63	Tubo 4 de clasificación de leucemia mieloide aguda (M4) X 10 determinaciones	UND	02	1				1
64	Kit de ADN para leucemia linfoblástica X 20 determinaciones	UND	4			1	1	2
65	Anticuerpo Monoclonal CD16 con pacific blue/V450	UND	1	1				

ITEM PAQUETE 3, SIN EQUIPO.

ITEM PQTE	SUB-ITEM	DENOMINACION COMPLETA	UM	TOTAL	1	6	9	12	18
03	66	Anticuerpo Monoclonal Para MPO (Mieloperoxidasa) Con Isotiocianato De Fluoresceína	UND	1	1				
	67	Anticuerpo Monoclonal Terminal Oxynucleotidil Transferasa (Tdt) C/Isotiocianato Fluoresceína	UND	2		1			1
	SUB-ITEM	DENOMINACION COMPLETA	UM	TOTAL	1	6	9	12	18
	68	Anticuerpo monoclonal IgM con Isotiocianato de fluoresceína	UND	2	1			1	
	69	Anticuerpo Monoclonal Cd 79a Con Ficoeritrina	UND	1	1				
	70	Anticuerpo Monoclonal Ng2 con Ficoeritrina	UND	1			1		
	71	Anticuerpo monoclonal CD19 con ficoeritrina-cianina 7	UND	6				3	3
	72	Anticuerpo Monoclonal Cdw65 Con Isotiocianato De Fluoresceína	UND	1				1	
	73	Anticuerpo Monoclonal Cd 56 Con Ficoeritrina-Cianina 7	UND	1				1	
	74	Anticuerpo Monoclonal Cd 203c con Ficoeritrina	UND	1				1	
	75	Anticuerpo Monoclonal TCR Alfa/Beta Con Ficoeritrina	UND	1				1	
	76	Anticuerpo Monoclonal CD8 con Ficoeritrina cianina 7	UND	1				1	
	77	Anticuerpo monoclonal TCR gamma delta con Isotiocianato de fluoresceína	UND	01				1	

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” -BASES INTEGRADAS

3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN:

A	CAPACIDAD LEGAL
	HABILITACIÓN
	<u>Requisitos:</u> Constancia de Inscripción en los Padrones de Registro de establecimiento farmacéutico de DIGEMID con situación Activo y Empadronado O Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento y de sus cambios otorgadas al Establecimiento Farmacéutico Proveedor, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad Regional de ,medicamentos – (ARM) del Ministerio de Salud – MINSA, según corresponda.
	Importante <i>De conformidad con la Opinión N° 186-2016/DTN, la habilitación de un postor, está relacionada con cierta atribución con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo la actividad materia de contratación, este es el caso de las actividades reguladas por normas en las cuales se establecen determinados requisitos que las empresas deben cumplir a efectos de estar habilitadas para la ejecución de determinado servicio o estar autorizadas para la comercialización de ciertos bienes en el mercado.</i>

Acreditación:

Copia simple de estar de inscripción en los Padrones de Registro de establecimiento farmacéutico de DIGEMID (impreso de Link o Pagina Web de DIGEMID) Ó Copia Simple de Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento y de sus cambios otorgadas al Establecimiento Farmacéutico Proveedor, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad Regional de ,medicamentos – (ARM) del Ministerio de Salud – MINSA, según corresponda.

Importante

En el caso de consorcios, cada integrante del consorcio que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas directamente al objeto de la convocatoria debe acreditar este requisito.

B	EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD
	<u>Requisitos:</u> El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 839,945.00 (Ochocientos Treinta y Nueve Mil Novecientos Cuarenta y Cinco con 00/100 soles), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. <u>Se consideran bienes similares</u> a los siguientes: Reactivos de Laboratorio con Equipamiento en general. <u>Acreditación:</u> La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago ¹³ , correspondientes a un máximo de

¹³ Cabe precisar que, de acuerdo con la **Resolución N° 0065-2018-TCE-S1 del Tribunal de Contrataciones del Estado**:

“... el solo sello de cancelado en el comprobante, cuando ha sido colocado por el propio postor, no puede ser considerado como una acreditación que produzca fehaciencia en relación a que se encuentra cancelado. Admitir ello equivaldría a considerar como válida la sola declaración del postor afirmando que el comprobante de pago ha sido cancelado”
(...)

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” - BASES INTEGRADAS

veinte (20) contrataciones.

En caso los postores presenten varios comprobantes de pago para acreditar una sola contratación, se debe acreditar que corresponden a dicha contratación; de lo contrario, se asumirá que los comprobantes acreditan contrataciones independientes, en cuyo caso solo se considerará, para la evaluación, las veinte (20) primeras contrataciones indicadas en el **Anexo N° 8** referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.

En el caso de suministro, solo se considera como experiencia la parte del contrato que haya sido ejecutada durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de presentación de ofertas, debiendo adjuntarse copia de las conformidades correspondientes a tal parte o los respectivos comprobantes de pago cancelados.

En los casos que se acredite experiencia adquirida en consorcio, debe presentarse la promesa de consorcio o el contrato de consorcio del cual se desprenda fehacientemente el porcentaje de las obligaciones que se asumió en el contrato presentado; de lo contrario, no se computará la experiencia proveniente de dicho contrato.

Asimismo, cuando se presenten contratos derivados de procesos de selección convocados antes del 20.09.2012, la calificación se ceñirá al método descrito en la Directiva “Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado”, debiendo presumirse que el porcentaje de las obligaciones equivale al porcentaje de participación de la promesa de consorcio o del contrato de consorcio. En caso que en dichos documentos no se consigne el porcentaje de participación se presumirá que las obligaciones se ejecutaron en partes iguales.

Si el titular de la experiencia no es el postor, consignar si dicha experiencia corresponde a la matriz en caso que el postor sea sucursal, o fue transmitida por reorganización societaria, debiendo acompañar la documentación sustentatoria correspondiente.

Si el postor acredita experiencia de otra persona jurídica como consecuencia de una reorganización societaria, debe presentar adicionalmente el **Anexo N° 9**.

Cuando en los contratos, órdenes de compra o comprobantes de pago el monto facturado se encuentre expresado en moneda extranjera, debe indicarse el tipo de cambio venta publicado por la Superintendencia de Banca, Seguros y AFP correspondiente a la fecha de suscripción del contrato, de emisión de la orden de compra o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.

Sin perjuicio de lo anterior, los postores deben llenar y presentar el **Anexo N° 8** referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.

Importante

En el caso de consorcios, solo se considera la experiencia de aquellos integrantes que se hayan comprometido, según la promesa de consorcio, a ejecutar el objeto materia de la convocatoria, conforme a la Directiva “Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado”.

**CAPÍTULO IV
FACTORES DE EVALUACIÓN**

FACTOR DE EVALUACIÓN	PUNTAJE / METODOLOGÍA PARA SU ASIGNACIÓN
A. PRECIO	
<p><u>Evaluación:</u></p> <p>Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor.</p> <p><u>Acreditación:</u></p> <p>Se acreditará mediante el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N°6).</p>	<p>La evaluación consistirá en otorgar el máximo puntaje a la oferta de precio más bajo y otorgar a las demás ofertas puntajes inversamente proporcionales a sus respectivos precios, según la siguiente fórmula:</p> $P_i = \frac{O_m \times PMP}{O_i}$ <p>i= Oferta P_i= Puntaje de la oferta a evaluar O_i=Precio i O_m= Precio de la oferta más baja PMP=Puntaje máximo del precio</p> <p style="text-align: right;">100 puntos</p>

CAPÍTULO V PROFORMA DEL CONTRATO

Importante

Dependiendo del objeto del contrato, de resultar indispensable, puede incluirse cláusulas adicionales o la adecuación de las propuestas en el presente documento, las que en ningún caso pueden contemplar disposiciones contrarias a la normativa vigente ni a lo señalado en este capítulo.

Conste por el presente documento, la contratación del suministro de [CONSIGNAR LA DENOMINACIÓN DE LA CONVOCATORIA], que celebra de una parte [CONSIGNAR EL NOMBRE DE LA ENTIDAD], en adelante LA ENTIDAD, con RUC N° [.....], con domicilio legal en [.....], representada por [.....], identificado con DNI N° [.....], y de otra parte [.....], con RUC N° [.....], con domicilio legal en [.....], inscrita en la Ficha N° [.....] Asiento N° [.....] del Registro de Personas Jurídicas de la ciudad de [.....], debidamente representado por su Representante Legal, [.....], con DNI N° [.....], según poder inscrito en la Ficha N° [.....], Asiento N° [.....] del Registro de Personas Jurídicas de la ciudad de [.....], a quien en adelante se le denominará EL CONTRATISTA en los términos y condiciones siguientes:

CLÁUSULA PRIMERA: ANTECEDENTES

Con fecha [.....], el comité de selección adjudicó la buena pro de la **LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN]** para la contratación de [CONSIGNAR LA DENOMINACIÓN DE LA CONVOCATORIA], a [INDICAR NOMBRE DEL GANADOR DE LA BUENA PRO], cuyos detalles e importe constan en los documentos integrantes del presente contrato.

CLÁUSULA SEGUNDA: OBJETO

El presente contrato tiene por objeto [CONSIGNAR EL OBJETO DE LA CONTRATACIÓN].

CLÁUSULA TERCERA: MONTO CONTRACTUAL

El monto total del presente contrato asciende a [CONSIGNAR MONEDA Y MONTO], que incluye todos los impuestos de Ley.

Este monto comprende el costo de los bienes, todos los tributos, seguros, transporte, inspecciones, pruebas y, de ser el caso, los costos laborales conforme a la legislación vigente, así como cualquier otro concepto que pueda tener incidencia sobre la ejecución de la prestación materia del presente contrato.

CLÁUSULA CUARTA: DEL PAGO¹⁴

LA ENTIDAD se obliga a pagar la contraprestación a EL CONTRATISTA en [INDICAR MONEDA], en [INDICAR EL DETALLE DE LOS PAGOS PERIÓDICOS], luego de la recepción formal y completa de la documentación correspondiente, según lo establecido en el artículo 171 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

Para tal efecto, el responsable de otorgar la conformidad de la prestación deberá hacerlo en un plazo que no excederá de los siete (7) días de producida la recepción, salvo que se requiera efectuar pruebas que permitan verificar el cumplimiento de la obligación, en cuyo caso la conformidad se emite en un plazo máximo de quince (15) días, bajo responsabilidad de dicho funcionario.

LA ENTIDAD debe efectuar el pago dentro de los diez (10) días calendario siguientes de otorgada la conformidad de los bienes, siempre que se verifiquen las condiciones establecidas en el

¹⁴ En cada caso concreto, dependiendo de la naturaleza del contrato, podrá adicionarse la información que resulte pertinente a efectos de generar el pago.

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” -**BASES INTEGRADAS**

contrato para ello, bajo responsabilidad del funcionario competente.

En caso de retraso en el pago por parte de LA ENTIDAD, salvo que se deba a caso fortuito o fuerza mayor, EL CONTRATISTA tendrá derecho al pago de intereses legales conforme a lo establecido en el artículo 39 de la Ley de Contrataciones del Estado y en el artículo 171 de su Reglamento, los que se computan desde la oportunidad en que el pago debió efectuarse.

CLÁUSULA QUINTA: DEL PLAZO DE LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

El plazo de ejecución del presente contrato es de [.....], el mismo que se computa desde [CONSIGNAR SI ES DEL DÍA SIGUIENTE DEL PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO, DESDE LA FECHA QUE SE ESTABLEZCA EN EL CONTRATO O DESDE LA FECHA EN QUE SE CUMPLAN LAS CONDICIONES PREVISTAS EN EL CONTRATO PARA EL INICIO DE LA EJECUCIÓN, DEBIENDO INDICAR LAS MISMAS EN ESTE ÚLTIMO CASO. EN LA MODALIDAD DE LLAVE EN MANO DETALLAR EL PLAZO DE ENTREGA, SU INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO].

CLÁUSULA SEXTA: PARTES INTEGRANTES DEL CONTRATO

El presente contrato está conformado por las bases integradas, la oferta ganadora, así como los documentos derivados del procedimiento de selección que establezcan obligaciones para las partes.

CLÁUSULA SÉTIMA: GARANTÍAS

EL CONTRATISTA entregó al perfeccionamiento del contrato la respectiva garantía incondicional, solidaria, irrevocable, y de realización automática en el país al solo requerimiento, a favor de LA ENTIDAD, por los conceptos, montos y vigencias siguientes:

- De fiel cumplimiento del contrato: [CONSIGNAR EL MONTO], a través de la [INDICAR EL TIPO DE GARANTÍA PRESENTADA] N° [INDICAR NÚMERO DEL DOCUMENTO] emitida por [SEÑALAR EMPRESA QUE LA EMITE]. Monto que es equivalente al diez por ciento (10%) del monto del contrato original, la misma que debe mantenerse vigente hasta la conformidad de la recepción de la prestación.

Importante

Al amparo de lo dispuesto en el numeral 149.4 del artículo 149 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, en el caso de contratos periódicos de suministro de bienes, si el postor ganador de la buena pro solicita la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato original como garantía de fiel cumplimiento de contrato, debe consignarse lo siguiente:

- *“De fiel cumplimiento del contrato: [CONSIGNAR EL MONTO], a través de la retención que debe efectuar LA ENTIDAD, durante la primera mitad del número total de pagos a realizarse, de forma prorrateada, con cargo a ser devuelto a la finalización del mismo.”*

En el caso que corresponda, consignar lo siguiente:

- Garantía fiel cumplimiento por prestaciones accesorias: [CONSIGNAR EL MONTO], a través de la [INDICAR EL TIPO DE GARANTÍA PRESENTADA] N° [INDICAR NÚMERO DEL DOCUMENTO] emitida por [SEÑALAR EMPRESA QUE LA EMITE], la misma que debe mantenerse vigente hasta el cumplimiento total de las obligaciones garantizadas.

Importante

Al amparo de lo dispuesto en el numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, si el postor ganador de la buena pro solicita la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato de la prestación accesoria como garantía de fiel cumplimiento de prestaciones accesorias, debe consignarse lo siguiente:

- *“De fiel cumplimiento por prestaciones accesorias: [CONSIGNAR EL MONTO], a través de la retención que debe efectuar LA ENTIDAD, durante la primera mitad del número total de pagos a realizarse, de forma prorrateada, con cargo a ser devuelto a la finalización del mismo.”*

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN "SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO" - **BASES INTEGRADAS**

Importante

En los contratos derivados de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del ítem adjudicado o la sumatoria de los montos de los ítems adjudicados sea igual o menor a doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), no corresponde presentar garantía de fiel cumplimiento de contrato ni garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias, conforme a lo dispuesto en el literal a) del artículo 152 del Reglamento.

CLÁUSULA OCTAVA: EJECUCIÓN DE GARANTÍAS POR FALTA DE RENOVACIÓN

LA ENTIDAD puede solicitar la ejecución de las garantías cuando EL CONTRATISTA no las hubiere renovado antes de la fecha de su vencimiento, conforme a lo dispuesto en el literal a) del numeral 155.1 del artículo 155 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

CLÁUSULA NOVENA: RECEPCIÓN Y CONFORMIDAD DE LA PRESTACIÓN

La recepción y conformidad de la prestación se regula por lo dispuesto en el artículo 168 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado. La recepción será otorgada por [CONSIGNAR EL ÁREA O UNIDAD ORGÁNICA DE ALMACÉN O LA QUE HAGA SUS VECES] y la conformidad será otorgada por [CONSIGNAR EL ÁREA O UNIDAD ORGÁNICA QUE OTORGARÁ LA CONFORMIDAD] en el plazo máximo de [CONSIGNAR SIETE (7) DÍAS O MÁXIMO QUINCE (15) DÍAS, EN CASO SE REQUIERA EFECTUAR PRUEBAS QUE PERMITAN VERIFICAR EL CUMPLIMIENTO DE LA OBLIGACIÓN] días de producida la recepción.

De existir observaciones, LA ENTIDAD las comunica al CONTRATISTA, indicando claramente el sentido de estas, otorgándole un plazo para subsanar no menor de dos (2) ni mayor de ocho (8) días. Dependiendo de la complejidad o sofisticación de las subsanaciones a realizar el plazo para subsanar no puede ser menor de cinco (5) ni mayor de quince (15) días. Si pese al plazo otorgado, EL CONTRATISTA no cumpliera a cabalidad con la subsanación, LA ENTIDAD puede otorgar al CONTRATISTA periodos adicionales para las correcciones pertinentes. En este supuesto corresponde aplicar la penalidad por mora desde el vencimiento del plazo para subsanar.

Este procedimiento no resulta aplicable cuando los bienes manifiestamente no cumplan con las características y condiciones ofrecidas, en cuyo caso LA ENTIDAD no efectúa la recepción o no otorga la conformidad, según corresponda, debiendo considerarse como no ejecutada la prestación, aplicándose la penalidad que corresponda por cada día de atraso.

CLÁUSULA DÉCIMA: DECLARACIÓN JURADA DEL CONTRATISTA

EL CONTRATISTA declara bajo juramento que se compromete a cumplir las obligaciones derivadas del presente contrato, bajo sanción de quedar inhabilitado para contratar con el Estado en caso de incumplimiento.

CLÁUSULA UNDÉCIMA: RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

La recepción conforme de la prestación por parte de LA ENTIDAD no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos, conforme a lo dispuesto por los artículos 40 de la Ley de Contrataciones del Estado y 173 de su Reglamento.

El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de [CONSIGNAR TIEMPO EN AÑOS, NO MENOR DE UN (1) AÑO] año(s) contado a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD.

CLÁUSULA DUODÉCIMA: PENALIDADES

Si EL CONTRATISTA incurre en retraso injustificado en la ejecución de las prestaciones objeto del contrato, LA ENTIDAD le aplica automáticamente una penalidad por mora por cada día de atraso, de acuerdo a la siguiente fórmula:

$$\text{Penalidad Diaria} = \frac{0.10 \times \text{monto vigente}}{F \times \text{plazo vigente en días}}$$

Donde:

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” -**BASES INTEGRADAS**

F = 0.25 para plazos mayores a sesenta (60) días o;

F = 0.40 para plazos menores o iguales a sesenta (60) días.

El retraso se justifica a través de la solicitud de ampliación de plazo debidamente aprobado. Adicionalmente, se considera justificado el retraso y en consecuencia no se aplica penalidad, cuando EL CONTRATISTA acredite, de modo objetivamente sustentado, que el mayor tiempo transcurrido no le resulta imputable. En este último caso la calificación del retraso como justificado por parte de LA ENTIDAD no da lugar al pago de gastos generales ni costos directos de ningún tipo, conforme el numeral 162.5 del artículo 162 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

Importante

De haberse previsto establecer penalidades distintas a la penalidad por mora, incluir dichas penalidades, los supuestos de aplicación de penalidad, la forma de cálculo de la penalidad para cada supuesto y el procedimiento mediante el cual se verifica el supuesto a penalizar, conforme el artículo 163 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

Estas penalidades se deducen de los pagos a cuenta o del pago final, según corresponda; o si fuera necesario, se cobra del monto resultante de la ejecución de la garantía de fiel cumplimiento.

Estos dos (2) tipos de penalidades pueden alcanzar cada una un monto máximo equivalente al diez por ciento (10%) del monto del contrato vigente, o de ser el caso, del ítem que debió ejecutarse.

Cuando se llegue a cubrir el monto máximo de la penalidad por mora o el monto máximo para otras penalidades, de ser el caso, LA ENTIDAD puede resolver el contrato por incumplimiento.

CLÁUSULA DÉCIMA TERCERA: RESOLUCIÓN DEL CONTRATO

Cualquiera de las partes puede resolver el contrato, de conformidad con el numeral 32.3 del artículo 32 y artículo 36 de la Ley de Contrataciones del Estado, y el artículo 164 de su Reglamento. De darse el caso, LA ENTIDAD procederá de acuerdo a lo establecido en el artículo 165 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

CLÁUSULA DÉCIMA CUARTA: RESPONSABILIDAD DE LAS PARTES

Cuando se resuelva el contrato por causas imputables a algunas de las partes, se debe resarcir los daños y perjuicios ocasionados, a través de la indemnización correspondiente. Ello no obsta la aplicación de las sanciones administrativas, penales y pecuniarias a que dicho incumplimiento diere lugar, en el caso que éstas correspondan.

Lo señalado precedentemente no exime a ninguna de las partes del cumplimiento de las demás obligaciones previstas en el presente contrato.

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA: ANTICORRUPCIÓN

EL CONTRATISTA declara y garantiza no haber, directa o indirectamente, o tratándose de una persona jurídica a través de sus socios, integrantes de los órganos de administración, apoderados, representantes legales, funcionarios, asesores o personas vinculadas a las que se refiere el artículo 7 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, ofrecido, negociado o efectuado, cualquier pago o, en general, cualquier beneficio o incentivo ilegal en relación al contrato.

Asimismo, el CONTRATISTA se obliga a conducirse en todo momento, durante la ejecución del contrato, con honestidad, probidad, veracidad e integridad y de no cometer actos ilegales o de corrupción, directa o indirectamente o a través de sus socios, accionistas, participacionistas, integrantes de los órganos de administración, apoderados, representantes legales, funcionarios, asesores y personas vinculadas a las que se refiere el artículo 7 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

Además, EL CONTRATISTA se compromete a i) comunicar a las autoridades competentes, de manera directa y oportuna, cualquier acto o conducta ilícita o corrupta de la que tuviera

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” - **BASES INTEGRADAS**

conocimiento; y ii) adoptar medidas técnicas, organizativas y/o de personal apropiadas para evitar los referidos actos o prácticas.

Finalmente, EL CONTRATISTA se compromete a no colocar a los funcionarios públicos con los que deba interactuar, en situaciones reñidas con la ética. En tal sentido, reconoce y acepta la prohibición de ofrecerles a éstos cualquier tipo de obsequio, donación, beneficio y/o gratificación, ya sea de bienes o servicios, cualquiera sea la finalidad con la que se lo haga.

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA: MARCO LEGAL DEL CONTRATO

Sólo en lo no previsto en este contrato, en la Ley de Contrataciones del Estado y su Reglamento, en las directivas que emita el OSCE y demás normativa especial que resulte aplicable, serán de aplicación supletoria las disposiciones pertinentes del Código Civil vigente, cuando corresponda, y demás normas de derecho privado.

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS¹⁵

Las controversias que surjan entre las partes durante la ejecución del contrato se resuelven mediante conciliación o arbitraje, según el acuerdo de las partes.

Cualquiera de las partes tiene derecho a iniciar el arbitraje a fin de resolver dichas controversias dentro del plazo de caducidad previsto en la Ley de Contrataciones del Estado y su Reglamento.

El arbitraje será institucional y resuelto por árbitro único, el cual será organizado y administrado por el Centro de Arbitraje y Resolución de Conflictos de la Pontificia Universidad Católica del Perú, o por el Centro de Arbitraje del Colegio de Abogados de Lima o por el Centro de Arbitraje del Colegio de Ingenieros.¹⁶, o Centro de Arbitraje Latinoamericano e Investigaciones Jurídicas – CEAR LATINOAMERICANO¹⁷

En el procedimiento arbitral ningún plazo podrá ser menor de cinco (5) días hábiles, debiendo asumir la parte que solicita el arbitraje la totalidad de los costos arbitrales que dicho procedimiento genere, con excepción de aquellos costos a que se refieren los literales d), e) y f) del artículo 70 de la Ley de Arbitraje, siendo esta disposición vinculante para los árbitros¹⁸

Facultativamente, cualquiera de las partes tiene el derecho a solicitar una conciliación dentro del plazo de caducidad correspondiente, según lo señalado en el artículo 224 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, sin perjuicio de recurrir al arbitraje, en caso no se llegue a un acuerdo entre ambas partes o se llegue a un acuerdo parcial. Las controversias sobre nulidad del contrato solo pueden ser sometidas a arbitraje.

El Laudo arbitral emitido es inapelable, definitivo y obligatorio para las partes desde el momento de su notificación, según lo previsto en el numeral 45.21 del artículo 45 de la Ley de Contrataciones del Estado.

CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA: FACULTAD DE ELEVAR A ESCRITURA PÚBLICA

Cualquiera de las partes puede elevar el presente contrato a Escritura Pública corriendo con todos los gastos que demande esta formalidad.

CLÁUSULA DÉCIMA NOVENA: DOMICILIO PARA EFECTOS DE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL

Las partes declaran el siguiente domicilio para efecto de las notificaciones que se realicen durante la ejecución del presente contrato:

DOMICILIO DE LA ENTIDAD: [.....]

DOMICILIO DEL CONTRATISTA: [CONSIGNAR EL DOMICILIO SEÑALADO POR EL POSTOR GANADOR DE LA BUENA PRO AL PRESENTAR LOS REQUISITOS PARA EL PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO]

¹⁵ De acuerdo con el numeral 225.3 del artículo 225 del Reglamento, las partes pueden recurrir al arbitraje ad hoc cuando las controversias deriven de procedimientos de selección cuyo valor estimado sea menor o igual a cinco millones con 00/100 soles (S/ 5 000 000,00).

¹⁶ De acuerdo al Oficio Múltiple n°01-2022-PP/MINSA

¹⁷ De acuerdo al Oficio Múltiple n°D000035-2024-OGA-MINSA

¹⁸ De acuerdo al Oficio Múltiple n°01-2022-PP/MINSA

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” -**BASES INTEGRADAS**

La variación del domicilio aquí declarado de alguna de las partes debe ser comunicada a la otra parte, formalmente y por escrito, con una anticipación no menor de quince (15) días calendario.

De acuerdo con las bases integradas, la oferta y las disposiciones del presente contrato, las partes lo firman por duplicado en señal de conformidad en la ciudad de [.....] al [CONSIGNAR FECHA].

“LA ENTIDAD”

“EL CONTRATISTA”

Importante

Este documento puede firmarse digitalmente si ambas partes cuentan con firma digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales¹⁹.

¹⁹ Para mayor información sobre la normativa de firmas y certificados digitales ingresar a: <https://www.indecopi.gob.pe/web/firmas-digitales/firmar-y-certificados-digitales>

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” - **BASES INTEGRADAS**

ANEXOS

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN "SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO" -**BASES INTEGRADAS**

ANEXO N° 1**DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR**

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN

Presente.-

El que se suscribe, [...], postor y/o Representante Legal de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], identificado con [CONSIGNAR TIPO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD] N° [CONSIGNAR NÚMERO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD], con poder inscrito en la localidad de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA] en la Ficha N° [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA] Asiento N° [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], **DECLARO BAJO JURAMENTO** que la siguiente información se sujeta a la verdad:

Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :		
MYPE ²⁰		Sí	No
Correo electrónico :			

Autorización de notificación por correo electrónico:

Autorizo que se notifiquen al correo electrónico indicado las siguientes actuaciones:

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de reducción de la oferta económica.
3. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
4. Solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el artículo 141 del Reglamento.
5. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
6. Notificación de la orden de compra²¹

Asimismo, me comprometo a remitir la confirmación de recepción, en el plazo máximo de dos (2) días hábiles de recibida la comunicación.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

.....
Firma, Nombres y Apellidos del postor o Representante legal, según corresponda

Importante

La notificación dirigida a la dirección de correo electrónico consignada se entenderá válidamente efectuada cuando la Entidad reciba acuse de recepción.

²⁰ Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en consideración, en caso el postor ganador de la buena pro solicite la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato, en calidad de garantía de fiel cumplimiento, en los contratos periódicos de suministro de bienes, según lo señalado en el numeral 149.4 del artículo 149 y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento.

²¹ Consignar en el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del valor estimado del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200 000.00), cuando se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN "SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO" - **BASES INTEGRADAS**

Importante

Cuando se trate de consorcios, la declaración jurada es la siguiente:

ANEXO N° 1**DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR**

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN

Presente.-

El que se suscribe, [...], representante común del consorcio [CONSIGNAR EL NOMBRE DEL CONSORCIO], identificado con [CONSIGNAR TIPO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD] N° [CONSIGNAR NÚMERO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD], **DECLARO BAJO JURAMENTO** que la siguiente información se sujeta a la verdad:

Datos del consorciado 1				
Nombre, Denominación o Razón Social :				
Domicilio Legal :				
RUC :	Teléfono(s) :			
MYPE ²²		Sí	No	
Correo electrónico :				

Datos del consorciado 2				
Nombre, Denominación o Razón Social :				
Domicilio Legal :				
RUC :	Teléfono(s) :			
MYPE ²³		Sí	No	
Correo electrónico :				

Datos del consorciado ...				
Nombre, Denominación o Razón Social :				
Domicilio Legal :				
RUC :	Teléfono(s) :			
MYPE ²⁴		Sí	No	
Correo electrónico :				

Autorización de notificación por correo electrónico:

Correo electrónico del consorcio:

Autorizo que se notifiquen al correo electrónico indicado las siguientes actuaciones:

²² Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en consideración, en caso el postor ganador de la buena pro solicite la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato, en calidad de garantía de fiel cumplimiento, en los contratos periódicos de suministro de bienes, según lo señalado en el numeral 149.4 del artículo 149 y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento. Para dicho efecto, todos los integrantes del consorcio deben acreditar la condición de micro o pequeña empresa.

²³ Ibídem.

²⁴ Ibídem.

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” -**BASES INTEGRADAS**

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de reducción de la oferta económica.
3. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
4. Solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el artículo 141 del Reglamento.
5. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
6. Notificación de la orden de compra²⁵

Asimismo, me comprometo a remitir la confirmación de recepción, en el plazo máximo de dos (2) días hábiles de recibida la comunicación.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

.....
**Firma, Nombres y Apellidos del representante
común del consorcio**

Importante

La notificación dirigida a la dirección de correo electrónico consignada se entenderá válidamente efectuada cuando la Entidad reciba acuse de recepción.

²⁵ Consignar en el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del valor estimado del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200 000.00), cuando se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN "SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO" - **BASES INTEGRADAS**

ANEXO N° 2

DECLARACIÓN JURADA

(ART. 52 DEL REGLAMENTO DE LA LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO)

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN

Presente.-

Mediante el presente el suscrito, postor y/o Representante Legal de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], declaro bajo juramento:

- i. No haber incurrido y me obligo a no incurrir en actos de corrupción, así como a respetar el principio de integridad.
- ii. No tener impedimento para postular en el procedimiento de selección ni para contratar con el Estado, conforme al artículo 11 de la Ley de Contrataciones del Estado.
- iii. Conocer las sanciones contenidas en la Ley de Contrataciones del Estado y su Reglamento, así como las disposiciones aplicables de la Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General.
- iv. Participar en el presente proceso de contratación en forma independiente sin mediar consulta, comunicación, acuerdo, arreglo o convenio con ningún proveedor; y, conocer las disposiciones del Decreto Legislativo N° 1034, Decreto Legislativo que aprueba la Ley de Represión de Conductas Anticompetitivas.
- v. Conocer, aceptar y someterme a las bases, condiciones y reglas del procedimiento de selección.
- vi. Ser responsable de la veracidad de los documentos e información que presento en el presente procedimiento de selección.
- vii. Comprometerme a mantener la oferta presentada durante el procedimiento de selección y a perfeccionar el contrato, en caso de resultar favorecido con la buena pro.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

.....
**Firma, Nombres y Apellidos del postor o
Representante legal, según corresponda**

Importante

En el caso de consorcios, cada integrante debe presentar esta declaración jurada, salvo que sea presentada por el representante común del consorcio.

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” -**BASES INTEGRADAS**

ANEXO N° 3

DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN

Presente.-

Es grato dirigirme a usted, para hacer de su conocimiento que luego de haber examinado las bases y demás documentos del procedimiento de la referencia y, conociendo todos los alcances y las condiciones detalladas en dichos documentos, el postor que suscribe ofrece el **[CONSIGNAR EL OBJETO DE LA CONVOCATORIA]**, de conformidad con las Especificaciones Técnicas que se indican en el numeral 3.1 del Capítulo III de la sección específica de las bases y los documentos del procedimiento.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

.....
**Firma, Nombres y Apellidos del postor o
Representante legal o común, según corresponda**

Importante

Adicionalmente, puede requerirse la presentación de documentación que acredite el cumplimiento de las especificaciones técnicas, conforme a lo indicado en el acápite relacionado al contenido de las ofertas de la presente sección de las bases.

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN "SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO" - **BASES INTEGRADAS**

ANEXO N° 4

DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE ENTREGA

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN

Presente.-

Mediante el presente, con pleno conocimiento de las condiciones que se exigen en las bases del procedimiento de la referencia, me comprometo a entregar los bienes objeto del presente procedimiento de selección en el plazo de [CONSIGNAR EL PLAZO OFERTADO. EN CASO DE LA MODALIDAD DE LLAVE EN MANO DETALLAR EL PLAZO DE ENTREGA, SU INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO], conforme el cronograma de entrega establecido en las bases del procedimiento.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

.....
**Firma, Nombres y Apellidos del postor o
Representante legal o común, según corresponda**

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO” -**BASES INTEGRADAS**

ANEXO N° 5

PROMESA DE CONSORCIO

(Sólo para el caso en que un consorcio se presente como postor)

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN

Presente.-

Los suscritos declaramos expresamente que hemos convenido en forma irrevocable, durante el lapso que dure el procedimiento de selección, para presentar una oferta conjunta a la **LICITACIÓN PÚBLICA N°** [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO].

Asimismo, en caso de obtener la buena pro, nos comprometemos a formalizar el contrato de consorcio, de conformidad con lo establecido por el artículo 140 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, bajo las siguientes condiciones:

a) Integrantes del consorcio

1. [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 1].
2. [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2].

b) Designamos a [CONSIGNAR NOMBRES Y APELLIDOS DEL REPRESENTANTE COMÚN], identificado con [CONSIGNAR TIPO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD] N° [CONSIGNAR NÚMERO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD], como representante común del consorcio para efectos de participar en todos los actos referidos al procedimiento de selección, suscripción y ejecución del contrato correspondiente con [CONSIGNAR NOMBRE DE LA ENTIDAD].

Asimismo, declaramos que el representante común del consorcio no se encuentra impedido, inhabilitado ni suspendido para contratar con el Estado.

c) Fijamos nuestro domicilio legal común en [.....].

d) Las obligaciones que corresponden a cada uno de los integrantes del consorcio son las siguientes:

1. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 1] [%]²⁶

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

2. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2] [%]²⁷

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES

100%²⁸

²⁶ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

²⁷ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

²⁸ Este porcentaje corresponde a la sumatoria de los porcentajes de las obligaciones de cada uno de los integrantes del consorcio.

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN "SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO" - **BASES INTEGRADAS**

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

.....
Consortiado 1
Nombres, apellidos y firma del Consortiado 1
o de su Representante Legal
Tipo y N° de Documento de Identidad

.....
Consortiado 2
Nombres, apellidos y firma del Consortiado 2
o de su Representante Legal
Tipo y N° de Documento de Identidad

Importante

De conformidad con el artículo 52 del Reglamento, las firmas de los integrantes del consorcio deben ser legalizadas.

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN "SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO" -**BASES INTEGRADAS**

Importante para la Entidad

En caso de la contratación de bienes bajo el sistema a precios unitarios incluir el siguiente anexo:

ANEXO N° 6**PRECIO DE LA OFERTA**

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN

Presente.-

Es grato dirigirme a usted, para hacer de su conocimiento que, de acuerdo con las bases, mi oferta es la siguiente:

CONCEPTO	CANTIDAD	PRECIO UNITARIO	PRECIO TOTAL
TOTAL			

El precio de la oferta [CONSIGNAR LA MONEDA DE LA CONVOCATORIA] incluye todos los tributos, seguros, transporte, inspecciones, pruebas y, de ser el caso, los costos laborales conforme a la legislación vigente, así como cualquier otro concepto que pueda tener incidencia sobre el costo del bien a contratar; excepto la de aquellos postores que gocen de alguna exoneración legal, no incluirán en el precio de su oferta los tributos respectivos.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

.....
**Firma, Nombres y Apellidos del postor o
Representante legal o común, según corresponda**

Importante

- En caso que el postor reduzca su oferta, según lo previsto en el artículo 68 del Reglamento, debe presentar nuevamente este Anexo.*
- El postor que goce de alguna exoneración legal, debe indicar que su oferta no incluye el tributo materia de la exoneración, debiendo incluir el siguiente texto:
"Mi oferta no incluye [CONSIGNAR EL TRIBUTO MATERIA DE LA EXONERACIÓN]".*

Importante para la Entidad

- En caso de procedimientos según relación de ítems, consignar lo siguiente:
"El postor puede presentar el precio de su oferta en un solo documento o documentos independientes, en los ítems que se presente".*
- En caso de contrataciones que conllevan la ejecución de prestaciones accesorias, consignar lo siguiente:
"El postor debe detallar en el precio de su oferta, el monto correspondiente a la prestación principal y las prestaciones accesorias".*

ANEXO N° 8

EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN
Presente.-

Mediante el presente, el suscrito detalla la siguiente EXPERIENCIA EN LA ESPECIALIDAD:

N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP ²⁹	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO ³⁰	EXPERIENCIA PROVENIENTE ³¹ DE:	MONEDA	IMPORTE ³²	TIPO DE CAMBIO VENTA ³³	MONTO FACTURADO ACUMULADO ³⁴
1										
2										
3										

²⁹ Se refiere a la fecha de suscripción del contrato, de la emisión de la Orden de Compra o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.

³⁰ Únicamente, cuando la fecha del perfeccionamiento del contrato, sea previa a los ocho (8) años anteriores a la fecha de presentación de ofertas, caso en el cual el postor debe acreditar que la conformidad se emitió dentro de dicho periodo.

³¹ Si el titular de la experiencia no es el postor, consignar si dicha experiencia corresponde a la matriz en caso que el postor sea sucursal, o fue transmitida por reorganización societaria, debiendo acompañar la documentación sustentatoria correspondiente. Al respecto, según la Opinión N° 216-2017/DTN “Considerando que la sociedad matriz y la sucursal constituyen la misma persona jurídica, la sucursal puede acreditar como suya la experiencia de su matriz”. Del mismo modo, según lo previsto en la Opinión N° 010-2013/DTN, “... en una operación de reorganización societaria que comprende tanto una fusión como una escisión, la sociedad resultante podrá acreditar como suya la experiencia de la sociedad incorporada o absorbida, que se extingue producto de la fusión; asimismo, si en virtud de la escisión se transfiere un bloque patrimonial consistente en una línea de negocio completa, la sociedad resultante podrá acreditar como suya la experiencia de la sociedad escindida, correspondiente a la línea de negocio transmitida. De esta manera, la sociedad resultante podrá emplear la experiencia transmitida, como consecuencia de la reorganización societaria antes descrita, en los futuros procesos de selección en los que participe”.

³² Se refiere al monto del contrato ejecutado incluido adicionales y reducciones, de ser el caso.

³³ El tipo de cambio venta debe corresponder al publicado por la SBS correspondiente a la fecha de suscripción del contrato, de la emisión de la Orden de Compra o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.

³⁴ Consignar en la moneda establecida en las bases.

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO
LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN “SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO. - **BASES INTEGRADAS**

N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP ²⁹	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO ³⁰	EXPERIENCIA PROVENIENTE ³¹ DE:	MONEDA	IMPORTE ³²	TIPO DE CAMBIO VENTA ³³	MONTO FACTURADO ACUMULADO ³⁴
4										
5										
6										
7										
8										
9										
10										
	...									
20										
TOTAL										

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

.....
Firma, Nombres y Apellidos del postor o
Representante legal o común, según corresponda

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN "SUMINISTRO BIENAL DE REACTIVOS DE CITOMETRÍA DE FLUJO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO" - **BASES INTEGRADAS**

ANEXO N° 9

**DECLARACIÓN JURADA
(NUMERAL 49.4 DEL ARTÍCULO 49 DEL REGLAMENTO)**

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN

Presente.-

Mediante el presente el suscrito, postor y/o Representante Legal de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], declaro que la experiencia que acredito de la empresa [CONSIGNAR LA DENOMINACIÓN DE LA PERSONA JURÍDICA] como consecuencia de una reorganización societaria, no se encuentra en el supuesto establecido en el numeral 49.4 del artículo 49 del Reglamento.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

.....
**Firma, Nombres y Apellidos del postor o
Representante legal, según corresponda**

Importante

A efectos de cautelar la veracidad de esta declaración, el postor puede verificar la información de la Relación de Proveedores Sancionados por el Tribunal de Contrataciones del Estado con Sanción Vigente en <http://portal.osce.gob.pe/rnp/content/relación-de-proveedores-sancionados>.

También le asiste dicha facultad al órgano encargado de las contrataciones o al órgano de la Entidad al que se le haya asignado la función de verificación de la oferta presentada por el postor ganador de la buena pro.

ANEXO N° 11

AUTORIZACIÓN DE NOTIFICACIÓN DE LA DECISIÓN DE LA ENTIDAD SOBRE LA SOLICITUD DE AMPLIACIÓN DE PLAZO MEDIANTE MEDIOS ELECTRÓNICOS DE COMUNICACIÓN

(DOCUMENTO A PRESENTAR EN EL PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO)

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2025-INSN

Presente.-

El que se suscribe, [.....], postor adjudicado y/o Representante Legal de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], identificado con [CONSIGNAR TIPO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD] N° [CONSIGNAR NÚMERO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD], autorizo que durante la ejecución del contrato se me notifique al correo electrónico [INDICAR EL CORREO ELECTRÓNICO] lo siguiente:

✓ Notificación de la decisión de la Entidad respecto a la solicitud de ampliación de plazo.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

.....
**Firma, Nombres y Apellidos del postor o
Representante legal o común, según corresponda**

Importante

La notificación de la decisión de la Entidad respecto a la solicitud de ampliación de plazo se efectúa por medios electrónicos de comunicación, siempre que se cuente con la autorización correspondiente y sea posible obtener un acuse de recibo a través del mecanismo utilizado.