

BASES ESTÁNDAR DE ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA PARA LA CONTRATACIÓN 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>Importante</div> <ul style="list-style-type: none"> • Abc 	Se refiere a consideraciones importantes a tener en cuenta por el órgano encargado de las contrataciones o comité de selección, según corresponda y por los proveedores.
4	<div>Advertencia</div> <ul style="list-style-type: none"> • Abc 	Se refiere a advertencias a tener en cuenta por el órgano encargado de las contrataciones o comité de selección, según corresponda y por los proveedores.
5	<div>Importante para la Entidad</div> <ul style="list-style-type: none"> • Xyz 	Se refiere a consideraciones importantes a tener en cuenta por el órgano encargado de las contrataciones o comité de selección, según corresponda, 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 marzo 2019, junio 2019, diciembre 2019, julio 2020, julio y diciembre 2021

BASES ESTÁNDAR DE ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA PARA LA CONTRATACIÓN DE BIENES



**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°
006-2023-RPSA-1**

PRIMERA CONVOCATORIA

BASES INTEGRADAS

CONTRATACIÓN DE BIENES

**ADQUISICION DE INSUMOS MEDICOS PARA EL ABASTECIMIENTO
DE LAS MICROREDES DE SALUD DE LA RED DE SALUD
AREQUIPA CAYLLOMA**

2023

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, así como el literal a) del artículo 89 del Reglamento.

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 el numeral 72.4 del artículo 72 del Reglamento y el literal a) del artículo 89 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. FORMA DE PRESENTACIÓN DE OFERTAS

Las ofertas se presentan conforme lo establecido en el artículo 59 y en el artículo 90 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 Digitales¹). Los demás documentos deben ser visados por el postor. En el caso de persona jurídica, por su representante legal, apoderado o 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.*

1.7. 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 órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, 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, detallados en la sección específica de las bases. De no cumplir con lo requerido, la oferta se considera no admitida.

1.8. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS

¹ 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>

La evaluación de las ofertas se realiza conforme a lo establecido en el numeral 74.1 y el literal a) del numeral 74.2 del artículo 74 del Reglamento.

En el supuesto de que dos (2) o más ofertas empaten, la determinación del orden de prelación de las ofertas empatadas se efectúa siguiendo estrictamente el orden establecido en el numeral 91.1 del artículo 91 del Reglamento.

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

1.9. 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.

1.10. 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 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.

1.11. RECHAZO DE LAS OFERTAS

Previo al otorgamiento de la buena pro, el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, 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 órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, revisa el cumplimiento de los requisitos de calificación de los postores que siguen en el orden de prelación, en caso las hubiere.

1.12. OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

Definida la oferta ganadora, el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, 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 y el otorgamiento de la buena pro.

1.13. CONSENTIMIENTO DE LA BUENA PRO

Cuando se hayan presentado dos (2) o más ofertas, el consentimiento de la buena pro se produce a los cinco (5) 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 la Entidad convocante, y es conocido y resuelto por su Titular, cuando el valor estimado sea igual o menor a cincuenta (50) UIT. Cuando el valor estimado sea mayor a dicho monto, el recurso de apelación se presenta ante y es resuelto por el Tribunal de Contrataciones del Estado.

En los procedimientos de selección según relación de ítems, el valor estimado total del procedimiento determina ante quién se presenta el recurso de apelación.

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 órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, 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 órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda.

- *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, o en la Unidad de Trámite Documentario de la Entidad, según corresponda.*

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 cinco (5) 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 cinco (5) 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 realizan conforme a lo indicado en el artículo 141 del Reglamento.

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene, salvo en los contratos cuyo monto del valor estimado no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en los que se puede perfeccionar con la recepción de la orden de compra, conforme a lo previsto en la sección específica de las bases.

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 valor estimado del ítem corresponda al parámetro establecido en el párrafo anterior.

Importante

El órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, debe consignar en la sección específica de las bases la forma en que se perfeccionará el contrato, sea con la suscripción del contrato o la recepción de la orden de compra. En caso la Entidad perfeccione el contrato con la recepción de la orden de compra no debe incluir la proforma del contrato establecida en el Capítulo V de la sección específica de las bases.

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 cuyos montos sean iguales o menores 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. Dicha excepción también aplica a 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 no superen el monto señalado anteriormente, conforme a lo dispuesto en el literal a) del artículo 152 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

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-emitar-cartas-fianza>).

Advertencia

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 acaso 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.

SECCIÓN ESPECÍFICA

CONDICIONES ESPECIALES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

CAPÍTULO I GENERALIDADES

1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : GRA – SALUD RED PERIFERICA AREQUIPA
RUC N° : 20454957592
Domicilio legal : AV. INDEPENDENCIA BLOCK E N° 600 INT 424 (Edificios Héroes Anónimos)
Teléfono: : 054 – 200823 (Anexo 213)
Correo electrónico: : logisticarsac@gmail.com

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación de **ADQUISICION DE INSUMOS MEDICOS PARA LOS PROGRAMAS PRESUPUESTALES DE LA RED DE SALUD AREQUIPA CAYLLOMA:**

ITEM PAQUETE N°	DESCRIPCION	U.M.	CANTIDAD
1	BAJALENGUA DE MADERA ADULTO X 500	UNIDAD	50
	BAJALENGUA DE MADERA PEDIATRICA	UNIDAD	57,142
	BOMBILLA DE JEBE PARA ASPIRACION N° 02	UNIDAD	561
	BOMBILLA DE JEBE PARA ASPIRACION N° 04	UNIDAD	200
	BRAZALETE DE IDENTIFICACION PARA NIÑA (ROSADO)	UNIDAD	8,000
	BRAZALETE DE IDENTIFICACION PARA NIÑO (CELESTE)	UNIDAD	8,000
	CANULA BINASAL PARA OXIGENO ADULTO	UNIDAD	737
	CANULA BINASAL PARA OXIGENO NEONATO	UNIDAD	250
	CANULA BINASAL PARA OXIGENO PEDIATRICA	UNIDAD	417
	CLAMP UMBILICAL DESCARTABLE	UNIDAD	833
	HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N° 15	UNIDAD	4,901
	HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N° 20	UNIDAD	80
	HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N° 21	UNIDAD	4,329
	MASCARA DE OXIGENO C/BOLSA DE RESERVA PEDIATRICO	UNIDAD	550
	MASCARA DE OXIGENO CON RESERVOIRIO ADULTO	UNIDAD	600
	MASCARA DE OXIGENO DESCARTABLE PARA NEBULIZACION ADULTO	UNIDAD	570
	MASCARA DE OXIGENO DESCARTABLE PARA NEBULIZACION PEDIATRICO	UNIDAD	570
	MASCARA DE OXIGENO TIPO VENTURI PARA ADULTO	UNIDAD	89
	VENDITA ADHESIVA 12 MM X 100 MM X 100	UNIDAD	100
	VENDITA ADHESIVA 19 mm X 65 mm	UNIDAD	80,000
2	BOLSA COLECTORA DE ORINA X 2 L	UNIDAD	2,181
	LIGADURA PLANA PARA EXTRACCION DE SANGRE DE 45 CM APROX VON DISPOSITIVO DE AJUSTE Y LIBERACION	UNIDAD	270
	LLAVE DE TRIPLE VIA CON EXTENSION X 10 cm	UNIDAD	4,267
	LLAVE TRIPLE VIA DESCARTABLE	UNIDAD	16,279

	SONDA NASOGASTRICA N° 14	UNIDAD	208
	SONDA NASOGASTRICA N° 16	UNIDAD	146
	SONDA NASOGASTRICA N° 8	UNIDAD	141
	SONDA VESICAL 2 VIAS DESCARTABLE N° 14	UNIDAD	1,046
	SONDA VESICAL 2 VIAS DESCARTABLE N° 16	UNIDAD	1,056
	SONDA VESICAL TIPO NELATON N° 14	UNIDAD	192
3	BOTA DESCARTABLE	PAR	10,000
	BOTA DESCARTABLE CUBRE CALZADO PARA CIRUJANO	PAR	14,300
	CAJA DE BIOSEGURIDAD DE CARTON PARA JERINGAS Y AGUJAS X 14 L	UNIDAD	2,000
	CAJA DE BIOSEGURIDAD DE CARTON X 5 L	UNIDAD	1,550
	CAJA DE BIOSEGURIDAD DE CARTON X 7 L	UNIDAD	1,022
	TERMOMETRO CLINICO ORAL	UNIDAD	756
	TERMOMETRO DE ALCOHOL VERTICAL RANGO -20°C A 50°C	UNIDAD	18
	TERMOMETRO DIGITAL FRONTAL Y AXILAR	UNIDAD	169
4	TERMOMETRO DIGITAL, RECTAL Y AXILAR	UNIDAD	12
	CITOCEPILLO PARA PAPANICOLAU X 100	UNIDAD	142
	CRIOVIAL DE POLIPROPILENO ESTERIL 2.0 ml CON TAPA ROSCA CON SOPORTE BASE X 500	UNIDAD	22
	ESPECULO VAGINAL DESCARTABLE TAMAÑO MEDIANO	UNIDAD	15,141
	LAMINA PORTA OBJETO 25 MM X 75 MM X 50	UNIDAD	3,268
	LAMINA PORTA OBJETO BISCELADA 25 mm X 75 mm X 50	UNIDAD	1,146
	LAMINILLA CUBRE OBJETO 22 M X 22 MM X 100	UNIDAD	1,253
5	ESPARADRAPO DE TELA 2 in X 10 yd	UNIDAD	500
	ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE PLASTICO 1 in X 10 yd	UNIDAD	69
	ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE PLASTICO 2 in X 10 yd X 6 CORTES	UNIDAD	160
	ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE TELA 2.5 cm X 9.1 m X APROX X 12	UNIDAD	10
	GASA ESTERIL 5 CM X 5 CM	UNIDAD	3,750
	GASA ESTERIL 7.5 cm X 7.5 cm	UNIDAD	1,400
	GASA FRACCIONADA ESTERIL 5 cm X 5 cm DE 8 PLIEGUES X 5 UNI	UNIDAD	2,200
	HISOPO DE ALGODÓN CON MANGO DE MADERA 6 in X 100	UNIDAD	100
	HISOPO DE ALGODÓN PARA SECRECIONES X 100	UNIDAD	190
	VENDA ELASTICA 2 in X 5 yd	UNIDAD	5,247
	VENDA ELASTICA 3 in X 5 yd	UNIDAD	5,736
	VENDA ELASTICA 4 in X 5 yd	UNIDAD	7,236
	VENDA ELASTICA 5 in X 5 yd	UNIDAD	2,681
	VENDA ELASTICA 6 in X 5 yd	UNIDAD	4,295
	VENDA ELASTICA 8 in X 5 yd	UNIDAD	1,448

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante **FORMATO N° 02 SOLICITUD Y APROBACION DE EXPEDIENTE AS N° 006-2023-RPSA-1 de fecha 17 de Mayo del 2023.**

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

RECURSOS ORDINARIO Y DONACIONES Y TRANSFERENCIAS

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 **SUMA ALZADA**, 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

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo **DIEZ (10) DIAS CALENDARIOS**, contabilizados al día siguiente de suscrito el contrato en **UNICA ENTREGA**, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

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 Soles)** en la caja de la Entidad sito en **Av. Independencia Block E N° 600 Int 424 Arequipa - Arequipa**

Importante

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

1.11. BASE LEGAL

- ✓ Ley N° 31365 Ley de Presupuesto del Sector Público para el Año fiscal 2022.
- ✓ Ley N° 31366 Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público del año fiscal 2022.
- ✓ Ley N° 31367 Ley de Endeudamiento del Sector Público para el Año Fiscal 2022
- ✓ Decreto Supremo N° 304-2012-EF, Aprueba TUO de la Ley N° 28411 Ley General del Sistema Nacional de Presupuesto.
- ✓ Decreto Supremo N° 082-2019-EF que aprueba el TUO de la Ley 30225 – Ley de Contrataciones del Estado.
- ✓ TUO de la Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General.
- ✓ Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, modificado por el Decreto Legislativo 1444, en adelante la Ley.
- ✓ Decreto Supremo N° 350-2015-EF, que aprueba el Reglamento de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, modificado por el Decreto Supremo N° 344-2018-EF, en adelante el Reglamento.
- ✓ Directivas, Pronunciamientos y Opiniones del OSCE.
- ✓ Resoluciones emitidas por el Tribunal de Contrataciones del Estado

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

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 documentos², la siguiente documentación:

2.2.1. Documentación de presentación obligatoria

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

- a) Declaración jurada de datos del postor. (**Anexo N° 1**)
- b) 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 – PIDE³ 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.

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

1. Copia simple del Registro Sanitario Vigente, emitido por la DIGEMID a

² La omisión del índice no determina la no admisión de la oferta.

³ 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/>

nombre del postor.

- 2. Copia simple de la Autorización Sanitario de funcionamiento como establecimiento farmacéutico (DROGUERIA) vigente.**
- 3. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, emitido por la DIGEMID a nombre del postor.**
- 4. Copia Simple de la Ficha Técnica del producto que indique las características del bien solicitado, emitido por el fabricante o postor.**

- e) Declaración jurada de plazo de entrega. **(Anexo N° 4)**⁴
- f) 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)**
- g) El precio de la oferta en SOLES debe registrarse directamente en el formulario electrónico del SEACE.

En el caso de procedimientos convocados a suma alzada únicamente se debe adjuntar el Anexo N° 6, cuando corresponda indicar el monto de la oferta de la prestación accesoria o que el postor goza de alguna exoneración legal.

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 órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección según corresponda, 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.

2.2.2. Documentación de presentación facultativa:

- a) En el caso de microempresas y pequeñas empresas integradas por personas con discapacidad, o en el caso de consorcios conformados en su totalidad por estas empresas, deben presentar la constancia o certificado con el cual acredite su inscripción en el Registro de Empresas Promocionales para Personas con Discapacidad⁵.
- b) Solicitud de bonificación del cinco por ciento (5%) por tener la condición de micro y pequeña empresa **(Anexo N°10)**.

Advertencia

El órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, 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

⁴ 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.

⁵ Dicho documento se tendrá en consideración en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.

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

- a) Garantía de fiel cumplimiento del contrato
- b) Garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias, de ser el caso.
- c) Contrato de consorcio con firmas legalizadas ante Notario de cada uno de los integrantes, de ser el caso.
- d) 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.
- e) Copia de la vigencia del poder del representante legal de la empresa que acredite que cuenta con facultades para perfeccionar el contrato, cuando corresponda.
- f) 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).

- g) Domicilio para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- h) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado⁷.
- i) Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete⁸.

Importante

- *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 cuyos montos sean iguales o menores 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. Dicha excepción también aplica a 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 no supere el monto señalado anteriormente, 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.*

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

⁸ Incluir solo en caso de contrataciones por paquete.

- *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 Haya⁹.*
- *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 **mesa de partes de la RED PERIFERICA AREQUIPA CAYLLOMA, sito en Av. Independencia Block E N° 600, Int 424 (Edificios Héroes Anónimos) – Arequipa, en el horario de 08:00 a 12:15 horas y de 13:30 a 15:00 horas**

Para la suscripción del Contrato, deberá apersonarse a la **Oficina de Logística de la Red Periférica Arequipa Caylloma, sito en Av. Independencia Block E N° 600, Int 424 – 4to Piso (Edificios Héroes Anónimos) – Arequipa**

2.5. FORMA DE PAGO

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en **UNICO PAGO**.

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

- Recepción del Bien, se realizará por parte del Responsable de Almacén Central.
- Informe del funcionario responsable del Área Usuaria emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.

Dicha documentación se debe presentar en **mesa de partes de la RED PERIFERICA AREQUIPA CAYLLOMA, sito en Av. Independencia Block E N° 600, Int 424 (Edificios Héroes Anónimos) – Arequipa, en el horario de 08:00 a 12:15 horas y de 13:30 a 15:00 horas.**

⁹ Según lo previsto en la Opinión N° 009-2016/DTN.

CAPÍTULO III REQUERIMIENTO

Importante

De conformidad con el numeral 29.8 del artículo 29 del Reglamento, el área usuaria es responsable de la adecuada formulación del requerimiento, debiendo asegurar la calidad técnica y reducir la necesidad de su reformulación por errores o deficiencias técnicas que repercutan en el proceso de contratación.

3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

ITEM PAQUETE N°	DESCRIPCION	U.M.	CANTIDAD
1	BAJALENGUA DE MADERA ADULTO X 500	UNIDAD	50
	BAJALENGUA DE MADERA PEDIATRICA	UNIDAD	57,142
	BOMBILLA DE JEBE PARA ASPIRACION N° 02	UNIDAD	561
	BOMBILLA DE JEBE PARA ASPIRACION N° 04	UNIDAD	200
	BRAZALETE DE IDENTIFICACION PARA NIÑA (ROSADO)	UNIDAD	8,000
	BRAZALETE DE IDENTIFICACION PARA NIÑO (CELESTE)	UNIDAD	8,000
	CANULA BINASAL PARA OXIGENO ADULTO	UNIDAD	737
	CANULA BINASAL PARA OXIGENO NEONATO	UNIDAD	250
	CANULA BINASAL PARA OXIGENO PEDIATRICA	UNIDAD	417
	CLAMP UMBILICAL DESCARTABLE	UNIDAD	833
	HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N° 15	UNIDAD	4,901
	HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N° 20	UNIDAD	80
	HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N° 21	UNIDAD	4,329
	MASCARA DE OXIGENO C/BOLSA DE RESERVA PEDIATRICO	UNIDAD	550
	MASCARA DE OXIGENO CON RESERVORIO ADULTO	UNIDAD	600
	MASCARA DE OXIGENO DESCARTABLE PARA NEBULIZACION ADULTO	UNIDAD	570
	MASCARA DE OXIGENO DESCARTABLE PARA NEBULIZACION PEDIATRICO	UNIDAD	570
	MASCARA DE OXIGENO TIPO VENTURI PARA ADULTO	UNIDAD	89
	VENDITA ADHESIVA 12 MM X 100 MM X 100	UNIDAD	100
	VENDITA ADHESIVA 19 mm X 65 mm	UNIDAD	80,000
2	BOLSA COLECTORA DE ORINA X 2 L	UNIDAD	2,181
	LIGADURA PLANA PARA EXTRACCION DE SANGRE DE 45 CM APROX VON DISPOSITIVO DE AJUSTE Y LIBERACION	UNIDAD	270
	LLAVE DE TRIPLE VIA CON EXTENSION X 10 cm	UNIDAD	4,267
	LLAVE TRIPLE VIA DESCARTABLE	UNIDAD	16,279
	SONDA NASOGASTRICA N° 14	UNIDAD	208
	SONDA NASOGASTRICA N° 16	UNIDAD	146
	SONDA NASOGASTRICA N° 8	UNIDAD	141
	SONDA VESICAL 2 VIAS DESCARTABLE N° 14	UNIDAD	1,046
	SONDA VESICAL 2 VIAS DESCARTABLE N° 16	UNIDAD	1,056
3	SONDA VESICAL TIPO NELATON N° 14	UNIDAD	192
	BOTA DESCARTABLE	PAR	10,000
	BOTA DESCARTABLE CUBRE CALZADO PARA CIRUJANO	PAR	14,300
	CAJA DE BIOSEGURIDAD DE CARTON PARA JERINGAS Y AGUJAS X 14 L	UNIDAD	2,000

	CAJA DE BIOSEGURIDAD DE CARTON X 5 L	UNIDAD	1,550
	CAJA DE BIOSEGURIDAD DE CARTON X 7 L	UNIDAD	1,022
	TERMOMETRO CLINICO ORAL	UNIDAD	756
	TERMOMETRO DE ALCOHOL VERTICAL RANGO -20°C A 50°C	UNIDAD	18
	TERMOMETRO DIGITAL FRONTAL Y AXILAR	UNIDAD	169
	TERMOMETRO DIGITAL, RECTAL Y AXILAR	UNIDAD	12
4	CITOCEPILLO PARA PAPANICOLAU X 100	UNIDAD	142
	CRIOVIAL DE POLIPROPILENO ESTERIL 2.0 ml CON TAPA ROSCA CON SOPORTE BASE X 500	UNIDAD	22
	ESPECULO VAGINAL DESCARTABLE TAMAÑO MEDIANO	UNIDAD	15,141
	LAMINA PORTA OBJETO 25 MM X 75 MM X 50	UNIDAD	3,268
	LAMINA PORTA OBJETO BISCELADA 25 mm X 75 mm X 50	UNIDAD	1,146
	LAMINILLA CUBRE OBJETO 22 M X 22 MM X 100	UNIDAD	1,253
5	ESPARADRAPO DE TELA 2 in X 10 yd	UNIDAD	500
	ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE PLASTICO 1 in X 10 yd	UNIDAD	69
	ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE PLASTICO 2 in X 10 yd X 6 CORTES	UNIDAD	160
	ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE TELA 2.5 cm X 9.1 m X APROX X 12	UNIDAD	10
	GASA ESTERIL 5 CM X 5 CM	UNIDAD	3,750
	GASA ESTERIL 7.5 cm X 7.5 cm	UNIDAD	1,400
	GASA FRACCIONADA ESTERIL 5 cm X 5 cm DE 8 PLIEGUES X 5 UNI	UNIDAD	2,200
	HISOPO DE ALGODÓN CON MANGO DE MADERA 6 in X 100	UNIDAD	100
	HISOPO DE ALGODÓN PARA SECRECIONES X 100	UNIDAD	190
	VENDA ELASTICA 2 in X 5 yd	UNIDAD	5,247
	VENDA ELASTICA 3 in X 5 yd	UNIDAD	5,736
	VENDA ELASTICA 4 in X 5 yd	UNIDAD	7,236
	VENDA ELASTICA 5 in X 5 yd	UNIDAD	2,681
	VENDA ELASTICA 6 in X 5 yd	UNIDAD	4,295
	VENDA ELASTICA 8 in X 5 yd	UNIDAD	1,448



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



FORMATO DE "REQUERIMIENTO DE BIENES – ESPECIFICACIONES TECNICAS" INSUMOS MEDICOS

1. OFICINA o AREA QUE REQUIERE EL BIEN:

P.P. MATERNO NEONATAL
P.P. TUBERCULOSIS – VIH/SIDA
P.P. PREVENCION Y CONTROL DEL CANCER
P.P. VULNERABILIDAD FRENTE A LAS EMERGENCIAS Y DESASTRES
P.P. PRODUCTOS ESPECIFICOS DESARROLLO INFANTIL TEMPRANO
SISMED

2. DENOMINACION DE LA CONTRATACION

Adquisición de INSUMOS MEDICOS para los programas presupuestales Materno neonatal, Tuberculosis – VIH/SIDA, Prevención y control del Cáncer, Vulnerabilidad frente a emergencias y desastres, Productos específicos para el Desarrollo Infantil Temprano y de la SISMED para los Establecimientos de Salud del ámbito de la Red de Salud Arequipa Caylloma.

3. OBJETO DE LA CONTRATACION:

Contar con INSUMOS MEDICOS para el cumplimiento de las actividades programadas enmarcadas dentro del Plan Operativo Institucional de la Red de Salud Arequipa Caylloma.

4. FINALIDAD PUBLICA

La finalidad publica de la presente adquisición es optimizar la ejecución de las actividades programas dentro de los programas presupuestales, en beneficio de la población en general y de los hogares protegidos.

5. AFECTACION PRESUPUESTAL:

Programa Presupuestal	: MATERNO NEONATAL
Meta Presupuestal	: 005
Fuente de Financiamiento	: Recursos Ordinarios
Especifica de Gasto	: 23.18.21
Programa Presupuestal	: TUBERCULOSIS – VIH/SIDA
Meta Presupuestal	: 015 / 017 / 019 / 028
Fuente de Financiamiento	: Recursos Ordinarios
Especifica de Gasto	: 23.18.21
Programa Presupuestal	: PREVENCION Y CONTROL DEL CANCER
Meta Presupuestal	: 050
Fuente de Financiamiento	: Recursos Ordinarios
Especifica de Gasto	: 23.18.21
Programa Presupuestal	: VULNERABILIDAD FRENTE A EMERGENCIAS Y DESASTRES
Meta Presupuestal	: 064
Fuente de Financiamiento	: Recursos Ordinarios
Especifica de Gasto	: 23.18.21
Programa Presupuestal	: PRODUCTOS ESPECIFICOS DESARROLLO INFANTIL TEMPRANO
Meta Presupuestal	: 090
Fuente de Financiamiento	: Recursos Ordinarios
Especifica de Gasto	: 23.18.21
Programa Presupuestal	: UNIDAD DE SEGUROS - SISMED
Meta Presupuestal	: 006 / 025 / 036 / 037 / 090 / 091 / 101 / 114 / 116 / 119 / 124 / 126
Fuente de Financiamiento	: Donaciones y Transferencias



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



Especifica de Gasto : 23.18.21

6. DESCRIPCIÓN DEL BIEN REQUERIDO

DESCRIPCION	U.M.	CANTIDAD
BAJALENGUA DE MADERA ADULTO X 500	UNIDAD	50
BAJALENGUA DE MADERA PEDIATRICA	UNIDAD	57,142
BOMBILLA DE JEBE PARA ASPIRACION N° 02	UNIDAD	561
BOMBILLA DE JEBE PARA ASPIRACION N° 04	UNIDAD	200
BRAZALETE DE IDENTIFICACION PARA NIÑA (ROSADO)	UNIDAD	8,000
BRAZALETE DE IDENTIFICACION PARA NIÑO (CELESTE)	UNIDAD	8,000
CANULA BINASAL PARA OXIGENO ADULTO	UNIDAD	737
CANULA BINASAL PARA OXIGENO NEONATO	UNIDAD	250
CANULA BINASAL PARA OXIGENO PEDIATRICA	UNIDAD	417
CLAMP UMBILICAL DESCARTABLE	UNIDAD	833
HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N° 15	UNIDAD	4,901
HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N° 20	UNIDAD	80
HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N° 21	UNIDAD	4,329
MASCARA DE OXIGENO C/BOLSA DE RESERVA PEDIATRICO	UNIDAD	550
MASCARA DE OXIGENO CON RESERVORIO ADULTO	UNIDAD	600
MASCARA DE OXIGENO DESCARTABLE PARA NEBULIZACION ADULTO	UNIDAD	570
MASCARA DE OXIGENO DESCARTABLE PARA NEBULIZACION PEDIATRICO	UNIDAD	570
MASCARA DE OXIGENO TIPO VENTURI PARA ADULTO	UNIDAD	89
VENDITA ADHESIVA 12 MM X 100 MM X 100	UNIDAD	100
VENDITA ADHESIVA 19 mm X 65 mm	UNIDAD	80,000
BOLSA COLECTORA DE ORINA X 2 L	UNIDAD	2,181
LIGADURA PLANA PARA EXTRACCION DE SANGRE DE 45 CM APROX VON DISPOSITIVO DE AJUSTE Y LIBERACION	UNIDAD	270
LLAVE DE TRIPLE VIA CON EXTENSION X 10 cm	UNIDAD	4,267
LLAVE TRIPLE VIA DESCARTABLE	UNIDAD	16,279
SONDA NASOGASTRICA N° 14	UNIDAD	208
SONDA NASOGASTRICA N° 16	UNIDAD	146
SONDA NASOGASTRICA N° 8	UNIDAD	141
SONDA VESICAL 2 VIAS DESCARTABLE N° 14	UNIDAD	1,046
SONDA VESICAL 2 VIAS DESCARTABLE N° 16	UNIDAD	1,056
SONDA VESICAL TIPO NELATON N° 14	UNIDAD	192
BOTA DESCARTABLE	PAR	10,000
BOTA DESCARTABLE CUBRE CALZADO PARA CIRUJANO	PAR	14,300
CAJA DE BIOSEGURIDAD DE CARTON PARA JERINGAS Y AGUJAS X 14 L	UNIDAD	2,000
CAJA DE BIOSEGURIDAD DE CARTON X 5 L	UNIDAD	1,550
CAJA DE BIOSEGURIDAD DE CARTON X 7 L	UNIDAD	1,022
TERMOMETRO CLINICO ORAL	UNIDAD	756
TERMOMETRO DE ALCOHOL VERTICAL RANGO -20°C A 50°C	UNIDAD	18
TERMOMETRO DIGITAL FRONTAL Y AXILAR	UNIDAD	169
TERMOMETRO DIGITAL, RECTAL Y AXILAR	UNIDAD	12



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



CITOCEPILLO PARA PAPANICOLAU X 100	UNIDAD	142
CRIOVIAL DE POLIPROPILENO ESTERIL 2.0 ml CON TAPA ROSCA CON SOPORTE BASE X 500	UNIDAD	22
ESPECULO VAGINAL DESCARTABLE TAMAÑO MEDIANO	UNIDAD	15,141
LAMINA PORTA OBJETO 25 MM X 75 MM X 50	UNIDAD	3,268
LAMINA PORTA OBJETO BISCELADA 25 mm X 75 mm X 50	UNIDAD	1,146
LAMINILLA CUBRE OBJETO 22 M X 22 MM X 100	UNIDAD	1,253
ESPARADRAPO DE TELA 2 in X 10 yd	UNIDAD	500
ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE PLASTICO 1 in X 10 yd	UNIDAD	69
ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE PLASTICO 2 in X 10 yd X 6 CORTES	UNIDAD	160
ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE TELA 2.5 cm X 9.1 m X APROX X 12	UNIDAD	10
GASA ESTERIL 5 CM X 5 CM	UNIDAD	3,750
GASA ESTERIL 7.5 cm X 7.5 cm	UNIDAD	1,400
GASA FRACCIONADA ESTERIL 5 cm X 5 cm DE 8 PLIEGUES X 5 UNI	UNIDAD	2,200
HISOPO DE ALGODÓN CON MANGO DE MADERA 6 in X 100	UNIDAD	100
HISOPO DE ALGODÓN PARA SECRECIONES X 100	UNIDAD	190
VENDA ELASTICA 2 in X 5 yd	UNIDAD	5,247
VENDA ELASTICA 3 in X 5 yd	UNIDAD	5,736
VENDA ELASTICA 4 in X 5 yd	UNIDAD	7,236
VENDA ELASTICA 5 in X 5 yd	UNIDAD	2,681
VENDA ELASTICA 6 in X 5 yd	UNIDAD	4,295
VENDA ELASTICA 8 in X 5 yd	UNIDAD	1,448

a. DESCRIPCION BASICA DE LAS CARACTERISTICAS DEL BIEN:

BAJALENGUA DE MADERA ADULTO X 500	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Material: Madera blanca de uso clínico hospitalario.✓ Características: De superficie lisa, uniforme de bordes extremos ovalados, sin olor ni sabor; libre de astillas, perforaciones y manchas.✓ Dimensiones:✓ Largo 150mm +/- 2mm.✓ Ancho 20mm +/- 2mm.✓ Espesor 2.30mm +/- 2mm.✓ Embalaje: Sobre de papel o de plástico individual que conserven la integridad y asepsia del producto.✓ Empaque: Caja de cartón u otro envase de material resistente al transporte, distribución y apilación.✓ Condición biológica: aséptica e hipo alérgico.✓ Embalaje: Caja de cartón resistente, que resguarden los empaques primarios y secundarios en el transporte, almacenaje y apilamiento.
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 24 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<p>responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.</p> <ul style="list-style-type: none">✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.
--	--

BAJALENGUA DE MADERA PEDIATRICA	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico empacado en unidades aséptico, estéril.✓ Material✓ Madera de uso clínico hospitalario✓ Madera pulida con bordes ovalados en los extremos, lisos sin astillas ni perforaciones.✓ Envase tipo estuche de sellado hermético perimétricamente✓ Dimensiones✓ Estándar pediátrico✓ Acabado✓ Exento de partículas extrañas, rebabas y/o aristas cortantes✓ Que no se deteriore durante el uso (que no pierda sus propiedades y características físicas).
FECHA DE VENCIMIENTO	✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediato e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	✓ Se debe adjuntar para cada envase mediato, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo medico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

BOMBILLA DE JEBE PARA ASPIRACION N° 02	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico empacado en unidades estériles, atóxico, libre de pirógenos e hipoalergénico, goma blanda o jebe látex u otro material equivalente, grado médico, de acuerdo a USP u otra norma aplicable a las especificaciones requeridas declaradas en su Registro Sanitario.✓ Característica:<ul style="list-style-type: none">✓ • Forma de pera tipo ergonómico✓ • De uno o dos piezas✓ • Ensamble hermético✓ • Consistencia suave y hermética.✓ • Libre de rebabas, aristas cortantes, partes reblandecidas, chiclosas.✓ Dimensiones: N° 02
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

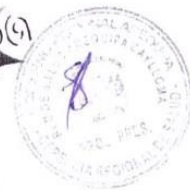


BOMBILLA DE JEBE PARA ASPIRACION N° 04	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico empacado en unidades estériles, atóxico, libre de pirógenos e hipoalergénico, goma blanda o jebe látex u otro material equivalente, grado médico, de acuerdo a USP u otra norma aplicable a las especificaciones requeridas declaradas en su Registro Sanitario.✓ Característica:<ul style="list-style-type: none">✓ • Forma de pera tipo ergonómico✓ • De uno o dos piezas✓ • Ensamble hermético✓ • Consistencia suave y hermética.✓ • Libre de rebabas, aristas cortantes, partes reblandecidas, chiclosas.✓ Dimensiones: N° 04
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo medico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

BRAZALETE DE IDENTIFICACION PARA NIÑA (ROSADO)

CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Que brinde una correcta identificación de los pacientes ingresados a algún servicio e identifica en forma correcta, a través del uso permanente del brazalete de identificación
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediato e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

BRAZALETE DE IDENTIFICACION PARA NIÑO (CELESTE)

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Que brinde una correcta identificación de los pacientes ingresados a algún servicio e identifica en forma correcta, a través del uso permanente del brazalete de identificación
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<p>tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.</p> <ul style="list-style-type: none">✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.
--	--

CANULA BINASAL PARA OXIGENO ADULTO	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico empacado en unidades estériles, atóxico, libre de pirógenos e hipoalergénico, polímero sintético (libre de látex) de grado médico de uso clínico hospitalario, debe ser flexible y transparente, con adaptador nasal o bigotera de una sola pieza de dispersión no concéntrico (en abanico), anatómico, suave y con bordes terminales de punta roma, mantenerse sobre los pabellones auriculares tipo sujetadores graduales, que brinde un ajuste firme, el conector adaptable herméticamente a todos los tipos de fuentes de oxígeno, sin rebabas y aristas cortantes.✓ Dimensiones✓ Talla para adulto.
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediato e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediato, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo medico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

CANULA BINASAL PARA OXIGENO NEONATO	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico empacado en unidades estériles, atóxico, libre de pirógenos e hipoalergénico, polímero sintético (libre de látex) de grado médico de uso clínico hospitalario, debe ser flexible y transparente, con adaptador nasal o bigotera de una sola pieza de dispersión no concéntrico (en abanico), anatómico, suave y con bordes terminales de punta roma, mantenerse sobre los pabellones auriculares tipo sujetadores graduales, que brinde un ajuste firme, el conector adaptable herméticamente a todos los tipos de fuentes de oxígeno, sin rebabas y aristas cortantes.✓ Dimensiones✓ Talla para neonato
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<p>tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.</p> <ul style="list-style-type: none">✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.
--	--

CANULA BINASAL PARA OXIGENO PEDIATRICA	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico empacado en unidades estériles, atóxico, libre de pirógenos e hipoalergénico, polímero sintético (libre de látex) de grado médico de uso clínico hospitalario, debe ser flexible y transparente, con adaptador nasal o bigotera de una sola pieza de dispersión no concéntrico (en abanico), anatómico, suave y con bordes terminales de punta roma, mantenerse sobre los pabellones auriculares tipo sujetadores graduales, que brinde un ajuste firme, el conector adaptable herméticamente a todos los tipos de fuentes de oxígeno, sin rebabas y aristas cortantes.✓ Dimensiones✓ Talla pediátrica
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo medico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

CLAMP UMBILICAL DESCARTABLE	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico de un solo uso✓ Características:✓ Con doble broche de seguridad, que garantiza el cierre permanente del cordón umbilical.✓ Resistente, no se deforma con el uso.✓ No lesiona los tejidos durante el uso.✓ Presentación:✓ No deslizable, descartable, estéril y atóxico.✓ Color: rosado (300), celeste (300) y blanco (233).✓ Caja por 25 unidades
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRÉS"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.
--	--

HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N° 15	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico de un solo uso compuesto HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N° 15✓ Hojas de bisturí, de acero inoxidable, filamentosas, indicadas para realizar cortes o incisiones precisas en cirugías, resistente, desechable, atóxicas e hipoalergénicas. - Dureza del bisturí mayor a >650HV10, con superficie suave, sin manchas ni pliegues, Bisturí fácil de insertar o remover del mango de bisturí reutilizable.✓ El producto farmacéutico debe tener las características necesarias para la protección de los seres humanos frente a los riesgos biológicos potenciales derivados de su utilización, en concordancia a lo establecido en la norma ISO 10993-1:2018: Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process, así como en otras partes de la serie de estándares ISO 10993 o lo autorizado en su registro sanitario
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N° 20

CARACTERISITICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico de un solo uso compuesto HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N° 20✓ Hojas de bisturí, de acero inoxidable, filamentosas, indicadas para realizar cortes o incisiones precisas en cirugías, resistente, desechable, atóxicas e hipoalergénicas. - Dureza del bisturí mayor a >650HV10, con superficie suave, sin manchas ni pliegues, Bisturí fácil de insertar o remover del mango de bisturí reutilizable.
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N° 21	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico de un solo uso compuesto HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N° 21, UNIDAD.✓ Hojas de bisturí, de acero inoxidable, filamentosas, indicadas para realizar cortes o incisiones precisas en cirugías, resistente, desechable, atóxicas e hipoalergénicas. - Dureza del bisturí mayor a >650HV10, con superficie suave, sin manchas ni pliegues, Bisturí fácil de insertar o remover del mango de bisturí reutilizable.✓ El producto farmacéutico debe tener las características necesarias para la protección de los seres humanos frente a los riesgos biológicos potenciales derivados de su utilización, en concordancia a lo establecido en la norma ISO 10993-1:2018: Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process, así como en otras partes de la serie de estándares ISO 10993 o lo autorizado en su registro sanitario
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediatos e inmediatos deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediatos, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

MASCARA DE OXIGENO C/BOLSA DE RESERVA PEDIATRICO	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico de un solo uso de plástico blando y transparente que cubre nariz y boca con reservorio que almacena el oxígeno que se suministra al paciente, constituido por una máscara de PVC grado medico incolora, transparente y flexible la cual en su superficie exterior tiene de un puente metálico ajustable el cual se adapta al contorno de la nariz; asimismo lleva por ambos lados laterales una cinta elástica y en la parte media inferior tiene una abertura que se conecta a un dispositivo de oxígeno el cual está unido a la bolsa reservorio y asimismo a una manguera incolora, transparente y flexible la cual transporta el oxígeno desde la fuente.✓ El producto farmacéutico debe tener las características necesarias para la protección de los seres humanos frente a los riesgos biológicos potenciales derivados de su utilización, en concordancia a lo establecido en la norma ISO 10993-1:2018: Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process, así como en otras partes de la serie de estándares ISO 10993 o lo autorizado en su registro sanitario.
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.
--	--

MASCARA DE OXIGENO CON RESERVORIO ADULTO	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico de un solo uso de plástico blando y transparente que cubre nariz y boca con reservorio que almacena el oxígeno que se suministra al paciente, constituido por una máscara de PVC grado medico incolora, transparente y flexible la cual en su superficie exterior tiene de un puente metálico ajustable el cual se adapta al contorno de la nariz; asimismo lleva por ambos lados laterales una cinta elástica y en la parte media inferior tiene una abertura que se conecta a un dispositivo de oxígeno el cual está unido a la bolsa reservorio y asimismo a una manguera incolora, transparente y flexible la cual transporta el oxígeno desde la fuente.✓ El producto farmacéutico debe tener las características necesarias para la protección de los seres humanos frente a los riesgos biológicos potenciales derivados de su utilización, en concordancia a lo establecido en la norma ISO 10993-1:2018: Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process, así como en otras partes de la serie de estándares ISO 10993 o lo autorizado en su registro sanitario.
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediato e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediato, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo medico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

MASCARA DE OXIGENO DESCARTABLE PARA NEBULIZACION ADULTO

CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico de un solo uso transparente con entrada de aire tanto para adulto como pediátrico, dimensión estándar clip metálico ajustable a la nariz, bordes atraumáticos, conector de la máscara adaptable herméticamente a la conexión del nebulizador. Un elástico ajustable que permita el sostén, con nebulizador: cámara incolora graduada en centímetros capacidad hasta 10 cc, dispersión uniforme de la niebla, posición de la cámara para nebulizar de 0° a 90°, tubo de 2 metros, PVC blando de grado médico para suministrar la medicación correspondiente. Sus características de regulación del tamaño de partículas y del tiempo de nebulización permiten ajustar la correcta dosis terapéutica.✓ El producto farmacéutico debe tener las características necesarias para la protección de los seres humanos frente a los riesgos biológicos potenciales derivados de su utilización, en concordancia a lo establecido en la norma ISO 10993-1:2018: Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process, así como en
---------------------------	--



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	otras partes de la serie de estándares ISO 10993 o lo autorizado en su registro sanitario.
FECHA DE VENCIMIENTO	✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediatos e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	✓ Se debe adjuntar para cada envase mediatos, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

MASCARA DE OXIGENO DESCARTABLE PARA NEBULIZACION PEDIATRICO	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico de un solo uso transparente con entrada de aire tanto para adulto como pediátrico, dimensión estándar clip metálico ajustable a la nariz, bordes atraumáticos, conector de la máscara adaptable herméticamente a la conexión del nebulizador. Un elástico ajustable que permita el sostén, con nebulizador: cámara incolora graduada en centímetros capacidad hasta 10 cc, dispersión uniforme de la niebla, posición de la cámara para nebulizar de 0° a 90°, tubo de 2 metros, PVC blando de grado médico para suministrar la medicación correspondiente. Sus características de regulación del tamaño de partículas y del tiempo de nebulización permiten ajustar la correcta dosis terapéutica.✓ El producto farmacéutico debe tener las características necesarias para la protección de los seres humanos frente a los riesgos biológicos potenciales derivados de su utilización, en concordancia a lo establecido en la norma ISO 10993-1:2018: Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process, así como en otras partes de la serie de estándares ISO 10993 o lo autorizado en su registro sanitario.
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediato e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

MASCARA DE OXIGENO TIPO VENTURI PARA ADULTO

CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico de un solo uso para administrar una mezcla casi exacta de aire y oxígeno en las vías respiratorias del paciente sin utilizar un mezclador de gases. Mascarilla fabricada en PVC de grado médico no tóxico, anatómico y muy confortable que permite una perfecta adaptación a la cara del paciente sin producir roces ni traumatismos, incorpora clip nasal metálico. Tubo estriado de 2 m totalmente transparente con
----------------------------------	---



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<p>estructura interior anti colapso y terminal estándar. Sistema extra silencioso, disminuyendo la sonoridad notablemente.</p> <ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico debe tener las características necesarias para la protección de los seres humanos frente a los riesgos biológicos potenciales derivados de su utilización, en concordancia a lo establecido en la norma ISO 10993-1:2018: Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process, así como en otras partes de la serie de estándares ISO 10993 o lo autorizado en su registro sanitario.
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo medico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

VENDITA ADHESIVA 12 MM X 100 MM X 100

CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Caja x 100 unidades✓ Excelente adhesividad✓ Suave y flexible✓ Almohadilla que protege y no se adhiere a la herida✓ Resistente al agua✓ Medidas: 12 a 30 mm X 90 a 100 mm
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo medico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

VENDITA ADHESIVA 19 mm X 65 mm

CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Caja x 100 unidades✓ Excelente adhesividad✓ Suave y flexible✓ Almohadilla que protege y no se adhiere a la herida✓ Resistente al agua✓ Banda microperforada✓ Dimensiones: 19 mm X 65 mm
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRÉS"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<p>tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.</p> <ul style="list-style-type: none">✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.
--	--

BOLSA COLECTORA DE ORINA X 2 L	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico de un solo uso empacadas en unidades estériles de 2000ml, bolsa en PVC flexible, manijas de sujeción, válvula de evacuación segura y fácil de manejar, válvula antirreflujo, sellado hermético, puerto de toma de muestra, marcada desde 25 cc hasta 2000 cc, producto estéril.✓ El producto farmacéutico debe tener las características necesarias para la protección de los seres humanos frente a los riesgos biológicos potenciales derivados de su utilización, en concordancia a lo establecido en la norma ISO 10993-1:2018: Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process, así como en otras partes de la serie de estándares ISO 10993 o lo autorizado en su registro sanitario
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediato e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediato, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo medico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DÉCENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRÉS"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

LIGADURA PLANA PARA EXTRACCION DE SANGRE DE 45 CM APROX VON DISPOSITIVO DE AJUSTE Y LIBERACION	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Banda elástica para realizar torniquetes✓ Uso: procedimientos de punción venosa o extracción de sangre.✓ De fácil desinfección✓ Medida: 45 cm aprox. con dispositivo de ajuste y liberación.
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 24 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<p>responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.</p> <ul style="list-style-type: none">✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRÉS"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.
--	--

LLAVE DE TRIPLE VIA CON EXTENSION X 10 cm	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico de un solo uso compuesto por una llave 3 vías azul con marcas indicadoras del sentido en el que fluyen las soluciones y posición de cerrado, conector universal de plástico rígido especificado para cualquier tipo de catéter.✓ Producto farmacéutico con tubo extensión de 10cm, tapones protectores en llave de 3 vías, conector Luer Lock macho móvil y dos hembras móviles, conector universal de plástico rígido especificado para cualquier tipo de catéter que permiten el control de flujo para varias vías sin necesidad de pinchar al paciente o desconectar el equipo de venoclisis y/o equipo de micro gotero.
FECHA DE VENCIMIENTO	✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo medico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRÉS"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

LLAVE TRIPLE VIA DESCARTABLE	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico de un solo uso compuesto por una llave 3 vías azul con marcas indicadoras del sentido en el que fluyen las soluciones y posición de cerrado, conector universal de plástico rígido especificado para cualquier tipo de catéter.
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediato e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

SONDA NASOGASTRICA N° 14

CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico de un solo uso empacadas en unidades Estériles✓ • constituido por un Tubo de plástico PVC grado médico, atóxico, libre de látex, biocompatible, antiadherente, transparente de 85 cm con un embudo verde en su parte superior, calibre 14.✓ El producto farmacéutico debe tener las características necesarias para la protección de los seres humanos frente a los riesgos biológicos potenciales
----------------------------------	--



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	derivados de su utilización, en concordancia a lo establecido en la norma ISO 10993-1:2018: Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process, así como en otras partes de la serie de estándares ISO 10993 o lo autorizado en su registro sanitario.
FECHA DE VENCIMIENTO	✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

SONDA NASOGASTRICA N° 16

CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico de un solo uso empacadas en unidades Estériles✓ • constituido por un Tubo de plástico PVC grado médico, atoxico, libre de látex, biocompatible, antiadherente, transparente de 85 cm con un embudo verde en su parte superior, calibre 16.✓ El producto farmacéutico debe tener las características necesarias para la protección de los seres humanos frente a los riesgos biológicos potenciales derivados de su utilización, en concordancia a lo establecido en la norma ISO 10993-1:2018: Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process, así como en otras partes de la serie de estándares ISO 10993 o lo autorizado en su registro sanitario.
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediato e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediato, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	dispositivo medico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

SONDA NASOGASTRICA N° 8

CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico de un solo uso empacadas en unidades Estériles✓ • constituido por un Tubo de plástico PVC grado médico, atoxico, libre de látex, biocompatible, antiadherente, transparente de 85 cm con un embudo verde en su parte superior, calibre 8.✓ El producto farmacéutico debe tener las características necesarias para la protección de los seres humanos frente a los riesgos biológicos potenciales derivados de su utilización, en concordancia a lo establecido en la norma ISO 10993-1:2018: Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process, así como en otras partes de la serie de estándares ISO 10993 o lo autorizado en su registro sanitario.
----------------------------------	--



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



FECHA DE VENCIMIENTO	✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.
--	--

SONDA VESICAL 2 VIAS DESCARTABLE N° 14

CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico de un solo uso empacadas en unidades estériles, Fabricado con látex natural, revestido de silicona sonda vesical con 2 vías en el extremo proximal cola de catéter engrosada que evita el colapso de la cavidad punta cerrada, longitud de 40cm de Fr 14 con ojo lateral que minimiza trauma a la mucosa uretral y balón de látex que está diseñado para conservar su forma con buena concentricidad, hipoalergénico, no toxica y libre de pirógenos.✓ Fabricado en plástico PVC grado médico, tubo esmerilado o liso, tubo con 2 orificios laterales de drenaje, punta cerrada y redonda, longitud de 40 cm, extremo de la cabeza es liso, con línea radiopaca, libre de látex, no toxica y libre de pirógenos.✓ El producto farmacéutico debe tener las características necesarias para la protección de los seres humanos frente a los riesgos biológicos potenciales derivados de su utilización, en concordancia a lo establecido en la norma ISO 10993-1:2018: Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process, así como en otras partes de la serie de estándares ISO 10993 o lo autorizado en su registro sanitario.
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

SONDA VESICAL 2 VIAS DESCARTABLE N° 16

CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico de un solo uso empacadas en unidades estériles, Fabricado con látex natural, revestido de silicona sonda vesical con 2 vías en el extremo proximal cola de catéter engrosada que evita el colapso de la cavidad punta cerrada, longitud de 40cm de Fr 16 con ojo lateral que minimiza trauma a la mucosa uretral y balón de látex que está diseñado para conservar su forma con buena concentricidad, hipoalérgico, no tóxico y libre de pirógenos.✓ Fabricado en plástico PVC grado médico, tubo esmerilado o liso, tubo con 2 orificios laterales de drenaje, punta cerrada y redonda, longitud de 40 cm,
---------------------------	--



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<p>extremo de la cabeza es liso, con línea radiopaca, libre de látex, no toxica y libre de pirógenos.</p> <ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico debe tener las características necesarias para la protección de los seres humanos frente a los riesgos biológicos potenciales derivados de su utilización, en concordancia a lo establecido en la norma ISO 10993-1:2018: Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process, así como en otras partes de la serie de estándares ISO 10993 o lo autorizado en su registro sanitario.
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo medico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

SONDA VESICAL TIPO NELATON N° 14

CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico de un solo uso empacadas en unidades estériles, fabricado en plástico PVC grado médico, tubo esmerilado o liso, tubo con 2 orificios laterales de drenaje, punta cerrada y redonda, longitud de 40 cm, extremo de la cabeza es liso, con línea radiopaca, libre de látex, no toxica y libre de pirógenos.✓ El producto farmacéutico debe tener las características necesarias para la protección de los seres humanos frente a los riesgos biológicos potenciales derivados de su utilización, en concordancia a lo establecido en la norma ISO 10993-1:2018: Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process, así como en otras partes de la serie de estándares ISO 10993 o lo autorizado en su registro sanitario.
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediato e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

BOTA DESCARTABLE

CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico empacado en unidades aséptico e hipoalergénico, elaborado con material que permite una perfecta ventilación, resistencia mecánica (desgarro o ruptura), baja inflamabilidad, material que no se deshila ni despolviza.✓ Fabricada con tela no tejida, 100 % polipropileno con elástico alrededor del borde y con antideslizante en alto relieve.
----------------------------------	---



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



FECHA DE VENCIMIENTO	✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.
-----------------------------------	--

BOTA DESCARTABLE CUBRE CALZADO PARA CIRUJANO	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico empacado en unidades aséptico e hipoalergénico, elaborado con material que permite una perfecta ventilación, resistencia mecánica (desgarro o ruptura), baja flamabilidad, material que no se deshilacha ni despeluza.✓ Fabricada con tela no tejida, 100 % polipropileno con elástico alrededor del borde y con antideslizante en alto relieve.
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediato e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediato, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo medico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

CAJA DE BIOSEGURIDAD DE CARTON PARA JERINGAS Y AGUJAS X 14 L

CARACTERISTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Caja de seguridad para descarte de residuos contaminados y punzocortantes o desechos biológicos punzocortantes de laboratorio como: agujas, jeringas, agujas de fistula entre otros.✓ Depósito de residuo punzocortante, lleva impreso el símbolo de "Bioseguridad".✓ Su forma es cúbica, con asas.✓ Cartón externo micro corrugado onda E (95 ondas/pie), de fácil armado, con tapa de seguridad que impide introducir las manos.✓ Cartón gris interno prensado # 8, empleado para reforzar las paredes internas y el fondo de la caja.✓ Bandeja de fondo de cartón liner de 210g, de ¼ de altura de la capacidad total del depósito, plastificado, impermeable.✓ Bolsa biodegradable de polietileno de baja densidad de 1,2 mili pulgadas de espesor que brinda impermeabilidad.✓ Caja de 14 a 15L.✓ Rotulado según la norma de procedimientos para el manejo de residuos hospitalarios N° 008-minsa/dgsp-v01.rm N° 217-2004-MINSA.
--------------------------	---



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.
----------------------------	--

CAJA DE BIOSEGURIDAD DE CARTON X 5 L	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Caja de seguridad para descarte de residuos contaminados y punzocortantes o desechos biológicos punzocortantes de laboratorio como: agujas, jeringas, agujas de fistula entre otros.✓ Depósito de residuo punzocortante, lleva impreso el símbolo de "Bioseguridad".✓ Su forma es cúbica, con asas.✓ Cartón externo micro corrugado onda E (95 ondas/pie), de fácil armado, con tapa de seguridad que impide introducir las manos.✓ Cartón gris interno prensado # 8, empleado para reforzar las paredes internas y el fondo de la caja.✓ Bandeja de fondo de cartón liner de 210g, de ¼ de altura de la capacidad total del depósito, plastificado, impermeable.✓ Bolsa biodegradable de polietileno de baja densidad de 1,2 mili pulgadas de espesor que brinda impermeabilidad.✓ Caja de 5 L.✓ Rotulado según la norma de procedimientos para el manejo de residuos hospitalarios N° 008-minsa/dgsp-v01.rm N° 217-2004-MINSA.
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

CAJA DE BIOSEGURIDAD DE CARTON X 7 L

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Fabricada en material altamente resistente✓ Resistente a perforaciones, por tanto, evita que los objetos punzocortantes puedan salir✓ Se mantiene vertical y estable durante el uso✓ A prueba de fugas✓ Cuenta con las etiquetas apropiadas para advertir sobre los desechos peligrosos en el interior
--------------------------	--



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRÉS"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Símbolo de bioseguridad visible en ambas caras del depósito o recipiente de los residuos punzocortantes.✓ Liviana✓ Capacidad 7 litros.
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediatos e inmediatos deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediatos, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMIISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

TERMOMETRO CLINICO ORAL	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico para uso oral, con estuche individual, transparente y resistente a la manipulación, que presente seguridad en su manejo, cuerpo de vidrio delgado y fino, escala graduada en grados centígrados (35.5° a 41° c), mercurio químicamente puro, con subdivisiones en décimas de grado, Por acción a la temperatura el mercurio debe desplazarse fácilmente, sin trabarse ni adherirse a las paredes interna del termómetro.✓ El producto farmacéutico debe tener las características necesarias para la protección de los seres humanos frente a los riesgos biológicos potenciales derivados de su utilización, en concordancia a lo establecido en la norma ISO 10993-1:2018: Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process, así como en otras partes de la serie de estándares ISO 10993 o lo autorizado en su registro sanitario.
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

TERMOMETRO DE ALCOHOL VERTICAL RANGO -20°C A 50°C

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Termómetro de alcohol, esmaltado blanco, con bulbos reforzados llenos de líquido.
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.
--	--

TERMOMETRO DIGITAL FRONTAL Y AXILAR	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Termómetro digital infrarrojo o sin contacto✓ Rango de temperaturas 32°C - 42°C.✓ Memorización de las últimas 30 a 32 mediciones.✓ Tiempo de medición: ≤ 1seg.✓ Auto apagado en 7 seg.✓ Distancia de medición: 3 cm - 5 cm (en la frente)✓ Especial para uso con bebés, niños, adulto mayor.✓ Usa 2 pilas AA incluidas.✓ Pantalla LED
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediatos e inmediatos deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediatos, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

TERMOMETRO DIGITAL, RECTAL Y AXILAR

CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Rango de medida: 32 ° C - 42.9 ° C (89.6 ° F - 109.9 ° F)✓ Exactitud: ± 0.1 ° C 35.0 ° C 42.0 ° C (95.9 ° F o encima de 107.6 ° F) ± 0.2 ° C debajo de 35.5 ° C o encima de 42.0 ° C (± 0.4 ° F debajo de 95.9 ° F o encima de 107.6 ° F) a temperatura ambiente estándar de 25.0 ° C (77.0 ° F)✓ Pantalla: Cristal líquido 3 ½ dígitos✓ Pila: tipo botón de 1.5 V DC (SR40, UCC o LR41)✓ Consumo de energía: 0.15 milivatios en modo de medición✓ Vida de la pila: Mas de 200 horas de operación continúa✓ Dimensiones: 12.4 x 1.8 x 0.9 cm (L x A x H)✓ Peso: 10 g (incluyendo pila)✓ Alarma: Señal acústica 10 aprox. al alcanzar la temperatura máxima
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



CITOCEPILLO PARA PAPANICOLAU X 100	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico de un solo uso empacadas en unidades estériles, atóxico, libre de pirógenos e hipoalergénico, alambre de acero inoxidable, cerdas de nylon en monofilamentos, mango espátula en polipropileno, cepillo/espátula. Ideal para toma de muestra Endocervical y Exocervical.✓ Caja x 100 unidades
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo medico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRÉS"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

CRIOVIAL DE POLIPROPILENO ESTERIL 2.0 ml CON TAPA ROSCA CON SOPORTE BASE X 500	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Criovial de polipropileno estéril con tapa rosca y base plana.✓ Resistente a -70°C✓ Graduados y estériles.✓ Libre de RNAsas, DNAsas y pirógenos.✓ Tubo Autónomo. Con tapa rosca de 12 mm de diámetro y superficie para rotular
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 24 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediato e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediato, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo medico deberá estar conforme a lo establecido en el



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

ESPECULO VAGINAL DESCARTABLE TAMAÑO MEDIANO	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico de un solo uso empacadas en unidades estériles, atóxico e hipoalergénico, transparente tipo cristal, superficie siliconada, forma articulada, diseño anatómico, con mango ergonómico, con sistema de seguridad que evite el cierre de las valvas durante el examen, alta resistencia a la manipulación (no debe desarmarse con la manipulación).✓ Material: Poliestireno cristal de uso clínico hospitalario y alta resistencia mecánica, no quebradizo.✓ Acabado: Libre de rebabas, astillas y aristas cortantes con bordes romos.
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.
--	--

LAMINA PORTA OBJETO 25 MM X 75 MM X 50	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Piezas rectangulares de vidrio transparente, para fijar muestras para microscopia.✓ Fabricadas de vidrio sódico-cálcico de la tercera clase hidrolítica, para la observación microscópica Cumplen las exigencias de la norma DIN ISO 8037/1✓ Dimensiones: Láminas de aproximadamente 75 x 25 mm✓ Espesor: aprox. 1 mm (tol. $\pm 0,05$ mm)✓ Bordes biselados para reducir el peligro de lesiones✓ Previamente limpiadas y listas para usar.✓ Autoclavable.
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 24 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediato e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediato, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo medico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

LAMINA PORTA OBJETO BISCELADA 25 mm X 75 mm X 50	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Piezas rectangulares de vidrio transparente, para fijar muestras para microscopia.✓ Fabricadas de vidrio sódico-cálcico de la tercera clase hidrolítica, para la observación microscópica Cumplen las exigencias de la norma DIN ISO 8037/1✓ Dimensiones: Láminas de aproximadamente 75 x 25 mm✓ Espesor: aprox. 1 mm (tol. $\pm 0,05$ mm)✓ Bordes biselados para reducir el peligro de lesiones✓ Previamente limpiadas y listas para usar.✓ Autoclavable.
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 24 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien

	<p>encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) ✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none"> ✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediato e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none"> ✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Se debe adjuntar para cada envase mediato, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo medico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento. ✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables. ✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento. ✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto. ✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja. ✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros. ✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM. ✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor. ✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor. ✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM. ✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor. ✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado ✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM). ✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.
--	--

LAMINILLA CUBRE OBJETO 22 M X 22 MM X 100	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ En vidrio borosilicato blanco puro (incolore) de la clase hidrolítica 1.✓ De extraordinaria resistencia química, exenta de deformaciones.✓ Transparente sin manchas ni marcas que dificulten la visibilidad o el paso de la luz.✓ Libres de grasa.✓ Espesor N° 1 (0.13 a 0.17 mm).✓ De forma cuadrada.✓ Dimensiones: 22 x 22 mm.
FECHA DE VENCIMIENTO	✓ No menor de 24 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

ESPARADRAPO DE TELA 2 in X 10 yd	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico empacado en unidades aséptico, atóxico e hipoalergénico.✓ Respaldo de tela tipo seda color blanco, que otorga a la cinta una gran resistencia a la tensión y una apariencia higiénica.✓ Alta adherencia inicial y a largo plazo (más de 72 horas) a la piel.✓ Bordes estriados, que permiten cortar la cinta fácilmente tanto en dirección transversal como longitudinal sin necesidad de usar tijeras.✓ El adhesivo es sensible a la presión. Otorga un buen nivel de adherencia a la piel.✓ Respaldo microporoso que evita la maceración y el compromiso de la integridad de la piel.✓ En el momento de su remoción no presenta transferencia de adhesivo a la piel.✓ No debe contener látex
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 24 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DÉCENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE PLASTICO 1 in X 10 yd	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico empacado en unidades aséptico, atóxico e hipoalergénico, transparente, sin látex.✓ Corte fácil, recto y bidireccional permite al profesional de la salud cortar la cinta a la medida sin necesidad de tijeras.✓ Su porosidad debe permitir el normal funcionamiento e intercambio gaseoso de la piel✓ Fácil de manipular con guantes.✓ Buena adhesión a la piel y a los tubos para una colocación segura.✓ Buena resistencia a la penetración del agua o la humedad de la piel (sudor)✓ Dimensiones✓ Ancho: 1 INC✓ Largo: 10 YD
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo medico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE PLASTICO 2 in X 10 yd X 6 CORTES	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico empacado en unidades aséptico, atóxico e hipoalergénico, macro perforada, transparente, rollo estándar, sin látex, adhesión inicial fuerte.✓ Debe permitir el rasgado manual en sentido longitudinal y transversal en tiras delgadas✓ Dimensiones✓ Ancho: 2 in (5,08 cm +/- 1cm)✓ Largo: 10 yd (9,1 m Aprox.) +/- 0,5 m
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE TELA 2.5 cm X 9.1 m X APROX X 12	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico empacado en unidades aséptico, atóxico e hipoalergénico.✓ Respaldo de tela tipo seda color blanco, que otorga a la cinta una gran resistencia a la tensión y una apariencia higiénica.✓ Alta adherencia inicial y a largo plazo (más de 72 horas) a la piel.✓ Bordes estriados, que permiten cortar la cinta fácilmente tanto en dirección transversal como longitudinal sin necesidad de usar tijeras.✓ El adhesivo es sensible a la presión. Otorga un buen nivel de adherencia a la piel.✓ Respaldo microporoso que evita la maceración y el compromiso de la integridad de la piel.✓ En el momento de su remoción no presenta transferencia de adhesivo a la piel.✓ No debe contener látex
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 24 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

GASA ESTERIL 5 CM X 5 CM

CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico de un solo uso compuesto por GASA ESTERIL 5 cm X 5 cm.✓ Compresas de gasa hidrófila de algodón 100% con textura rectilínea plegadas 8, 10 y 12 capas, con o sin hilo de contraste y esterilizadas mediante vapor de agua, destinadas a uso invasivo de tipo quirúrgico de duración pasajera como barrera mecánica para la compresión y absorción de exudados.✓ El producto farmacéutico debe tener las características necesarias para la protección de los seres humanos frente a los riesgos biológicos potenciales derivados de su utilización, en concordancia a lo establecido en la norma ISO 10993-1:2018: Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process, así como en otras partes de la serie de estándares ISO 10993 o lo autorizado en su registro sanitario.
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<p>quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.</p> <ul style="list-style-type: none">✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.
--	---

GASA ESTERIL 7.5 cm X 7.5 cm	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico de un solo uso compuesto por GASA ESTERIL 7.5 cm X 7.5 cm.✓ Compresas de gasa hidrófila de algodón 100% con textura rectilínea plegadas 8, 10 y 12 capas, con o sin hilo de contraste y esterilizadas mediante vapor de agua, destinadas a uso invasivo de tipo quirúrgico de duración pasajera como barrera mecánica para la compresión y absorción de exudados.✓ El producto farmacéutico debe tener las características necesarias para la protección de los seres humanos frente a los riesgos biológicos potenciales derivados de su utilización, en concordancia a lo establecido en la norma ISO 10993-1:2018: Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process, así como en otras partes de la serie de estándares ISO 10993 o lo autorizado en su registro sanitario.
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo medico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación,



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<p>cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.</p> <ul style="list-style-type: none">✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

GASA FRACCIONADA ESTERIL 5 cm X 5 cm DE 8 PLIEGUES X 5 UNI

CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico de un solo uso compuesto por Gasa Fraccionada Estéril 5 Cm X 5 Cm 8 Pliegues X 5 Unidades.✓ Compresas de gasa hidrófila de algodón 100% con textura rectilínea, con o sin hilo de contraste y esterilizadas mediante vapor de agua, destinadas a uso invasivo de tipo quirúrgico de duración pasajera como barrera mecánica para la compresión y absorción de exudados.✓ Gasa estéril fraccionada elaborada con algodón 100% natural, que garantiza un alto nivel de absorción.✓ Indicadas para uso médico hospitalario. Se utilizan para evitar la contaminación potencial de las heridas, para cubrir, comprimir y limpiar heridas o abrasiones y absorber los exudados de la superficie del cuerpo o aplicar medicamentos tópicos.✓ El producto farmacéutico debe tener las características necesarias para la protección de los seres humanos frente a los riesgos biológicos potenciales derivados de su utilización, en concordancia a lo establecido en la norma ISO 10993-1:2018: Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process, así como en otras partes de la serie de estándares ISO 10993 o lo autorizado en su registro sanitario
----------------------------------	---



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.
-----------------------------------	--

HISOPO DE ALGODÓN CON MANGO DE MADERA 6 in X 100	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Caja o bolsa x 100 unidades.✓ Torunda de algodón firmemente adherida a uno de los extremos de una pieza de madera.✓ Largo del hisopo 15 cm. aproximadamente.✓ Estéril con envoltura individual.✓ Con mango de madera de material consistente.
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo medico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

HISOPO DE ALGODÓN PARA SECRECIONES X 100

CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Presentación: Paquete X 100✓ Caja o bolsa x 100 unidades.✓ Torunda de algodón firmemente adherida a uno de los extremos de una pieza de madera.✓ Largo del hisopo 15 cm. aproximadamente.✓ Estéril con envoltura individual.✓ Con mango de madera de material consistente.
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



VENDA ELASTICA 2 in X 5 yd	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico empacado en unidades, atóxico, aséptico e hipoalergénico,✓ Producto farmacéutico✓ Las orillas de la venda deben estar tejidas o remalladas con puntada de seguridad, evitando que se deshilache o se desprendan los hilos de trama.✓ Los extremos (puntas) deben estar remalladas o tener un adhesivo que evite el deshilachamiento.✓ De color blanco.✓ Forma de cinta plana enrollado sobre sí misma, tipo malla elástica densa.✓ Materiales✓ Algodón, poliéster y fibras sintéticas con hilo elástico de uso hospitalario.✓ Sujetadores: de aluminio o cromadas, libre de corrosión, libre de rebabas y aristas cortantes (como mínimo 01 sujetador).✓ Dimensiones y peso✓ Ancho: 2"✓ Largo: 5 yd.✓ Peso de la venda: de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.✓ Acabado: Bordes rectos y extremos remallados, libres de defectos que afecten su apariencia como hilos sueltos, manchas, desgarres, perforaciones, humedades materiales extraños, contaminación microbiana (hongos, etc.)
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo medico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

VENDA ELASTICA 3 in X 5 yd

CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico empacado en unidades, atóxico, aséptico e hipoalergénico,✓ Producto farmacéutico✓ Las orillas de la venda deben estar tejidas o remalladas con puntada de seguridad, evitando que se deshilache o se desprendan los hilos de trama.✓ Los extremos (puntas) deben estar remalladas o tener un adhesivo que evite el deshilachamiento.✓ De color blanco.✓ Forma de cinta plana enrollado sobre sí misma, tipo malla elástica densa.✓ Materiales✓ Algodón, poliéster y fibras sintéticas con hilo elástico de uso hospitalario.✓ Sujetadores: de aluminio o cromadas, libre de corrosión, libre de rebabas y aristas cortantes (como mínimo 01 sujetador).✓ Dimensiones y peso✓ Ancho: 3"✓ Largo: 5 yd.✓ Peso de la venda: de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.
---------------------------	--



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRERES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Acabado: Bordes rectos y extremos remallados, libres de defectos que afecten su apariencia como hilos sueltos, manchas, desgarres, perforaciones, humedades materiales extraños, contaminación microbiana (hongos, etc.)
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

VENDA ELASTICA 4 in X 5 yd	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico empacado en unidades, atóxico, aséptico e hipoalergénico,✓ Producto farmacéutico✓ Las orillas de la venda deben estar tejidas o remalladas con puntada de seguridad, evitando que se deshilache o se desprendan los hilos de trama.✓ Los extremos (puntas) deben estar remalladas o tener un adhesivo que evite el deshilachamiento.✓ De color blanco.✓ Forma de cinta plana enrollado sobre sí misma, tipo malla elástica densa.✓ Materiales✓ Algodón, poliéster y fibras sintéticas con hilo elástico de uso hospitalario.✓ Sujetadores: de aluminio o cromadas, libre de corrosión, libre de rebabas y aristas cortantes (como mínimo 01 sujetador).✓ Dimensiones y peso✓ Ancho: 4"✓ Largo: 5 yd.✓ Peso de la venda: de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.✓ Acabado: Bordes rectos y extremos remallados, libres de defectos que afecten su apariencia como hilos sueltos, manchas, desgarres, perforaciones, humedades materiales extraños, contaminación microbiana (hongos, etc.)
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRÉS"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

VENDA ELASTICA 5 in X 5 yd



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico empacado en unidades, atóxico, aséptico e hipoalergénico,✓ Producto farmacéutico✓ Las orillas de la venda deben estar tejidas o remalladas con puntada de seguridad, evitando que se deshilache o se desprendan los hilos de trama.✓ Los extremos (puntas) deben estar remalladas o tener un adhesivo que evite el deshilachamiento.✓ De color blanco.✓ Forma de cinta plana enrollado sobre sí misma, tipo malla elástica densa.✓ Materiales✓ Algodón, poliéster y fibras sintéticas con hilo elástico de uso hospitalario.✓ Sujetadores: de aluminio o cromadas, libre de corrosión, libre de rebabas y aristas cortantes (como mínimo 01 sujetador).✓ Dimensiones y peso✓ Ancho: 5"✓ Largo: 5 yd.✓ Peso de la venda: de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.✓ Acabado: Bordes rectos y extremos remallados, libres de defectos que afecten su apariencia como hilos sueltos, manchas, desgarres, perforaciones, humedades materiales extraños, contaminación microbiana (hongos, etc.).
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	<ul style="list-style-type: none">✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad,



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRÉS"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<p>lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.</p> <ul style="list-style-type: none">✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

VENDA ELASTICA 6 in X 5 yd

CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico empacado en unidades, atóxico, aséptico e hipoalergénico,✓ Producto farmacéutico✓ Las orillas de la venda deben estar tejidas o remalladas con puntada de seguridad, evitando que se deshilache o se desprendan los hilos de trama.✓ Los extremos (puntas) deben estar remalladas o tener un adhesivo que evite el deshilachamiento.✓ De color blanco.✓ Forma de cinta plana enrollado sobre sí misma, tipo malla elástica densa.✓ Materiales✓ Algodón, poliéster y fibras sintéticas con hilo elástico de uso hospitalario.✓ Sujetadores: de aluminio o cromadas, libre de corrosión, libre de rebabas y aristas cortantes (como mínimo 01 sujetador).✓ Dimensiones y peso✓ Ancho: 6"✓ Largo: 5 yd.✓ Peso de la venda: de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.✓ Acabado: Bordes rectos y extremos remallados, libres de defectos que afecten su apariencia como hilos sueltos, manchas, desgarres,
----------------------------------	---



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	perforaciones, humedades materiales extraños, contaminación microbiana (hongos, etc.).
FECHA DE VENCIMIENTO	✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.
-----------------------------------	--

VENDA ELASTICA 8 in X 5 yd	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Producto farmacéutico empacado en unidades, atóxico, aséptico e hipoalergénico,✓ Producto farmacéutico✓ Las orillas de la venda deben estar tejidas o remalladas con puntada de seguridad, evitando que se deshilache o se desprendan los hilos de trama.✓ Los extremos (puntas) deben estar remalladas o tener un adhesivo que evite el deshilachamiento.✓ De color blanco.✓ Forma de cinta plana enrollado sobre sí misma, tipo malla elástica densa.✓ Materiales✓ Algodón, poliéster y fibras sintéticas con hilo elástico de uso hospitalario.✓ Sujetadores: de aluminio o cromadas, libre de corrosión, libre de rebabas y aristas cortantes (como mínimo 01 sujetador).✓ Dimensiones y peso✓ Ancho: 8"✓ Largo: 5 yd.✓ Peso de la venda: de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.✓ Acabado: Bordes rectos y extremos remallados, libres de defectos que afecten su apariencia como hilos sueltos, manchas, desgarres, perforaciones, humedades materiales extraños, contaminación microbiana (hongos, etc.).
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none">✓ No menor de 18 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none">✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien encargue su fabricación, suscrito por el analista o los profesionales responsables en el que señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis.✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none">✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en los artículos 43 y 44 del Decreto Supremo 010-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRÉS"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
PRESENTACION	✓ El producto farmacéutico se debe presentar en envase autorizado en su registro sanitario y debe indicar las condiciones de temperatura de almacenamiento según lo autorizado en su registro sanitario
INSERTO	✓ Se debe adjuntar para cada envase mediano, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none">✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.✓ En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CRT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none">✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.✓ Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo con la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.

b. PERFIL DEL PROVEEDOR: (Requisitos de Admisibilidad del Postor)

✓ Registro Sanitario Vigente

Copia simple del Registro Sanitario Vigente, emitido por la DIGEMID a nombre del postor, además las resoluciones de modificación o autorización en tanto están tengan por finalidad



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



acreditar la correspondencia entre la información registrada. No se aceptará autorizaciones de funcionamiento que estén suspendidas o canceladas. La exigencia de la vigencia de la Autorización sanitaria de funcionamiento se aplica para todo proceso de selección y ejecución contractual de forma obligatoria.

✓ **Autorización Sanitaria de Funcionamiento como Establecimiento Farmacéutico (Droguería), vigente.**

Copia simple de la Autorización Sanitaria de funcionamiento como establecimiento farmacéutico (DROGUERIA) vigente, emitido por la DIGEMID a nombre del postor, además las resoluciones de modificación o autorización en tanto estén tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada. No se aceptará autorizaciones de funcionamiento que estén suspendidas o canceladas. La exigencia de la vigencia de la Autorización sanitaria de funcionamiento se aplica para todo proceso de selección y ejecución contractual de forma obligatoria

✓ **Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento emitido por DIGEMID, vigente.**

Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, emitido por la DIGEMID a nombre del postor. No se aceptarán certificados que estén suspendidos o cancelados. La exigencia de la vigencia del certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento se aplica para todo proceso de selección y ejecución contractual de forma obligatoria.

✓ **Ficha Técnica del Producto**

Copia Simple de la Ficha Técnica del producto que indique las características del bien solicitado, emitido por el fabricante o postor.

7. PLAZO DE ENTREGA:

✓ **Plazo**

El plazo máximo de entrega de los bienes a adquirir será hasta **DIEZ (10) días calendarios**, contados a partir **del día siguiente de la SUSCRIPCION DEL CONTRATO, EN UNICA ENTREGA**, será de responsabilidad del proveedor, independientemente de ser sujetos a sanciones y moras contempladas en la Ley de Contrataciones del Estado, su Reglamentos y demás normas aplicables.

LUGAR DE ENTREGA	Nombre Del Ítem	Entrega 10 días calendario
ALMACEN SISMED	BAJALENGUA DE MADERA ADULTO X 500	50
ALMACEN SISMED	BAJALENGUA DE MADERA PEDIATRICA	57,142
ALMACEN SISMED	BOMBILLA DE JEBE PARA ASPIRACION N° 02	561
ALMACEN SISMED	BOMBILLA DE JEBE PARA ASPIRACION N° 04	200
ALMACEN SISMED	BRAZALETE DE IDENTIFICACION PARA NIÑA (ROSADO)	8,000
ALMACEN SISMED	BRAZALETE DE IDENTIFICACION PARA NIÑO (CELESTE)	8,000
ALMACEN SISMED	CANULA BINASAL PARA OXIGENO ADULTO	737
ALMACEN SISMED	CANULA BINASAL PARA OXIGENO NEONATO	250
ALMACEN SISMED	CANULA BINASAL PARA OXIGENO PEDIATRICA	417
ALMACEN SISMED	CLAMP UMBILICAL DESCARTABLE	833
ALMACEN SISMED	HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N° 15	4,901
ALMACEN SISMED	HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N° 20	80
ALMACEN SISMED	HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N° 21	4,329
ALMACEN SISMED	MASCARA DE OXIGENO C/BOLSA DE RESERVA PEDIATRICO	550
ALMACEN SISMED	MASCARA DE OXIGENO CON RESERVORIO ADULTO	600



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



ALMACEN SISMED	MASCARA DE OXIGENO DESCARTABLE PARA NEBULIZACION ADULTO	570
ALMACEN CENTRAL	MASCARA DE OXIGENO DESCARTABLE PARA NEBULIZACION PEDIATRICO	570
ALMACEN SISMED	MASCARA DE OXIGENO TIPO VENTURI PARA ADULTO	89
ALMACEN CENTRAL	VENDITA ADHESIVA 12 MM X 100 MM X 100	100
ALMACEN SISMED	VENDITA ADHESIVA 19 mm X 65 mm	80,000
ALMACEN SISMED	BOLSA COLECTORA DE ORINA X 2 L	2,181
ALMACEN SISMED	LIGADURA PLANA PARA EXTRACCION DE SANGRE DE 45 CM APROX VON DISPOSITIVO DE AJUSTE Y LIBERACION	270
ALMACEN SISMED	LLAVE DE TRIPLE VIA CON EXTENSION X 10 cm	4,267
ALMACEN SISMED	LLAVE TRIPLE VIA DESCARTABLE	16,279
ALMACEN CENTRAL	SONDA NASOGASTRICA N° 14	208
ALMACEN SISMED	SONDA NASOGASTRICA N° 16	146
ALMACEN CENTRAL	SONDA NASOGASTRICA N° 8	141
ALMACEN SISMED	SONDA VESICAL 2 VIAS DESCARTABLE N° 14	1,046
ALMACEN SISMED	SONDA VESICAL 2 VIAS DESCARTABLE N° 16	1,056
ALMACEN SISMED	SONDA VESICAL TIPO NELATON N° 14	192
ALMACEN SISMED	BOTA DESCARTABLE	10,000
ALMACEN SISMED	BOTA DESCARTABLE CUBRE CALZADO PARA CIRUJANO	14,300
ALMACEN SISMED	CAJA DE BIOSEGURIDAD DE CARTON PARA JERINGAS Y AGUJAS X 14 L	2,000
ALMACEN SISMED	CAJA DE BIOSEGURIDAD DE CARTON X 5 L	1,550
ALMACEN SISMED	CAJA DE BIOSEGURIDAD DE CARTON X 7 L	1,022
ALMACEN SISMED	TERMOMETRO CLINICO ORAL	756
ALMACEN SISMED	TERMOMETRO DE ALCOHOL VERTICAL RANGO -20°C A 50°C	18
ALMACEN CENTRAL	TERMOMETRO DIGITAL FRONTAL Y AXILAR	169
ALMACEN CENTRAL	TERMOMETRO DIGITAL, RECTAL Y AXILAR	12
ALMACEN CENTRAL	CITOCEPILLO PARA PAPANICOLAU X 100	22
ALMACEN SISMED	CITOCEPILLO PARA PAPANICOLAU X 100	120
ALMACEN SISMED	CRIOVIAL DE POLIPROPILENO ESTERIL 2.0 ml CON TAPA ROSCA CON SOPORTE BASE X 500	22
ALMACEN SISMED	ESPECULO VAGINAL DESCARTABLE TAMAÑO MEDIANO	9,428
ALMACEN CENTRAL	ESPECULO VAGINAL DESCARTABLE TAMAÑO MEDIANO	5,713
ALMACEN SISMED	LAMINA PORTA OBJETO 25 MM X 75 MM X 50	2,235
ALMACEN CENTRAL	LAMINA PORTA OBJETO 25 MM X 75 MM X 50	1,033
ALMACEN SISMED	LAMINA PORTA OBJETO BISCELADA 25 mm X 75 mm X 50	986
ALMACEN CENTRAL	LAMINA PORTA OBJETO BISCELADA 25 mm X 75 mm X 50	160
ALMACEN SISMED	LAMINILLA CUBRE OBJETO 22 M X 22 MM X 100	1,253
ALMACEN SISMED	ESPARADRAPO DE TELA 2 in X 10 yd	500
ALMACEN SISMED	ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE PLASTICO 1 in X 10 yd	69
ALMACEN SISMED	ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE PLASTICO 2 in X 10 yd X 6 CORTES	160
ALMACEN SISMED	ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE TELA 2.5 cm X 9.1 m X APROX X 12	10
ALMACEN SISMED	GASA ESTERIL 5 CM X 5 CM	1,400
ALMACEN CENTRAL	GASA ESTERIL 5 CM X 5 CM	2,350
ALMACEN SISMED	GASA ESTERIL 7.5 cm X 7.5 cm	1,400
ALMACEN SISMED	GASA FRACCIONADA ESTERIL 5 cm X 5 cm DE 8 PLIEGUES X 5 UNI	2,200
ALMACEN CENTRAL	HISOPO DE ALGODÓN CON MANGO DE MADERA 6 in X 100	100
ALMACEN SISMED	HISOPO DE ALGODÓN PARA SECRECIONES X 100	190
ALMACEN SISMED	VENDA ELASTICA 2 in X 5 yd	5,247



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



ALMACEN SISMED	VENDA ELASTICA 3 in X 5 yd	5,736
ALMACEN CENTRAL	VENDA ELASTICA 4 in X 5 yd	7,236
ALMACEN CENTRAL	VENDA ELASTICA 5 in X 5 yd	2,681
ALMACEN SISMED	VENDA ELASTICA 6 in X 5 yd	4,295
ALMACEN SISMED	VENDA ELASTICA 8 in X 5 yd	1,448

Importante:

- Todo plazo de entrega se contabiliza desde el día siguiente de suscrito el contrato respectivo.

8. LUGAR DE ENTREGA DEL BIEN:

- ✓ La entrega de los bienes se realizará en el **ALMACÉN CENTRAL** sito en sito en Psje. Martinetti 111 Cercado. El horario para la recepción de los bienes será en el Almacén de la GRA-SALUD RED PERIFERICA de 8:00 a 12:00 y 14:00 hasta 15:30 horas.
- ✓ La entrega de los bienes se realizará en el **ALMACÉN SISMED** sito en sito en la Av. La salud S/N – Cercado – Arequipa, no está obligado a recibir los productos fuera de las fechas y horarios establecidos. El horario para la recepción de los bienes será en el Almacén de la GRA-SALUD RED PERIFERICA de lunes a viernes 8:00 a 12:20 y 13:30 hasta 15:00 horas

9. GARANTIA COMERCIAL DEL BIEN:

- ✓ **Alcance de la garantía:** Contra defectos, derivados de desperfectos o fallas ajenas al uso normal o habitual de los bienes, no detectables al momento que se otorgó la conformidad.
- ✓ **Período de garantía:** Mínimo de 24 meses.
- ✓ **Condición de inicio del cómputo del período de garantía:** A partir de la fecha en la que se otorgó la conformidad de recepción del bien.
- ✓ La garantía comercial podrá ser del fabricante y/o del postor.

10. DISPONIBILIDAD DE SERVICIOS Y REPUESTOS:

No corresponde

11. PRESTACIONES ACCESORIAS (de ser el caso):

No corresponde

12. OTRAS PENALIDADES APLICABLES

Las que correspondan según la Ley de Contrataciones y su Reglamento

13. 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 con el 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.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



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.

14. 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 contratado, 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 el servicio. Dicha información puede consistir en mapas, dibujos, fotografías, mosaicos, planos, informes, recomendaciones, cálculos, diagnósticos, documentos, cuadros comparativos y demás datos compilados o recibidos por el proveedor

15. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

Capacidad legal (Habilitación)

✓ **CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE ALMACENAMIENTO (BPA) VIGENTE**

Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento, emitida por la ANM o la Autoridad Regional de Salud (ARS, de acuerdo con lo establecido en el Artículo 17° del D.S. N° 014-2011-SA y su Primera Disposición Complementaria Transitoria.

✓ **REGISTRO SANITARIO VIGENTE**

Copia Simple de Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM). Además, las Resoluciones de modificación o autorización, en tanto estas tengas por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el producto farmacéutico ofertado. No se aceptarán productos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado.

✓ **CERTIFICADO DE ANALISIS**

Copia Simple del Certificado de Análisis, del producto ofertado el cual es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en la farmacopea o metodología declarada por el interesado en su solicitud de registro sanitario, según lo señalado en el Anexo 01 del Glosario de Términos de Definiciones del D.S. N° 016-2011. Cuando se mencione protocolo de análisis se refiere a certificado de análisis.

✓ **CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE MANUFACTURA (BPM) VIGENTE**

Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, que señale el producto ofertado emitido por la ANM. El contar con la Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente el extranjero emitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios o documento equivalente que acredite el cumplimiento de Buenas Prácticas específicas al tipo de dispositivo de acuerdo con el nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen. En ningún caso el postor podrá presentar la oferta de un dispositivo médico que tenga impedimento para su internamiento en el país, solicitado por la ANM a aduanas, en el marco de lo establecido en el Art. 24 del Decreto Supremo N° 016-2011-SA, se podrá considerar el ISO 13485 o ISO 9001, CE o FDA, emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen, según normativa D.S. 016-2011-SA/Digemid, art. 124.



GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"DÉCENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



Experiencia del postor en la especialidad

- ✓ El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a:
 - ✓ Ítem 01 OCHENTA Y OCHO MIL QUINIENTOS SESENTA Y SEIS CON 46/100 SOLES (S/. 88,566.46)
 - ✓ Ítem 02 OCHENTA Y NUEVE MIL CIENTO VEINTICUATRO CON 36/100 SOLES (S/. 89,124.36)
 - ✓ Ítem 03 CIENTO ONCE MIL QUINIENTOS NOVENTA Y SEIS CON 68/100 SOLES (S/. 111,596.68)
 - ✓ Ítem 04 CIENTO VENTIDOS MIL NOVECIENTOS SETENTA Y OCHO CON 87/100 SOLES (S/. 122,978.87)
 - ✓ Ítem 05 CIENTO VEINTITRES MIL CIENTO NOVENTA Y SEIS CON 18/100 SOLES (S/. 123,196.18)

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.

- ✓ En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de
 - ✓ Ítem 01 ONCE MIL SETENTA CON 80/100 SOLES (S/. 11,070.80)
 - ✓ Ítem 02 ONCE MIL CIENTO CUARENTA CON 54/100 SOLES (S/. 11,140.54)
 - ✓ Ítem 03 TRECE MIL NOVECIENTOS CUARENTA Y NUEVO CON 58/100 SOLES (S/. 13,949.58)
 - ✓ Ítem 04 QUINCE MIL TRESCIENTOS SETENTA Y DOS CON 34/100 SOLES (S/. 15,372.34)
 - ✓ Ítem 05 QUINCE MIL TRESCIENTOS NOVENTA Y SIETE CON 27/100 SOLES (S/. 15,397.27)

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. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa.

- ✓ Se consideran bienes similares a los siguientes: **INSUMOS MÉDICOS, MATERIAL MÉDICO, ACCESORIOS MÉDICOS, MATERIAL DE LABORATORIO, INSUMOS DE LABORATORIO.**

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 pago¹¹ correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.

16. CONFORMIDAD DE RECEPCION DEL BIEN:

- ✓ **Áreas que supervisan:** El área o unidad orgánica responsable de la supervisión técnica de la entrega de los bienes es el responsable del Programa Presupuestal y SIMED
- ✓ **Áreas que coordinarán con el proveedor:** El áreas o unidades orgánicas con las que el proveedor coordinará sus actividades es el subproceso de Adquisiciones.
- ✓ **Área que brindará la conformidad:** El área o unidad orgánica responsable de emitir la conformidad en la verificación de las Especificaciones Técnicas, será el responsable del Programa Presupuestal, con el Coordinador de la ES y Responsable de SIMED.
- ✓ En caso de no cumplir con las características solicitadas al momento de emitir la conformidad, se realizará un informe por parte del Responsable del Programa Presupuestal, indicando las deficiencias encontradas.

GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA
GERENCIA REGIONAL DE SALUD
RED DE SALUD AREQUIPA CALLEJONIA
Solano
Lic. Erika Salcedo Gómez
COORDINADOR PROGRAMAS PRESUPUESTALES

3.1.1 Consideraciones generales

Importante

Para determinar que los postores cuentan con las capacidades necesarias para ejecutar el contrato, el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, incorpora los requisitos de calificación previstos por el área usuaria en el requerimiento, no pudiendo incluirse requisitos adicionales, ni distintos a los siguientes:

3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

A.	CAPACIDAD LEGAL
	HABILITACIÓN
	<u>Requisitos:</u> <ol style="list-style-type: none">1. CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE ALMACENAMIENTO (BPA) VIGENTE2. REGISTRO SANITARIO VIGENTE3. CERTIFICADO DE ANALISIS4. CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE MANUFACTURA (BPM) VIGENTE
	<div>Importante<p><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></p></div> <u>Acreditación:</u> <ol style="list-style-type: none">1. Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento, emitida por la ANM o la Autoridad Regional de Salud (ARS, de acuerdo con lo establecido en el Artículo 17° del D.S. N° 014-2011-SA y su Primera Disposición Complementaria Transitoria.2. Copia Simple de Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM). Además, las Resoluciones de modificación o autorización, en tanto estas tengas por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el producto farmacéutico ofertado. No se aceptarán productos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado.3. Copia Simple del Certificado de Análisis, del producto ofertado el cual es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en la farmacopea o metodología declarada por el interesado en su solicitud de registro sanitario, según lo señalado en el Anexo 01 del Glosario de Términos de Definiciones del D.S. N° 016-2011. Cuando se mencione protocolo de análisis se refiere a certificado de análisis.4. Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, que señale el producto ofertado emitido por la ANM. El contar con la Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente el extranjero emitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios o documento equivalente que acredite el cumplimiento de Buenas Prácticas específicas al tipo de dispositivo de acuerdo con el nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen. En ningún caso el postor podrá presentar la oferta de un dispositivo médico que tenga impedimento para su internamiento en el país, solicitado por la ANM a aduanas, en el marco de lo establecido en el Art. 24 del Decreto Supremo N° 016-2011-SA.

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 ESPECIALIDADRequisitos:

El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a

Ítem 01 OCHENTA Y OCHO MIL QUINIENTOS SESENTA Y SEIS CON 46/100 SOLES (S/. 88,566.46)

Ítem 02 OCHENTA Y NUEVE MIL CIENTO VEINTICUATRO CON 36/100 SOLES (S/. 89,124.36)

Ítem 03 CIENTO ONCE MIL QUINIENTOS NOVENTA Y SEIS CON 68/100 SOLES (S/. 111,596.68)

Ítem 04 CIENTO VENTIDOS MIL NOVECIENTOS SETENTA Y OCHO CON 87/100 SOLES (S/. 122,978.87)

Ítem 05 CIENTO VEINTITRES MIL CIENTO NOVENTA Y SEIS CON 18/100 SOLES (S/. 123,196.18)

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.

En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de

Ítem 01 ONCE MIL SETENTA CON 80/100 SOLES (S/. 11,070.80)

Ítem 02 ONCE MIL CIENTO CUARENTA CON 54/100 SOLES (S/. 11,140.54)

Ítem 03 TRECE MIL NOVECIENTOS CUARENTA Y NUEVO CON 58/100 SOLES (S/. 13,949.58)

Ítem 04 QUINCE MIL TRESCIENTOS SETENTA Y DOS CON 34/100 SOLES (S/. 15,372.34)

Ítem 05 QUINCE MIL TRESCIENTOS NOVENTA Y SIETE CON 27/100 SOLES (S/. 15,397.27)

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. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa.

Se consideran bienes similares a los siguientes **INSUMOS MEDICOS, MATERIAL MEDICO, INSUMOS DE LABORATORIO, MATERIAL DE LABORATORIO, PRUEBAS DE LABORATORIO.**

Acreditación:

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 pago¹⁰ correspondientes a un máximo de 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

¹⁰ 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”

(...)

“Situación diferente se suscita ante el sello colocado por el cliente del postor [sea utilizando el término “cancelado” o “pagado”] supuesto en el cual sí se contaría con la declaración de un tercero que brinde certeza, ante la cual debiera reconocerse la validez de la experiencia”.

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 de 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 de que el postor sea sucursal, o fue transmitida por reorganización societaria, debiendo acompañar la documentación sustentatorio 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".

Importante

- *Si como resultado de una consulta u observación corresponde precisarse o ajustarse el requerimiento, se solicita la autorización del área usuaria y se pone de conocimiento de tal hecho a la dependencia que aprobó el expediente de contratación, de conformidad con el numeral 72.3 del artículo 72 del Reglamento.*
- *El cumplimiento de las Especificaciones Técnicas se realiza mediante la presentación de una declaración jurada. De ser el caso, adicionalmente la Entidad puede solicitar documentación que acredite el cumplimiento del algún componente de las características y/o requisitos funcionales. Para dicho efecto, consignará de manera detallada los documentos que deben presentar los postores en el literal e) del numeral 2.2.1.1 de esta sección de las bases.*
- *Los requisitos de calificación determinan si los postores cuentan con las capacidades necesarias para ejecutar el contrato, lo que debe ser acreditado documentalmente, y no mediante declaración jurada.*

CAPÍTULO IV FACTORES DE EVALUACIÓN

La evaluación se realiza sobre la base de cien (100) puntos.

Para determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación de las ofertas, se considera lo siguiente:

FACTOR DE EVALUACIÓN	PUNTAJE / METODOLOGÍA PARA SU ASIGNACIÓN
A. PRECIO	
<p><u>Evaluación:</u> Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor.</p> <p><u>Acreditación:</u> Se acreditará mediante registro en el SEACE o el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N°6), según corresponda.</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>i</i> = Oferta P_i = Puntaje de la oferta a evaluar O_i = Precio <i>i</i> O_m = Precio de la oferta más baja PMP = Puntaje máximo del precio </p> <p style="text-align: right;">80 puntos</p>
PLAZO DE ENTREGA¹¹	
<p><u>Evaluación:</u> Se evaluará en función al plazo de entrega ofertado, el cual debe mejorar el plazo de entrega establecido en las Especificaciones Técnicas.</p> <p><u>Acreditación:</u> Se acreditará mediante la presentación de declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)</p>	<p>De 03 hasta 05 días calendario: 20 puntos</p> <p>De 06 hasta 08 días calendario: 15 puntos</p> <p>De 09 hasta 10 días calendario: 10 puntos</p>

Importante

Los factores de evaluación elaborados por el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, son objetivos y guardan vinculación, razonabilidad y proporcionalidad con el objeto de la contratación. Asimismo, estos no pueden calificar con puntaje el cumplimiento de las Especificaciones Técnicas ni los requisitos de calificación.

¹¹ Este factor podrá ser consignado cuando del expediente de contratación se advierta que el plazo establecido para la entrega de los bienes admite reducción. para lo cual deben establecerse rangos razonables para la asignación de puntaje, esto es que no suponga un riesgo de incumplimiento contractual y que represente una mejora al plazo establecido.

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 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 órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, adjudicó la buena pro de la **ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA 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 del bien, 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 PAGO¹²

LA ENTIDAD se obliga a pagar la contraprestación a EL CONTRATISTA en [INDICAR MONEDA], en [INDICAR EL DETALLE DEL PAGO ÚNICO O PAGOS A CUENTA, SEGÚN CORRESPONDA], 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 contrato para ello, bajo responsabilidad del funcionario competente.

¹² En cada caso concreto, dependiendo de la naturaleza del contrato, podrá adicionarse la información que resulte pertinente a efectos de generar el pago.

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 ULTIMO CASO. EN LA MODALIDAD DE LLAVE EN MANO DETALLAR EL PLAZO DE ENTREGA, SU INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO].

Importante para la Entidad

En el caso de contratación de prestaciones accesorias, se puede incluir la siguiente cláusula:

CLÁUSULA: PRESTACIONES ACCESORIAS¹³

“Las prestaciones accesorias tienen por objeto [CONSIGNAR EL OBJETO DE LAS PRESTACIONES ACCESORIAS].

El monto de las prestaciones accesorias asciende a [CONSIGNAR MONEDA Y MONTO], que incluye todos los impuestos de Ley.

El plazo de ejecución de las prestaciones accesorias es de [.....], el mismo que se computa desde [CONSIGNAR SI ES DEL DÍA SIGUIENTE DEL CUMPLIMIENTO DE LAS PRESTACIONES PRINCIPALES, 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 DE LAS PRESTACIONES ACCESORIAS, DEBIENDO INDICAR LAS MISMAS EN ESTE ULTIMO CASO].

[DE SER EL CASO, INCLUIR OTROS ASPECTOS RELACIONADOS A LA EJECUCIÓN DE LAS PRESTACIONES ACCESORIAS].”

Incorporar a las bases o eliminar, según corresponda

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.

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

¹³ De conformidad con la Directiva sobre prestaciones accesorias, los contratos relativos al cumplimiento de la(s) prestación(es) principal(es) y de la(s) prestación(es) accesoria(s), pueden estar contenidos en uno o dos documentos. En el supuesto que ambas prestaciones estén contenidas en un mismo documento, estas deben estar claramente diferenciadas, debiendo indicarse entre otros aspectos, el precio y plazo de cada prestación.

DOCUMENTO] emitida por **[SEÑALAR EMPRESA QUE LA EMITE]**, la misma que debe mantenerse vigente hasta el cumplimiento total de las obligaciones garantizadas.

Importante

De conformidad con el artículo 152 del Reglamento, no se constituirá garantía de fiel cumplimiento del contrato ni garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias, en contratos cuyos montos sean iguales o menores a doscientos mil Soles (S/ 200,000.00). Dicha excepción también aplica a 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 no supere el monto señalado anteriormente.

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.

Importante para la Entidad

Sólo en el caso que la Entidad hubiese previsto otorgar adelanto, se debe incluir la siguiente cláusula:

CLÁUSULA NOVENA: ADELANTO DIRECTO

*“LA ENTIDAD otorgará **[CONSIGNAR NÚMERO DE ADELANTOS A OTORGARSE]** adelantos directos por el **[CONSIGNAR PORCENTAJE QUE NO DEBE EXCEDER DEL 30% DEL MONTO DEL CONTRATO ORIGINAL]** del monto del contrato original.*

*EL CONTRATISTA debe solicitar los adelantos dentro de **[CONSIGNAR EL PLAZO Y OPORTUNIDAD PARA LA SOLICITUD]**, adjuntando a su solicitud la garantía por adelantos mediante carta fianza o póliza de caución acompañada del comprobante de pago correspondiente. Vencido dicho plazo no procederá la solicitud.*

*LA ENTIDAD debe entregar el monto solicitado dentro de **[CONSIGNAR EL PLAZO]** siguientes a la presentación de la solicitud del contratista.”*

Incorporar a las bases o eliminar, según corresponda.

CLÁUSULA DÉCIMA: 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 UNDÉCIMA: 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 DUODÉCIMA: 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 DÉCIMA TERCERA: 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:

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 CUARTA: 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 QUINTA: 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 SEXTA: 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 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 SÉTIMA: 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 OCTAVA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS¹⁴

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.

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 NOVENA: 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 VIGÉSIMA: 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

¹⁴ 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).

PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO]

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 Digitales¹⁵.

¹⁵ 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>

ANEXOS

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

COMITÉ DE SELECCION**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 006-2023-RPSA-1**

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 ¹⁶		Sí	No
Correo electrónico :			

Autorización de notificación por correo electrónico:

... [CONSIGNAR SÍ O NO] 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 subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
3. Solicitud al postor que ocupó el segundo lugar en el orden de prelación para presentar los documentos para perfeccionar el contrato.
4. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
5. Notificación de la orden de compra¹⁷

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.

Importante

¹⁶ 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 cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.

¹⁷ Cuando el monto del valor estimado del procedimiento o del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en caso se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

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

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

COMITÉ DE SELECCION

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 006-2023-RPSA-1

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 ¹⁸		Sí		No	
Correo electrónico :					

Datos del consorciado 2					
Nombre, Denominación o Razón Social :					
Domicilio Legal :					
RUC :		Teléfono(s) :			
MYPE ¹⁹		Sí		No	
Correo electrónico :					

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

Autorización de notificación por correo electrónico:

Correo electrónico del consorcio:

... [CONSIGNAR SÍ O NO] 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.

¹⁸ 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 cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento. Para dicho efecto, todos los integrantes del consorcio deben acreditar la condición de micro o pequeña empresa.

¹⁹ Ibídem.

²⁰ Ibídem.

2. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
3. Solicitud al postor que ocupó el segundo lugar en el orden de prelación para presentar los documentos para perfeccionar el contrato.
4. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
5. 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 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.

²¹ Cuando el monto del valor estimado del procedimiento o del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en caso se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

ANEXO Nº 2

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

Señores
COMITÉ DE SELECCION
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA Nº 006-2023-RPSA-1
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 Nº 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 Nº 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.

ANEXO Nº 3

DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Señores
COMITÉ DE SELECCION
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA Nº 006-2023-RPSA-1
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.

ANEXO N° 4

DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE ENTREGA

Señores
COMITÉ DE SELECCION
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 006-2023-RPSA-1
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].

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

ANEXO N° 5

PROMESA DE CONSORCIO

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

Señores

COMITÉ DE SELECCION

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 006-2023-RPSA-1

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 **ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA 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] [%]²²

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

2. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2] [%]²³

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES 100%²⁴

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

²² Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

²³ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

²⁴ Este porcentaje corresponde a la sumatoria de los porcentajes de las obligaciones de cada uno de los integrantes del consorcio.

.....
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.

Importante para la Entidad

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

Esta nota deberá ser eliminada una vez culminada la elaboración de las bases

ANEXO N° 6**PRECIO DE LA OFERTA**

Señores

COMITÉ DE SELECCION

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 006-2023-RPSA-1

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

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”.*

Incluir o eliminar, según corresponda

Importante para la Entidad

En caso de la contratación de bienes bajo el sistema a suma alzada incluir el siguiente anexo:

Esta nota deberá ser eliminada una vez culminada la elaboración de las bases

ANEXO N° 6**PRECIO DE LA OFERTA**

Señores

COMITÉ DE SELECCION

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 006-2023-RPSA-1

Presente.-

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

CONCEPTO	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

- *El postor debe consignar el precio total de la oferta, sin perjuicio que, de resultar favorecido con la buena pro, presente el detalle de precios unitarios para el perfeccionamiento del contrato.*
- *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”.*

Incluir o eliminar, según corresponda

Importante para la Entidad

Si durante la fase de actos preparatorios, las Entidades advierten que es posible la participación de proveedores que gozan del beneficio de la exoneración del IGV prevista en la Ley N° 27037, Ley de Promoción de la Inversión en la Amazonía, incluir el siguiente anexo:

Esta nota deberá ser eliminada una vez culminada la elaboración de las bases

ANEXO N° 7**DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE CONDICIONES PARA LA APLICACIÓN DE LA EXONERACIÓN DEL IGV**

Señores

COMITÉ DE SELECCION

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 006-2023-RPSA-1

Presente.-

Mediante el presente el suscrito, postor y/o Representante Legal de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], declaro bajo juramento que gozo del beneficio de la exoneración del IGV previsto en la Ley N° 27037, Ley de Promoción de la Inversión en la Amazonía, dado que cumplo con las condiciones siguientes:

- 1.- Que el domicilio fiscal de la empresa²⁵ se encuentra ubicada en la Amazonía y coincide con el lugar establecido como sede central (donde tiene su administración y lleva su contabilidad);
- 2.- Que la empresa se encuentra inscrita en las Oficinas Registrales de la Amazonía (exigible en caso de personas jurídicas);
- 3.- Que, al menos el setenta por ciento (70%) de los activos fijos de la empresa se encuentran en la Amazonía; y
- 4.- Que la empresa no tiene producción fuera de la Amazonía.²⁶

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

Cuando se trate de consorcios, esta declaración jurada será presentada por cada uno de los integrantes del consorcio, salvo que se trate de consorcios con contabilidad independiente, en cuyo caso debe ser suscrita por el representante común, debiendo indicar su condición de consorcio con contabilidad independiente y el número de RUC del consorcio.

²⁵ En el artículo 1 del “Reglamento de las Disposiciones Tributarias contenidas en la Ley de Promoción de la Inversión en la Amazonía” se define como “empresa” a las “Personas naturales, sociedades conyugales, sucesiones indivisas y personas consideradas jurídicas por la Ley del Impuesto a la Renta, generadoras de rentas de tercera categoría, ubicadas en la Amazonía. Las sociedades conyugales son aquéllas que ejerzan la opción prevista en el Artículo 16 de la Ley del Impuesto a la Renta.”

²⁶ En caso de empresas de comercialización, no consignar esta condición.

ANEXO N° 8

EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Señores

COMITÉ DE SELECCION

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 006-2023-RPSA-1

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 ²⁷	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO ²⁸	EXPERIENCIA PROVENIENTE ²⁹ DE:	MONEDA	IMPORTE ³⁰	TIPO DE CAMBIO VENTA ³¹	MONTO FACTURADO ACUMULADO ³²
1										
2										
3										
4										

²⁷ 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.

²⁸ 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.

²⁹ 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".

³⁰ Se refiere al monto del contrato ejecutado incluido adicionales y reducciones, de ser el caso.

³¹ 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.

³² Consignar en la moneda establecida en las bases.

[CONSIGNAR NOMBRE DE LA ENTIDAD]

[CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Nº	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	Nº CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP ²⁷	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO ²⁸	EXPERIENCIA PROVENIENTE ²⁹ DE:	MONEDA	IMPORTE ³⁰	TIPO DE CAMBIO VENTA ³¹	MONTO FACTURADO ACUMULADO ³²
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

ANEXO N° 9

DECLARACIÓN JURADA (NUMERAL 49.4 DEL ARTÍCULO 49 DEL REGLAMENTO)

Señores

COMITÉ DE SELECCION

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 006-2023-RPSA-1

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 Nº 10

SOLICITUD DE BONIFICACIÓN DEL CINCO POR CIENTO (5%) POR TENER LA CONDICIÓN DE MICRO Y PEQUEÑA EMPRESA

Señores

COMITÉ DE SELECCION

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA Nº 006-2023-RPSA-1

Presente.-

Mediante el presente el suscrito, postor y/o Representante legal de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], solicito la asignación de la bonificación del cinco por ciento (5%) sobre el puntaje total obtenido, debido a que mi representada cuenta con la condición de micro y pequeña empresa.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

- *Para asignar la bonificación, el órgano encargado de las contrataciones o comité de selección, según corresponda, verifica 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/>.*
- *Para que un consorcio pueda acceder a la bonificación, cada uno de sus integrantes debe cumplir con la condición de micro y pequeña empresa.*