

# ***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	<b>Importante</b> • 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	<b>Advertencia</b> • 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	<b>Importante para la Entidad</b> • 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, junio y octubre de 2022

**BASES ESTÁNDAR DE ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA  
PARA LA CONTRATACIÓN DE BIENES**

**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA  
N° 54-2023-RPSA-1**

**SEGUNDA CONVOCATORIA**

**CONTRATACIÓN DE BIENES  
ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y MATERIAL DE  
ODONTOLOGICO PARA EL ABASTECIMIENTO DE LAS  
MICROREDES DE SALUD DE LA RED DE SALUD  
AREQUIPA CAYLLOMA**

## **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](http://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.

#### Importante

*No pueden formularse consultas ni observaciones respecto del contenido de una ficha de homologación aprobada. Las consultas y observaciones que se formulen sobre el particular, se tienen como no presentadas.*

### 1.5. ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS, OBSERVACIONES E INTEGRACIÓN DE BASES

La absolución de consultas, observaciones e integración de las bases se realizan conforme a las disposiciones previstas en 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 Digitales<sup>1</sup>). 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.*

<sup>1</sup> 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>

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**

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, rechazo 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 realiza 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 accesoria, 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 a caso fortuito o fuerza mayor, esta reconoce al contratista los intereses legales correspondientes, de conformidad con el artículo 39 de la Ley y 171 del Reglamento, debiendo repetir contra los responsables de la demora injustificada.*

**3.9. DISPOSICIONES FINALES**

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

## **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° : 20454157592  
Domicilio legal : AV. INDEPENDENCIA BLOCK E N° 600 INT. 424 (Edificios Heroes Anonimos)  
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 Y MATERIAL ODONTOLOGICO PARA EL ABASTECIMIENTO DE LAS MICROREDES DE SALUD PARA LA RED DE SALUD AREQUIPA CAYLLOMA” - SEGUNDA CONVOCATORIA.**

	N°	“ADQUISICION DE INSUMOS Y MATERIAL ODONTOLOGICO PARA EL ABASTECIMIENTO DE LAS MICROREDES DE SALUD PARA LA RED DE SALUD AREQUIPA CAYLLOMA”	U.M.	CANTIDAD
ITEM 1	1	IONOMERO DE VIDRIO AUTOCURABLE PARA BASE (POLVO-LIQUIDO 12.5g/8.5ml)	UNIDAD	213
	2	SELLANTE DE FOSAS Y FISURAS FOTOCURABLE X 2.5 g (KIT)	UNIDAD	165
	3	ACIDO ORTOFOSFORICO GEL 37% (ACIDO GRABADOR DE ESMALTE) X 13 g	UNIDAD	104
	4	ADHESIVO FOTOCURABLE DE RESINA X 6 ML	UNIDAD	141
	5	RESINA FOTOCURABLE KIT (AC. GRABADOR + COMPONENTE) 5 JERINGAS 4g	UNIDAD	90
	6	HOJA PLASTIFICADA PARA MEZCLA DE IONOMETRO DE VIDRIO DE PRAT X 100	UNIDAD	113

	N°	“ADQUISICION DE INSUMOS Y MATERIAL ODONTOLOGICO PARA EL ABASTECIMIENTO DE LAS MICROREDES DE SALUD PARA LA RED DE SALUD AREQUIPA CAYLLOMA”	U.M.	CANTIDAD
ITEM 2	1	ESCOBILLA DESCARTABLE PARA PSICOPROFILAXIS	UNIDAD	2850
	2	REVELADOR DE PLACA BACTERIANA LIQUIDO X 10 ML	UNIDAD	60
	3	CINTA MATRIZ CELULOIDE X 100	UNIDAD	73
	4	FLUOR BARNIZ X 0.5 ml	UNIDAD	10000

	5	FLUOR GEL ACIDULADO 1.23% X 200 ml	UNIDAD	262
	6	FLUOR GEL NEUTRO X 200 ML	UNIDAD	60
	7	COPA DE CAUCHO PARA PROFILAXIS	UNIDAD	3770
	8	EYECTOR DE SALIVA DESCARTABLE X 100	UNIDAD	598
	9	GOMA PARA PULIR RESINA ALTA VELOCIDAD FORMA DISCO	UNIDAD	574
	10	GOMA PARA PULIR RESINA ALTA VELOCIDAD FORMA PERA	UNIDAD	595
	11	HILO DENTAL X 50 M	UNIDAD	1734
	12	REVELADOR DE PLACA BACTERIANA EN TABLETA	UNIDAD	1676
	13	CAMPO DESCARTABLE DENTAL X 500	UNIDAD	50
	14	PASTA DENTRIFICA MEDICADA X 50 g	UNIDAD	129
	15	CINTA MATRIZ METALICA X 3 m	UNIDAD	119
	16	CUÑA INTERPROXIMAL DE MADERA PARA ODONTOLOGIA	UNIDAD	6720

	N°	“ADQUISICION DE INSUMOS Y MATERIAL ODONTOLOGICO PARA EL ABASTECIMIENTO DE LAS MICROREDES DE SALUD PARA LA RED DE SALUD AREQUIPA CAYLLOMA”	U.M.	CANTIDAD
ITEM 3	1	EUGENOL LIQUIDO X 15 ml	UNIDAD	128
	2	OXIDO DE ZINC X 454 g (1 lb)	UNIDAD	65
	3	PARAMONOCLOFENOL ALCANFORADO LIQUIDO X 20 ml	UNIDAD	56
	4	VASO DAPPEN DE VIDRIO 3 cm DE DIAMETRO X 3 cm DE ALTO	UNIDAD	64
	5	FORMOCRESOL LIQUIDO (USO DENTAL) X 10 ml	UNIDAD	61
	6	HIDROXIDO DE CALCIO BASE Y CATALIZADOR 13g/11g (KIT)	UNIDAD	83
	7	HIDROXIDO DE CALCIO PLV X 10 G	UNIDAD	50
	8	TIRA DE LIJA PARA PULIDO DE RESINA X 100	UNIDAD	293
	9	MICROBROCHA PARA APLICACIÓN DE ADHESIVO X 100	UNIDAD	423
	11	PAPEL ARTICULAR UNILATERAL	UNIDAD	2100

	N°	“ADQUISICION DE INSUMOS Y MATERIAL ODONTOLOGICO PARA EL ABASTECIMIENTO DE LAS MICROREDES DE SALUD PARA LA RED DE SALUD AREQUIPA CAYLLOMA”	U.M.	CANTIDAD
ITEM 4	1	ESPEJO BUCAL CON MANGO SIN AUMENTO	UNIDAD	508
	2	EXPLORADOR DENTAL MONOACTIVO	UNIDAD	131
	3	PORTA HIDROXIDO DE CALCIO	UNIDAD	50
	4	ESPATULA DE PLASTICO PARA IONOMERO	UNIDAD	107
	5	ESPATULA DE POLIETILENO PARA IONOMERO	UNIDAD	116
	6	ESPATULA PARA RESINA DOBLE PARTE ACTIVA	UNIDAD	129
	7	JUEGO DE FORCEP DE USO ODONTOLOGICO X 7 PIEZAS	UNIDAD	38

	8	TALLADOR DE RESINA	UNIDAD	98
	9	ESPATULA DE PLASTICO PORTA RESINA	UNIDAD	100
	10	CURETA PARA DENTINA N° 17	UNIDAD	3
	11	CURETA PARA DENTINA N° 51/52	UNIDAD	174
	12	CURETA PARA DENTINA N° 57/58	UNIDAD	186
	13	CURETA PARA DENTINA N° 63/64	UNIDAD	189
	14	FORCEP PICO DE LORO PARA ADULTO	UNIDAD	4
	15	FORCEP PICO DE MILANO PARA ADULTO	UNIDAD	4
	16	FORCEP RECTO ANTERIOR ADULTO	UNIDAD	3
	17	FORCEP TIPO BAYONETA SUPERIOR	UNIDAD	5
	18	JUEGO DE FORCEP DE USO ODONTOLOGICO PARA NIÑOSX 5 PIEZAS	UNIDAD	48
	19	PORTA MATRIZ	UNIDAD	69
	20	PUNTA DESCARTABLE PARA JERINGA TRIPLE ODONTOLOGICA	UNIDAD	3
	21	SET CURETAS PERIODONTALES SUPRAGINGIVALES SUPERIOR E INFERIOR (10 PUNTAS Y UN MANGO)	UNIDAD	44

“ADQUISICION DE INSUMOS Y MATERIAL ODONTOLOGICO PARA EL ABASTECIMIENTO DE LAS MICROREDES DE SALUD PARA LA RED DE SALUD AREQUIPA CAYLLOMA”				
N°			U.M.	CANTIDAD
ITEM 5	1	FRESA QUIRURGICA CILINDRICA PARA HUESO	UNIDAD	210
	2	JUEGO DE FRESAS QUIRURGICAS DE FISURA MEDIANA X 6	UNIDAD	120
	3	JUEGO DE FRESAS QUIRURGICAS REDONDA X 6	UNIDAD	100
	4	PORTA FRESAS METALICO	UNIDAD	103
	5	FRESA DE ALTA VELOCIDAD FISURA PEQUEÑA	UNIDAD	336
	6	FRESA DE CARBURO TUNGSTENO DE ALTA VELOCIDAD REDONDA	UNIDAD	315
	7	FRESA DE CARBURO TUNGSTENO DE ALTA VELOCIDAD REDONDA MEDIANA	UNIDAD	355
	8	FRESA DE CARBURO TUNGSTENO DE ALTA VELOCIDAD REDONDA PEQUEÑA	UNIDAD	353
	9	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD CILINDRICA CHICA	UNIDAD	557
	10	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD CILINDRICA MEDIANA	UNIDAD	516
	11	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD CONO INVERTIDO CHICA	UNIDAD	487
	12	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD CONO INVERTIDO GRANDE	UNIDAD	547
	13	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD CONO INVERTIDO MEDIANA	UNIDAD	610

14	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD REDONDA CHICA	UNIDAD	670
15	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD REDONDA GRANDE	UNIDAD	550
16	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD REDONDA MEDIANA	UNIDAD	689
17	FRESA DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD FISURA MEDIANA	UNIDAD	392
18	PIEDRA ARKANSAS ALTA VELOCIDAD FISURA	UNIDAD	517
19	PIEDRA ARKANSAS ALTA VELOCIDAD FLAMA	UNIDAD	802
20	PIEDRA ARKANSAS ALTA VELOCIDAD TIPO BALA	UNIDAD	757
21	PIEDRA ARKANSAS PARA PULIR RESINA REDONDA	UNIDAD	742
22	PIEZA DE MANO DE ALTA VELOCIDAD	UNIDAD	55

### 1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante **FORMATO N° 02 SOLICITUD Y APROBACIÓN DE EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN DE LA AS N° 054-2023-RSAP-1 DE FECHA 19 DE OCTUBRE DEL 2023**

### 1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

DONACIONES Y TRANSFERENCIAS

### 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 de **QUINCE (15) DIAS CALENDARIOS**, contados a partir del día siguiente de notificación de la **ORDEN DE COMPRA** 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 caja de la Entidad sito en **Av. Independencia Block E N° 600 Int. 424 Arequipa – Arequipa.**

#### 1.11. BASE LEGAL

- Ley N° 30365 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.
- Constitución Política del Perú - Ley N° 27444
- Ley del Procedimiento Administrativo General
- Ley N° 27815 – Ley de Código de Ética de la Función Pública
- Ley N° 31367 Ley de Endeudamiento del Sector Público para el año fiscal 2022. - Ley N° 28411 Ley General del Sistema Nacional de Presupuesto
- Decreto Legislativo N°1444, que modifica la Ley N° 30225.
- Decreto Legislativo N°1341, que modifica la Ley N° 302225
- Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225 - Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N°082-2019-EF.
- Decreto Supremo N° 344-2018-EF, que aprueba el Reglamento de la Ley N° 30225, modificado por Decreto Supremo N° 162-2021-EF.
- Directivas del Organismo Supervisor de las Contrataciones del Estado (OSCE).
- Texto Único Ordenado de la Ley N° 27444 – Ley del procedimiento Administrativo General, aprobado mediante Decreto Supremo N°004-2019-JUS.
- Texto Único Ordenado de la Ley N°27806 – Ley de Transparencia y de Acceso a la Información Pública, aprobado mediante Decreto Supremo N°043-2003-PCM

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 documentos<sup>2</sup>, 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 – PIDE<sup>3</sup> 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**)

<sup>2</sup> La omisión del índice no determina la no admisión de la oferta.

<sup>3</sup> 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/>

- e) Declaración jurada de plazo de entrega. **(Anexo N° 4)**<sup>4</sup>
- 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. Adjuntar obligatoriamente el **Anexo N° 6**.

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

#### **Importante**

*El 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 Discapacidad<sup>5</sup>.
- 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 acápite “Documentos para la admisión de la oferta”, “Requisitos de calificación” y “Factores de evaluación”.*

### **2.3. PRESENTACIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN**

“El recurso de apelación se presenta ante la Unidad de Trámite Documentario de la Entidad.

En caso el participante o postor opte por presentar recurso de apelación y por otorgar la garantía mediante depósito en cuenta bancaria, se debe realizar el abono en:

**N ° de Cuenta : 101-075966**  
**Banco : BANCO DE LA NACIÓN**  
**N° CCI : 01810100010107596668**

<sup>4</sup> 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.

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

## 2.4. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

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 – PIDE<sup>6</sup> 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) Autorización de notificación de la decisión de la Entidad sobre la solicitud de ampliación de plazo mediante medios electrónicos de comunicación <sup>7</sup> (**Anexo N° 11**).
- i) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado<sup>8</sup>.
- j) Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete<sup>9</sup>.

### 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

<sup>6</sup> 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/>

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

<sup>8</sup> Incluir solo en caso de la contratación bajo el sistema a suma alzada.

<sup>9</sup> Incluir solo en caso de contrataciones por paquete.

- *Corresponde a la Entidad verificar que las garantías presentadas por el postor ganador de la buena pro cumplan con los requisitos y condiciones necesarios para su aceptación y eventual ejecución, sin perjuicio de la determinación de las responsabilidades funcionales que correspondan.*
- *De conformidad con el Reglamento Consular del Perú aprobado mediante Decreto Supremo N° 076-2005-RE para que los documentos públicos y privados extendidos en el exterior tengan validez en el Perú, deben estar legalizados por los funcionarios consulares peruanos y refrendados por el Ministerio de Relaciones Exteriores del Perú, salvo que se trate de documentos públicos emitidos en países que formen parte del Convenio de la Apostilla, en cuyo caso bastará con que estos cuenten con la Apostilla de la Haya<sup>10</sup>.*
- *La Entidad no puede exigir documentación o información adicional a la consignada en el presente numeral para el perfeccionamiento del contrato.*

## 2.5. 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 DE SALUD AREQUIPA CAYLLOMA** sito en **Av. Independencia Block E N° 600 Int. 424 (Edificios Héroes Anónimos) – Arequipa**, en el horario de **08:15 horas hasta las 15:00 horas**.

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

## 2.6. 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 Almacén Central de la GRA-SALUD RED PERIFERICA in situ, Pasaje Martinetti 111 – cercado, Distrito Arequipa, Provincia Arequipa, Departamento Arequipa.
- Informe del funcionario responsable de la Oficina de Personal y Oficina de Presupuesto, Planificación y Desarrollo Institucional, emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.

Dicha documentación se debe presentar en **MESA DE PARTES DE LA RED DE SALUD AREQUIPA – CAYLLOMA SITO EN AV. INDEPENDENCIA BLOCK E N° 600 INT. 424 (EDIFICIOS HEROES ANONIMOS) – AREQUIPA**.

<sup>10</sup> 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

#### a. DESCRIPCIÓN BÁSICA DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL BIEN:

ACIDO ORTOFOSFORICO GEL 37% (ACIDO GRABADOR DE ESMALTE) X 13 g	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Material odontológico dispuesto en jeringa con agujas desechables.</li> <li>✓ INDICACION DE USO:</li> <li>✓ En los tratamientos de operatoria dental (en el grabado de esmalte y la dentina como acondicionante de tejidos para la adhesión de los elementos de la restauración)</li> <li>✓ COMPOSICIÓN:</li> <li>✓ Ácido orto fosfórico de 37% en gel</li> <li>✓ CARACTERÍSTICAS:</li> <li>✓ Aséptico</li> <li>✓ Gel de consistencia densa o líquida de viscosidad baja o media</li> <li>✓ Color azul, azulado o verde</li> <li>✓ Accesorios: mínimo (02) agujas desechables o cánulas para su aplicación</li> <li>✓ CONDICIÓN BIOLÓGICA:</li> <li>✓ Atóxico</li> <li>✓ DIMENSIONES:</li> <li>✓ Jeringa de 13 gramos</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediate 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS NIÑOS"  
"ASO DA LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>
<b>ADHESIVO FOTOCURABLE DE RESINA X 6 ML</b>	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Dispositivo Medico diseñado para su uso como recubrimiento dentro de las superficies de la pared de una cavidad dental para facilitar y mejorar la unión de otros materiales a las superficies dentales (agente de unión).</li> <li>✓ INDICACION DE USO:</li> </ul>





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"ORGANISMO DE LA CALIDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Para la adhesión de las restauraciones directas a las superficies dentarias, activada mediante una energía extraoral (fotopolimerizable o fotocurable)</li> <li>✓ COMPOSICIÓN:</li> <li>✓ Sistema adhesivo mono componente, con vehículo (etanol, acetona o alcohol)</li> <li>✓ CARACTERÍSTICAS:</li> <li>✓ Tiempo de fotocurado de 10 segundos a más</li> <li>✓ Accesorios: brochas, pinceles o similares (de 100 unidades a más)</li> <li>✓ CONDICION BIOLÓGICA:</li> <li>✓ Aséptico</li> <li>✓ DIMENSIONES:</li> <li>✓ Frasco de 6 mililitros</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"DELENGO DE LA RIVALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS AREQUIPES Y LOS NUMBER"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

<b>CETILPİRİDİNİO CLORURO + CLORHEXİDİNA DİGLUCONATO 0.05 G + 0.12 G/100 ML COLUTORIO 5 L</b>	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Colutorio con acción antibacterial y antiséptica.</li> <li>✓ Que garantice el biofilm oral.</li> <li>✓ Antiséptico bucal coadyuvante al tratamiento de las enfermedades periodontales.</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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 D10-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto</li> </ul>





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



	Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
<b>PRESENTACION</b>	✓ 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
<b>INSERTO</b>	✓ 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.
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

ESCOBILLA DESCARTABLE PARA PSICOPROFILAXIS



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



561

00000070

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Para pulir las superficies dentarias (oclusal, vestibular o lingual) como parte del procedimiento de profilaxis. Con cerdas protegidas de metal.</li> <li>✓ COMPOSICIÓN:</li> <li>✓ Parte activa: cerdas de nailon</li> <li>✓ Vástago: acero inoxidable</li> <li>✓ CARACTERÍSTICAS:</li> <li>✓ Parte activa: cepillo de cerdas lanas y punta cónica</li> <li>✓ Vástago tipo 1: adaptable a contra ángulo de baja velocidad</li> <li>✓ De un solo uso</li> <li>✓ CONDICIÓN BIOLÓGICA:</li> <li>✓ Aséptico</li> <li>✓ Atóxico</li> <li>✓ DIMENSIONES:</li> <li>✓ Escobilla: tamaño estándar</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>



**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"> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**ESPATULA DE PLASTICO PARA IONOMERO**

<b>CARACTERISCTICAS TECNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Espátula plástica para mezcla de cemento de ionómero de vidrio.</li> <li>✓ COMPOSICIÓN:</li> <li>✓ Plástico flexible</li> <li>✓ CARACTERISTICAS:</li> <li>✓ La espátula tiene en su extremo distal una curvatura para adaptarse bien a las paredes de las caras</li> <li>✓ No oscurece el material durante la manipulación</li> <li>✓ CONDICION BIOLOGICA:</li> <li>✓ Aséptico</li> <li>✓ Atoxico</li> <li>✓ PRESENTACION:</li> <li>✓ Bolsa conteniendo una unidad</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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-INDECOP) publicado el 2006-03-06.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> </ul>





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"DICIENDO 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.	
<b>ESPATULA DE PLATICO PORTA RESINA</b>	
<b>CARACTERISTICAS TECNICAS</b>	✓ Espátula de plástico para modelar resinas.
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	✓ No menor de 18 meses
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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;</li> <li>✓ 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;</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	✓ 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.
<b>PRESENTACION</b>	✓ 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
<b>INSERTO</b>	✓ 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.
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"DEFIENDO DE LA KUALIDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



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

**ESPATULA DE POLIETILENO PARA IONOMERO**

<b>CARACTERISTICAS TECNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ La espátula es un instrumento específicamente indicado para la manipulación de cemento de ionómero de vidrio</li> <li>✓ Fabricado en polietileno y no cambia el color del material durante la manipulación.</li> <li>✓ COMPOSICIÓN:</li> <li>✓ Polietileno</li> <li>✓ CARACTERISTICAS:</li> <li>✓ La espátula tiene en su extremo distal una curvatura para adaptarse bien a las paredes de las caras</li> <li>✓ No oscurece el material durante la manipulación</li> <li>✓ CONDICIÓN BIOLÓGICA:</li> <li>✓ Aséptico</li> <li>✓ Atóxico</li> <li>✓ PRESENTACION:</li> <li>✓ Bolsa conteniendo una unidad</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por quien</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



	<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"> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



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

**ESPATULA PARA RESINA DOBLE PARTE ACTIVA**

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Para transportar, dar forma y modelar anatómicamente la resina en las preparaciones cavitarias</li> <li>✓ CARACTERÍSTICAS:</li> <li>✓ Doble parte activa contrangulada; con extremos de forma plana de terminación redondeada</li> <li>✓ Posición u angulación opuesta</li> <li>✓ Ligeramente flexible</li> <li>✓ Superficie lisa</li> <li>✓ Antiadherente</li> <li>✓ Mango ergonómico antideslizante</li> <li>✓ CONDICION BIOLOGICA:</li> <li>✓ Aséptico</li> <li>✓ Atóxico</li> <li>✓ DIMENSIONES:</li> <li>✓ 2 mm de ancho</li> <li>✓ 10 mm de largo</li> <li>✓ Longitud total 17 cm</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediate 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.</li> </ul>





**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"



<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

EUGENOL LIQUIDO X 15 ml



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Solución anestésica, analgésica y antiséptica, indicada para preparar cementos de obturación temporal, como eugenolato con Óxido de Zinc y cemento de endodoncia para relleno en obturación intraconducto.</li> <li>✓ Aspecto: líquido ligeramente viscoso, amarillo claro, olor característico y libre de partículas extrañas.</li> <li>✓ Es biocompatible con tejidos bucales.</li> <li>✓ Aspecto físico: Líquido ligeramente viscoso, color amarillo claro, olor característico, libre de partículas extrañas.</li> <li>✓ Ingrediente activo Eugenol.</li> <li>✓ Presentación: Frasco gotero de vidrio ámbar x 15 mL.</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"DECENIO DE LA CALIDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

<b>FLUOR BARNIZ X 0.5 ml</b>	
<b>CARACTERISTICAS TECNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Dispositivo médico, en forma líquida, que contiene un compuesto de fluoruro para aplicación tópica (aplicable como pintura dental) a las superficies externas de los dientes y los empastes, destinados principalmente a prevenir la caries dental o reducir la hipersensibilidad dentinaria.</li> <li>✓ Con alta liberación de fluor.</li> <li>✓ Aséptico.</li> <li>✓ Atóxico.</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses.</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"GOBIERNO 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"> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> </ul>





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"DECENIO DE LA CALIDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS NIÑOS"  
"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.	
<b>FLUOR GEL ACIDULADO 1.23% X 200 ml</b>	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Dispositivo médico, de aplicación tópica a base de fluor gel.</li> <li>✓ Acción anticariogénica.</li> <li>✓ Viscosidad para el uso con cubetas.</li> <li>✓ Aséptico.</li> <li>✓ Atóxico</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	✓ No menor de 24 meses
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	✓ 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.
<b>PRESENTACION</b>	✓ 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
<b>INSERTO</b>	✓ 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.
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



549

00000655

	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

<b>FLUOR GEL NEUTRO X 200 ML</b>	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Dispositivo médico, de aplicación tópica a base de fluor gel.</li> <li>✓ Acción anticariogénica.</li> <li>✓ Viscosidad para el uso con cubetas.</li> <li>✓ Aséptico.</li> <li>✓ Atóxico.</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"DECENIO DE LA CALIDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"ENCENDIENDO DE LA RIGIDEZ 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.	
<b>FORMOCRESOL LIQUIDO (USO DENTAL) X 10 ml</b>	
<b>CARACTERISITICAS TECNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Dispositivo médico, a base de cresol, formalina y glicerina. Para la fijación de los tejidos blandos vascularizados en la entrada de los conductos radiculares, durante los tratamientos pulpares en dentición decidua.</li> <li>✓ En frasco de vidrio color ámbar.</li> <li>✓ Con tapa rosca o tapa a presión.</li> <li>✓ Aséptico.</li> <li>✓ Atóxico.</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	✓ No menor de 24 meses
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	✓ 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.
<b>PRESENTACION</b>	✓ 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
<b>INSERTO</b>	✓ 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.
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> </ul>





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"DECENIO DE LA JUVENTUD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros,</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**GOMA PARA PULIR RESINA ALTA VELOCIDAD FORMA DISCO**

<b>CARACTERISCTICAS TECNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ CARACTERISTICAS:</li> <li>✓ Pieza única</li> <li>✓ Para trabajar con pieza de mano de alta velocidad</li> <li>✓ Acero quirúrgico</li> <li>✓ DESCRIPCION DEL ENVASE INMEDIATO:</li> <li>✓ Envase plástico sellado herméticamente, que garantice las propiedades físicas e integridad, durante su transporte, almacenamiento y distribución.</li> <li>✓ Rotulado de acuerdo a lo autorizado en D5 016 y su modificatoria</li> <li>✓ Bolsa plástica hermética e íntegra conteniendo 1 pieza</li> <li>✓ DIMENSIONES:</li> <li>✓ Parte activa 3 a 4 mm</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"DECENIO DE LA REALIDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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-INDECOP) publicado el 2006-03-06.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



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

GOMA PARA PULIR RESINA ALTA VELOCIDAD FORMA PERA	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Para pulir las restauraciones estéticas a base de resina fotocurable sobre la superficie dentaria</li> <li>✓ COMPOSICIÓN:</li> <li>✓ Parte activa: goma o caucho de silicona, abrasivos y pigmentos</li> <li>✓ Vástago: acero inoxidable</li> <li>✓ CARACTERÍSTICAS:</li> <li>✓ Parte activa: forma de pera de grano medio</li> <li>✓ Goma de color blanco</li> <li>✓ Vástago tipo 1: adaptable a contrángulo de alta velocidad</li> <li>✓ Autoclavable</li> <li>✓ CONDICIÓN BIOLÓGICA:</li> <li>✓ Aséptico</li> <li>✓ Atóxico</li> <li>✓ DESCRIPCIÓN DEL ENVASE INMEDIATO:</li> <li>✓ Envase plástico sellado herméticamente, que garantice las propiedades físicas e integridad, durante su transporte, almacenamiento y distribución.</li> <li>✓ Exento de partículas extrañas o aristas cortantes</li> <li>✓ Bolsa plástica hermética e íntegra conteniendo 1 pieza</li> <li>✓ DIMENSIONES:</li> <li>✓ Tamaño estándar</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediate 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Se debe adjuntar para cada envase mediate, 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</li> </ul>



**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.
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

<b>HIDROXIDO DE CALCIO BASE Y CATALIZADOR 13g/11g (KIT)</b>	
<b>CARACTERISTICAS TECNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Pasta autopolimerizable con 26% de Hidróxido de Calcio (puro)</li> <li>✓ Presentación: Base de 13grs y Catalizador 11grs.</li> <li>✓ Tiempo de trabajo adecuado.</li> <li>✓ Empaque hermético y rotulado.</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	✓ No menor de 24 meses.
<b>NORMAS</b>	✓ 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 CALIDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS JÓVENES"  
"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"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediate 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Se debe adjuntar para cada envase mediate, 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"DECIDIMOS DE LA EQUITAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



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

HIDROXIDO DE CALCIO PLV X 10 G	
<b>CARACTERISTICAS TECNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Para el tratamiento de la pulpa dentaria a la que protege. Se lo emplea en la pulpotomía, tiene su acción e resorción interna perforante, en la rizogénesis y otros tratamientos.</li> <li>✓ Polvo puro.</li> <li>✓ Polvo blanco inodoro.</li> <li>✓ pH altamente alcalino 12.4 aprox.</li> <li>✓ Protector pulpar directo, en los tratamientos de operatoria dental.</li> <li>✓ Aséptico.</li> <li>✓ Atóxico.</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>
<b>HILO DENTAL X 50 M</b>	
<b>CARACTERISCTICAS TECNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ COMPONENTES Y MATERIALES:</li> <li>✓ Fibra de politetrafluoretileno (PTFE), monofilamento</li> <li>✓ Cera microcristalina compuesta por hidrocarbonatos</li> <li>✓ Con o sin aroma</li> <li>✓ CARACTERÍSTICAS:</li> <li>✓ Monofilamento que no se deshila</li> <li>✓ Hilo uniforme de adecuada elasticidad, resistente a la tensión y abrasión</li> <li>✓ De fácil deslizamiento entre los dientes que limpie</li> <li>✓ Dispensador con hoja cortante</li> <li>✓ DESCRIPCION DEL ENVASE INMEDIATO:</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"QUEJERO DE LA REALIDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Estuches dispensados de polímero (polietileno, PVC u otros), con buen sistema de fraccionamiento o disposición, herméticamente sellado, que proteja la integridad del dispositivo durante su transporte, distribución y almacenamiento en los diferentes climas de la región.</li> <li>✓ DIMENSIONES:</li> <li>✓ Hilo por 50 m.</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"ASCENSO DE LA RICALIDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



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

**IONOMERO DE VIDRIO AUTOCURABLE PARA BASE (POLVO-LIQUIDO 12.5g/8.5ml)**

<b>CARACTERISTICAS TECNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Dispositivo médico, cuyos componentes principales son un ácido polialquenoico acuoso y un componente de vidrio, diseñados para proteger a la dentina al endurecerse dentro de la boca.</li> <li>✓ INDICACIONES DE USO:</li> <li>✓ Para protección de la dentina, antes o debajo de una restauración dental.</li> <li>✓ COMPOSICIÓN:</li> <li>✓ Polvo: silicato de aluminio y calcio, ácido poliacrílico y tartárico y/o fluoruro de aluminio, dióxido de silicón, óxido de aluminio.</li> <li>✓ Líquido: agua, ácido tartárico y/o poliacrílico (ácido polialquenoico)</li> <li>✓ CARACTERÍSTICAS:</li> <li>✓ Ionómero de vidrio auto curable para base</li> <li>✓ Con adhesión química a la dentina</li> <li>✓ Radiopaco</li> <li>✓ Fácil manipulación</li> <li>✓ Con liberación de flúor</li> <li>✓ Tiempo de trabajo: hasta 3 minutos (mezcla y manipulación)</li> <li>✓ Frasco de líquido con sistema de gotero</li> <li>✓ Accesorio: cucharilla de dosificación y block de mezcla</li> <li>✓ CONDICIÓN BIOLÓGICA:</li> <li>✓ Aséptico</li> <li>✓ Atóxico</li> <li>✓ DIMENSIONES:</li> <li>✓ Polvo: frasco de 12.5 g</li> <li>✓ Líquido: frasco de 8.5 mL</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en</li> </ul>



**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"



	<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"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediate 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Se debe adjuntar para cada envase mediate, 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> </ul>



**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"> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>
--	--

<b>OXIDO DE ZINC X 454 g (1 lb)</b>	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ INDICACION DE USO:</li> <li>✓ En combinación con el Eugenol líquido:</li> <li>✓ Como relleno temporal de una pieza dentaria</li> <li>✓ Como cemento base para fijar un relleno dental temporal</li> <li>✓ Para proteger la pulpa dental, aplicado directamente a la pieza dentaria</li> <li>✓ COMPOSICIÓN:</li> <li>✓ Óxido de zinc polvo</li> <li>✓ CARACTERÍSTICAS:</li> <li>✓ Polvo fino no hidratado (sin grumos)</li> <li>✓ Libre de impurezas</li> <li>✓ CONDICIÓN BIOLÓGICA:</li> <li>✓ Aséptico</li> <li>✓ Atóxico</li> <li>✓ DIMENSIONES:</li> <li>✓ Frasco por 4545 gramos</li> <li>✓ CARACTERÍSTICAS DEL ENVASE:</li> <li>✓ Que garantice las propiedades físicas, condiciones biológicas e integridad del producto durante su almacenamiento, transporte y distribución</li> <li>✓ Exento de partículas extrañas y aristas cortantes</li> <li>✓ De cierre hermético</li> <li>✓ De fácil apertura</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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-</li> </ul>



**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"



	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.
<b>PRESENTACION</b>	✓ 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
<b>INSERTO</b>	✓ 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.
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"DECRETO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



PARAMONOCLOROFENOL ALCANFORADO LIQUIDO X 20 ml	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ INDICACION DE USO:</li> <li>✓ Como medicación en el interior de los conductos (intraconducto) de la pieza dentaria, durante los procedimientos odontológicos,</li> <li>✓ COMPOSICIÓN:</li> <li>✓ Clorofenol</li> <li>✓ Alcanfor</li> <li>✓ Alcohol etílico</li> <li>✓ Agua</li> <li>✓ CARACTERÍSTICAS:</li> <li>✓ Antibacteriano</li> <li>✓ Frasco de color ámbar con tapa rosca y tapa plástica de presión</li> <li>✓ CONDICION BIOLÓGICA:</li> <li>✓ Aséptico</li> <li>✓ Atóxico</li> <li>✓ DIMENSIONES:</li> <li>✓ Frasco 20 ml</li> <li>✓ CARACTERÍSTICAS DEL ENVASE:</li> <li>✓ Que garantice las propiedades físicas e integridad del producto durante su almacenamiento, transporte y distribución</li> <li>✓ Exento de partículas extrañas y aristas cortantes</li> <li>✓ De cierre hermético</li> <li>✓ De fácil apertura</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>



**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"



0000084

<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

<b>PASTA DENTRIFICA MEDICADA X 50 g</b>	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Se utiliza habitualmente en odontología para tratar y prevenir caries.</li> <li>✓ Que contenga Cloruro de Cetilpiridinio.</li> <li>✓ Pasta cremosa de sabor agradable.</li> <li>✓ Tubo de 50 gramos a más.</li> <li>✓ Que contenga flúor</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en</li> </ul>





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



0000064

	<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"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediate 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Se debe adjuntar para cada envase mediate, 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



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

**RESINA FOTOCURABLE KIT (AC. GRABADOR + COMPONENTE) 5 JERINGAS 4g**

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Para la restauración directa de cavidades en las piezas dentarias, activadas mediante una energía de luz artificial extraoral (fotopolimerizable o fotocurable)</li> <li>✓ Utilizada con la técnica de multicapas durante el procedimiento odontológico</li> <li>✓ COMPOSICIÓN:</li> <li>✓ Resina compuesta híbrida (matriz orgánica): BIS-GMA, UDMA y/o derivados del dimetacrilato</li> <li>✓ Relleno: Sílice, vidrio y partículas de carga</li> <li>✓ OTROS: acopladores y pigmentos.</li> <li>✓ Adhesivo: sistema adhesivo monocomponente</li> <li>✓ Ácido grabador: ácido fosfórico u ortofosfórico de 35 a 37% en gel</li> <li>✓ Con accesorios:</li> <li>✓ Colorímetro</li> <li>✓ Pinceles de aplicación y/o brochas</li> <li>✓ Dispensador de plástico y otros</li> <li>✓ CARACTERÍSTICAS:</li> <li>✓ Resina de alta dureza</li> <li>✓ Colores A3, A3.5, A2</li> <li>✓ Resistente al desgaste</li> <li>✓ Baja contracción volumétrica</li> <li>✓ Corto tiempo de fotocurado (de 10 a 40 segundo)</li> <li>✓ Radiopaco</li> <li>✓ Tamaño promedio de partículas: menor a 1 micra</li> <li>✓ CONDICIÓN BIOLÓGICA:</li> <li>✓ Aséptico</li> <li>✓ Atóxico</li> <li>✓ DIMENSIONES:</li> <li>✓ Un kit contiene:</li> <li>✓ (5) jeringas de resina de 4 gramos</li> <li>✓ Frasco del adhesivo de 4 mililitros a mas</li> <li>✓ Frasco o jeringa de ácido grabador de 2.5 milímetros a mas</li> <li>✓ PRESENTACIÓN:</li> <li>✓ Que garantice las propiedades físicas, condiciones biológicas e integridad del producto durante su almacenamiento, transporte y distribución.</li> <li>✓ Exento de partículas extrañas, rebabas y/o aristas cortantes</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"DECIDIDO EN LA BATALIDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"DEVENIO 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"> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>
--	---

REVELADOR DE PLACA BACTERIANA EN TABLETA	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Para revelar la placa bacteriana de las superficies dentarias, durante los procedimientos odontológicos preventivos</li> <li>✓ COMPOSICIÓN: <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Eritrosina o fucsina básica</li> <li>✓ Sacarina</li> <li>✓ Ciclamato de sodio</li> </ul> </li> <li>✓ CARACTERÍSTICAS: <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Consistencia sólida</li> <li>✓ Color rojizo o violeta</li> </ul> </li> <li>✓ CONDICIÓN BIOLÓGICA: <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Aséptico</li> <li>✓ Atóxico</li> <li>✓ Hipoalérgico, no irritante</li> </ul> </li> <li>✓ DIMENSIONES: <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Estándar</li> </ul> </li> <li>✓ PRESENTACIÓN: <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Que garantice las propiedades físicas, condiciones biológicas e integridad del producto durante su almacenamiento, transporte y distribución.</li> <li>✓ Exento de partículas extrañas y aristas cortantes.</li> <li>✓ De fácil apertura</li> </ul> </li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la</li> </ul>





**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"



	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.
<b>PRESENTACION</b>	✓ 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.
<b>INSERTO</b>	✓ Se debe adjuntar para cada envase mediate, 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.
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>



**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"



REVELADOR DE PLACA BACTERIANA LIQUIDO X 10 ML	
<b>CARACTERISTICAS TECNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ CARACTERISTICAS:</li> <li>✓ Instrumento de cavidades porta hidróxido de calcio para el trabajo con peróxido de calcio.</li> <li>✓ Doble parte activa angulada y con final de 1,0 mm.</li> <li>✓ Instrumento de obturación.</li> <li>✓ MATERIAL:</li> <li>✓ Acero inoxidable de alta calidad</li> <li>✓ CARACTERISTICAS DEL ENVASE:</li> <li>✓ Que garantice las propiedades físicas e integridad del producto durante su almacenamiento, transporte y distribución</li> <li>✓ Exento de partículas extrañas y aristas cortantes</li> <li>✓ De fácil apertura</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediate 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Se debe adjuntar para cada envase mediate, 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> </ul>





**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"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

<b>RODAMIENTO PARA PIEZA DE MANO DE ALTA VELOCIDAD</b>	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Tipo: rodamiento para pieza de mano de alta velocidad dental profesional</li> <li>✓ Material: anillo de acero inoxidable 440C + bolas de cerámica Si3N4</li> <li>✓ Precisión: grado P4</li> <li>✓ Ruido: &lt;15dB</li> <li>✓ Velocidad: 400000 RPM (sin calentamiento)</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"DECENIO DE LA CALIDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS AREQUIPUEÑAS Y LOS AREQUIPUEÑOS"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediate 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Se debe adjuntar para cada envase mediate, 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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-INDECOP) publicado el 2006-03-06.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



SELLANTE DE FOSAS Y FISURAS FOTOCURABLE X 2.5 g (KIT)	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Dispositivo médico diseñado para el sellado de profiláctico de fosas y fisuras del esmalte dental fotopolimerizable con aplicación de energía externa de luz.</li> <li>✓ Material fotopolimerizable para sellado de fosas y fisuras.</li> <li>✓ Radiopaco.</li> <li>✓ Libera flúor.</li> <li>✓ De baja viscosidad.</li> <li>✓ Resistente a la abrasión.</li> <li>✓ Accesorios: mínimo 02 agujas desechables o cánulas o pinceles para su aplicación.</li> <li>✓ Aséptico.</li> <li>✓ Atóxico.</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"DESCENSO DE LA RAZA Y LA OPORTUNIDAD PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**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 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 están 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



**8. LUGAR DE ENTREGA DEL BIEN:**

- ✓ La entrega de los bienes se realizará en el **ALMACÉN SISMED** sito en sito en la Av. La salud 5/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.
- ✓ **Periodo 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**





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



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.

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. BIOSEGURIDAD**

El proveedor deberá cumplir con sus protocolos de bioseguridad y salud establecidos para evitar la propagación del virus COVID-19, así mismo cumplir con los protocolos de seguridad y salud que rigen en obra.

La entrega del bien deberá ser efectuada cumpliendo rigurosamente las exigencias antes mencionadas, de modo que se garantice la salud del personal involucrado en la entrega del bien materia del contrato, a si suprimir/ mitigar la propagación del virus, COVID-19

El contratista adjudicado para el suministro del bien ya sea persona Natural o jurídica, deberá cumplir con el PROTOCOLO DE SEGURIDAD instaurados en obra, en salvaguardar la salud de las personas.

**15. 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

**16. 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



## GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA

"ORGANISMO DE LA CALIDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"  
"ARJO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



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 PRÁCTICAS 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.

### ✓ CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE DISTRIBUCIÓN Y TRANSPORTE VIGENTE

Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por 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 Distribución y Transporte se aplica para todo el proceso de selección y ejecución contractual en forma obligatoria.

### Experiencia del postor en la especialidad

- ✓ El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a dos (02) veces al valor estimado, 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 del 25% del valor estimado, 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, MEDICAMENTOS.**

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.

### 17. CONFORMIDAD DE RECEPCION DEL BIEN:



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"DIRECCIÓN DE LA CALIDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y JUVENES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



518

- ✓ **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 SISMED
- ✓ **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 SISMED.
- ✓ 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.

COORDINADOR DE LA ES Y RESPONSABLE DE SISMED  
*[Firma]*  
Dra. Evelyn Gutiérrez Gamboa  
COORDINADORA DE CALIDAD Y OPORTUNIDADES

a. DESCRIPCIÓN BÁSICA DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL BIEN:

CAMPO DESCARTABLE DENTAL X 500	
CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Descartables.</li> <li>✓ Material: papel polietileno.</li> <li>✓ Estéril.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"ENCAMINO DE LA REGIÓN DE UNIDAD INDIVIDUAL PARA LAS AREQUIBAS Y COLOMBIANOS"  
"HARO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Hipoalergénico.</li> <li>✓ Atóxico.</li> </ul>
FECHA DE VENCIMIENTO	✓ No menor de 24 meses
NORMAS	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
ETIQUETADO	✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediate 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 mediate, 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"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> </ul>





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



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

CINTA MATRIZ CELULOIDE X 100	
CARACTERISCTICAS TECNICAS	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Dispositivo Medico que consiste en un tira o cinta de plástico sintético</li> <li>✓ INDICACION DE USO:</li> <li>✓ Como separador físico y protector de agentes químicos de materiales de restauración entre las superficies dentarias en sector anterior, durante los tratamientos odontológicos.</li> <li>✓ COMPOSICIÓN:</li> <li>✓ Poliéster</li> <li>✓ CARACTERÍSTICAS:</li> <li>✓ Tira o cinta transparente</li> <li>✓ CONDICION BIOLOGICA:</li> <li>✓ Aséptico</li> <li>✓ DIMENSIONES:</li> <li>✓ Ancho: 1 centimetro o su equivalente en milímetros</li> <li>✓ Espesor:0.05 milímetros.</li> </ul>
FECHA DE VENCIMIENTO	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
NORMAS	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



	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.
<b>PRESENTACION</b>	✓ 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.
<b>INSERTO</b>	✓ 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.
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>



**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"



CINTA MATRIZ METALICA X 3 m	
<b>CARACTERISTICAS TECNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Instrumento diseñado en forma de tira o cinta de acero inoxidable de 0.05 mm de espesor, dispuesto en rollo.</li> <li>✓ Utilizado para contornear externamente y confinar a los materiales de restauración dental, durante su inserción en los dientes en el sector posterior.</li> <li>✓ De acero inoxidable.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



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

<b>COPA DE CAUCHO PARA PROFILAXIS</b>	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copas de caucho para profilaxis.</li> <li>✓ Desechables.</li> <li>✓ Mango metálico</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**CUÑA INTERPROXIMAL DE MADERA PARA ODONTOLOGIA**





**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"



<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Se utiliza habitualmente en odontología para separar ligamentos de los dientes.</li> <li>✓ Sostener una banda de matriz o un tubo de cobre en su sitio mientras se realiza una restauración.</li> <li>✓ Sostener dique de goma y proteger lengüeta interdental.</li> <li>✓ Proteger papila dental para evitar que sea dañada por los procedimientos operatorios, sobre todo cuando se realiza una preparación próxima oclusal</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> </ul>





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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-INDECOP) publicado el 2006-03-06.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**CURETA PARA DENTINA N° 17**

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Las curetas dentales son un instrumento médico utilizado para eliminar el sarro y la placa de los dientes.</li> <li>✓ De extremo recto. Parte activa de forma ovalada, Para curetaje y limpieza de tejido.</li> <li>✓ Superficie cóncava.</li> <li>✓ Bordes afilados.</li> <li>✓ Mango octogonal anatómico.</li> <li>✓ Antideslizante.</li> <li>✓ Resistente a altas temperaturas.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión.</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses.</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"DIFUSIÓN DE LA CALIDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS NIÑOS"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
ETIQUETADO	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
INSERTO	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
EMBALAJE	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
REQUISITOS DE CALIFICACION	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"DECENIO DE LA CALIDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRRES"  
"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.
--	--

CURETA PARA DENTINA N° 51/52	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Las curetas dentales son un instrumento médico utilizado para eliminar el sarro y la placa de los dientes.</li> <li>✓ De extremo recto. Parte activa de forma ovalada, Para curetaje y limpieza de tejido.</li> <li>✓ Superficie cóncava.</li> <li>✓ Bordes afilados.</li> <li>✓ Mango octogonal anatómico.</li> <li>✓ Antideslizante.</li> <li>✓ Resistente a altas temperaturas.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión.</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	✓ No menor de 24 meses
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	✓ 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.
<b>PRESENTACION</b>	✓ 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
<b>INSERTO</b>	✓ 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.
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"DIRECCIÓN DE LA CALIDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS NIÑOS"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**CURETA PARA DENTINA N° 57/58**

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Las curetas dentales son un instrumento médico utilizado para eliminar el sarro y la placa de los dientes.</li> <li>✓ De extremo recto. Parte activa de forma ovalada, Para curetaje y limpieza de tejido.</li> <li>✓ Superficie cóncava.</li> <li>✓ Bordes afilados.</li> <li>✓ Mango octogonal anatómico.</li> <li>✓ Antideslizante.</li> <li>✓ Resistente a altas temperaturas.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión.</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses.</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"IMPULSO 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"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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-INDECOP) publicado el 2006-03-06.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> </ul>





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"DESTINO DE LA RIQUEZA DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS NIÑOS"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



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

**CURETA PARA DENTINA N° 63/64**

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Las curetas dentales son un instrumento médico utilizado para eliminar el sarro y la placa de los dientes.</li> <li>✓ De extremo recto. Parte activa de forma ovalada, Para curetaje y limpieza de tejido.</li> <li>✓ Superficie cóncava.</li> <li>✓ Bordes afilados.</li> <li>✓ Mango octogonal anatómico.</li> <li>✓ Antideslizante.</li> <li>✓ Resistente a altas temperaturas.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión.</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>
<b>ESPEJO BUCAL CON MANGO SIN AUMENTO</b>	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Instrumentos es utilizado para examinar la cara oculta de las piezas dentales o las partes de la cavidad bucal que no pueden ser vistos a simple observación.</li> <li>✓ Espejo de forma circular.</li> <li>✓ De acero inoxidable.</li> <li>✓ Resistente a altas temperaturas.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión.</li> <li>✓ Espejo plano.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"DECENIO DE LA NATURALIDAD: OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS NIÑOS"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"INICIENNO DE LA REALIDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS NIÑOS"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**EXPLORADOR DENTAL MONOACTIVO**

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Instrumento dental sostenido en la mano, dotado de un extremo puntiagudo para la exploración táctil de las superficies de los dientes.</li> <li>✓ INDICACION DE USO:</li> <li>✓ Para examinar los dientes y detectar caries, cálculos dentales, lesiones de furcación u otras anomalías.</li> <li>✓ MATERIAL:</li> <li>✓ Del extremo de trabajo y del mango: acero inoxidable austenítico</li> <li>✓ CARACTERÍSTICAS:</li> <li>✓ Una sola parte activa: extremo curvado en forma de hoz</li> <li>✓ La punta de trabajo debe ser puntiaguda</li> <li>✓ Dureza de la punta de trabajo del instrumento terminado debe ser: superior a 500 HV1</li> <li>✓ Conexión entre el extremo de trabajo y el mango: no se debe aflojar bajo tracción de ensayo o al aplicar un par de torsión.</li> <li>✓ El acabado de la superficie debe estar exenta de defectos superficiales, por ejemplo, poros, grietas, marcas de esmerilado y de residuos de producción, por ejemplo, incrustaciones residuales, ácidos, grasa, material residual de esmerilado y pulido.</li> <li>✓ Mango antideslizante y anatómico</li> <li>✓ Resistente a la corrosión</li> <li>✓ Resistente a la exposición térmica</li> <li>✓ Resistente a la esterilización en autoclave</li> <li>✓ DIMENSIONES:</li> <li>✓ Longitud de la altura máxima de un explorador dental: menos igual a 178 mm</li> <li>✓ Las longitudes globales superiores a 178 pueden causar dificultad para que el explorador quepa en el cassette o caja de esterilización</li> <li>✓ CARACTERÍSTICAS DEL ENVASE:</li> <li>✓ Que garantice las propiedades físicas e integridad del producto durante su almacenamiento, transporte y distribución</li> <li>✓ Exento de partículas extrañas y aristas cortantes</li> <li>✓ De sellado hermético</li> <li>✓ De fácil apertura.</li> </ul>
---------------------------------	---





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses.</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> </ul>





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"DESCENSO DE LA RIVALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LOS ADULTOS Y LOS REBARRÉS"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**EYECTOR DE SALIVA DESCARTABLE X 100**

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Eyector de saliva color transparente.</li> <li>✓ Flexible.</li> <li>✓ Con guía metálica interna.</li> <li>✓ Con protector en punta activa fija.</li> <li>✓ Adaptable a terminales de eyección de unidades dentales.</li> <li>✓ Descartable.</li> <li>✓ Aséptico.</li> <li>✓ Atoxico.</li> <li>✓ Tamaño estándar</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	✓ No menor de 18 meses
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	✓ 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.
<b>PRESENTACION</b>	✓ 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**

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



<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**FORCEP PICO DE LORO PARA ADULTO**

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Instrumentos con sus tres elementos rectos.</li> <li>✓ Para prensión, luxación y avulsión de piezas dentarias.</li> <li>✓ Caras internas cóncavas presentan ranuras.</li> <li>✓ Cuello articulado con dentaria anterosuperior.</li> </ul>
---------------------------------	--



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"INCENTIVO DE LA CALIDAD DE VIVIENDA PARA LAZAREROS Y LOS RUMORES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Material resistente a altas temperaturas.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión.</li> <li>✓ Acero inoxidable.</li> <li>✓ Mango anatómico y antideslizante.</li> <li>✓ Longitud aprox. 17 cm</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"DIRECCIÓN 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"> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**FORCEP PICO DE MILANO PARA DULTO**

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Instrumentos con sus tres elementos rectos.</li> <li>✓ Para prensión, luxación y avulsión de piezas dentarias.</li> <li>✓ Caras internas cóncavas presentan ranuras.</li> <li>✓ Cuello articulado con dentaria anterosuperior.</li> <li>✓ Material resistente a altas temperaturas.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión.</li> <li>✓ Acero inoxidable.</li> <li>✓ Mango anatómico y antideslizante.</li> <li>✓ Longitud aprox. 17 cm</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediate 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</li> </ul>





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"DECRETO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
<b>PRESENTACION</b>	✓ 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
<b>INSERTO</b>	✓ 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° 030-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



FORCEP RECTO ANTERIOR ADULTO	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Instrumentos con sus tres elementos rectos.</li> <li>✓ Para prensión, luxación y avulsión de piezas dentarias.</li> <li>✓ Caras internas cóncavas presentan ranuras.</li> <li>✓ Cuello articulado con dentaria anterosuperior.</li> <li>✓ Material resistente a altas temperaturas.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión.</li> <li>✓ Acero inoxidable.</li> <li>✓ Mango anatómico y antideslizante.</li> <li>✓ Longitud aprox. 17 cm</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos conestables.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**FORCEP TIPO BAYONETA SUPERIOR**

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Instrumentos con sus tres elementos rectos.</li> <li>✓ Para prensión, luxación y avulsión de piezas dentarias.</li> <li>✓ Caras internas cóncavas presentan ranuras.</li> <li>✓ Cuello articulado con dentaria anterosuperior.</li> <li>✓ Material resistente a altas temperaturas.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión.</li> <li>✓ Acero inoxidable.</li> <li>✓ Mango anatómico y antideslizante.</li> <li>✓ Longitud aprox. 17 cm</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos conestables.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**FORCEP TIPO BAYONETA SUPERIOR**

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Instrumentos con sus tres elementos rectos.</li> <li>✓ Para prensión, luxación y avulsión de piezas dentarias.</li> <li>✓ Caras internas cóncavas presentan ranuras.</li> <li>✓ Cuello articulado con dentaria anterosuperior.</li> <li>✓ Material resistente a altas temperaturas.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión.</li> <li>✓ Acero inoxidable.</li> <li>✓ Mango anatómico y antideslizante.</li> <li>✓ Longitud aprox. 17 cm</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"MINISTERIO 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"> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> </ul>





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"MINISTERIO 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.
--	--

**FRESA DE ALTA VELOCIDAD FISURA PEQUEÑA**

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Dispositivo médico, catalogado como instrumental rotatorio dental denominado "fresa" que se compone de cabeza, cuello y vástago, diseñado para ser montado en una pieza de mano dental, de forma fisura, para apertura cavitaria en operatoria y eliminación de caries.</li> <li>✓ Resistente al desgaste.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión.</li> <li>✓ Caña lisa.</li> <li>✓ De forma fisura</li> <li>✓ Resistente a la esterilización.</li> <li>✓ Vástago tipo 3 (FG): largo cilíndrico con extremo cónico y redondeado.</li> <li>✓ Estéril y atóxico</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	✓ No menor de 18 meses
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	✓ 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.
<b>PRESENTACION</b>	✓ 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
<b>INSERTO</b>	✓ 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.
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del producto farmacéutico, concentración, forma farmacéutica, presentación,</li> </ul>





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"DISCERNIR EN LA DIVERSIDAD LAS 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"> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**FRESA DE CARBURO TUNGSTENO DE ALTA VELOCIDAD REDONDA**

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Dispositivo médico, catalogado como instrumental rotatorio dental denominado "fresa" que se compone de cabeza, cuello y vástago, diseñado para ser montado en una pieza de mano dental, de forma redonda.</li> <li>✓ Resistente al desgaste.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión.</li> <li>✓ Caña lisa.</li> <li>✓ De forma redonda (esférica).</li> <li>✓ Resistente a la esterilización.</li> <li>✓ Vástago tipo 3 (FG): largo cilíndrico con extremo cónico y redondeado.</li> <li>✓ Estéril y atóxico</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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

00000530



	<ul style="list-style-type: none"> <li>tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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-INDECOP) publicado el 2006-03-06.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> </ul>



**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"> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>
--	---

FRESA DE CARBURO TUNGSTENO DE ALTA VELOCIDAD REDONDA MEDIANA	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Dispositivo médico, catalogado como instrumental rotatorio dental denominado "fresa" que se compone de cabeza, cuello y vástago, diseñado para ser montado en una pieza de mano dental, de forma redonda.</li> <li>✓ Resistente al desgaste.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión.</li> <li>✓ Caña lisa.</li> <li>✓ De forma redonda (esférica).</li> <li>✓ Resistente a la esterilización.</li> <li>✓ Vástago tipo 3 (FG): largo cilíndrico con extremo cónico y redondeado.</li> <li>✓ Estéril y atóxico</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediate 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Se debe adjuntar para cada envase mediate, de acuerdo a lo aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del prospecto o inserto que acompaña</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"DESCENSO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS DESARROLLOS"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	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.
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>
<b>FRESA DE CARBURO TUNGSTENO DE ALTA VELOCIDAD REDONDA PEQUEÑA</b>	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Dispositivo médico, catalogado como instrumental rotatorio dental denominado "fresa" que se compone de cabeza, cuello y vástago, diseñado para ser montado en una pieza de mano dental, de forma redonda.</li> <li>✓ Resistente al desgaste.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión.</li> </ul>





**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"



0000055

	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Caña lisa.</li> <li>✓ De forma redonda (esférica).</li> <li>✓ Resistente a la esterilización.</li> <li>✓ Vástago tipo 3 (FG): largo cilíndrico con extremo cónico y redondeado.</li> <li>✓ Estéril y atóxico</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"EMERENDUM LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"  
"ARO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



0000053

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

**FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD CILINDRICA CHICA**

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Dispositivo médico, catalogado como instrumental rotatorio dental denominado "fresa" que se compone de cabeza, cuello y vástago, diseñado para ser montado en una pieza de mano dental, de forma cilíndrica, para apertura cavitaria en operatoria y eliminación de caries.</li> <li>✓ Resistente al desgaste.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión.</li> <li>✓ Caña lisa.</li> <li>✓ De forma cilíndrica según fotografía.</li> <li>✓ Resistente a la esterilización.</li> <li>✓ Vástago tipo 3 (FG): largo cilíndrico con extremo cónico y redondeado.</li> <li>✓ Estéril y atóxico</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



	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.
<b>PRESENTACION</b>	✓ 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.
<b>INSERTO</b>	✓ 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.
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"DESCENSO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



**FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD CILINDRICA MEDIANA**

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Dispositivo médico, catalogado como instrumental rotatorio dental denominado "fresa" que se compone de cabeza, cuello y vástago, diseñado para ser montado en una pieza de mano dental, de forma cilíndrica, para apertura cavitaria en operatoria y eliminación de caries.</li> <li>✓ Resistente al desgaste.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión.</li> <li>✓ Caña lisa.</li> <li>✓ De forma cilíndrica según fotografía.</li> <li>✓ Resistente a la esterilización.</li> <li>✓ Vástago tipo 3 (FG): largo cilíndrico con extremo cónico y redondeado.</li> <li>✓ Estéril y atóxico</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> </ul>





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"DECENIO DE LA CALIDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRER"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD CONO INVERTIDO CHICA**

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Dispositivo médico, catalogado como instrumental rotatorio dental denominado "fresa" que se compone de cabeza, cuello y vástago, diseñado para ser montado en una pieza de mano dental, de forma cono invertido, para apertura cavitaria en operatoria y eliminación de caries.</li> <li>✓ Resistente al desgaste.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión.</li> <li>✓ Caña lisa.</li> <li>✓ De forma cono invertido.</li> <li>✓ Resistente a la esterilización.</li> <li>✓ Vástago tipo 3 (FG): largo cilíndrico con extremo cónico y redondeado.</li> <li>✓ Estéril y atóxico</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"DECENIO DE LA RUTALIDAD 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"> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediate 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Se debe adjuntar para cada envase mediate, 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"DECENIO DE LA ROTUNDIDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



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

FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD CONO INVERTIDO GRANDE	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Dispositivo médico, catalogado como instrumental rotatorio dental denominado "fresa" que se compone de cabeza, cuello y vástago, diseñado para ser montado en una pieza de mano dental, de forma cono invertido, para apertura cavitaria en operatoria y eliminación de caries.</li> <li>✓ Resistente al desgaste.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión.</li> <li>✓ Caña lisa.</li> <li>✓ De forma cono invertido.</li> <li>✓ Resistente a la esterilización.</li> <li>✓ Vástago tipo 3 (FG): largo cilíndrico con extremo cónico y redondeado.</li> <li>✓ Estéril y atóxico</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"INICIEN EN LA RUTINA DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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-INDECOP) publicado el 2006-03-06.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD CONO INVERTIDO MEDIANA**

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Dispositivo médico, catalogado como instrumental rotatorio dental denominado "fresa" que se compone de cabeza, cuello y vástago, diseñado para ser montado en una pieza de mano dental, de forma cono invertido, para apertura cavitaria en operatoria y eliminación de caries.</li> <li>✓ Resistente al desgaste.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión.</li> <li>✓ Caña lisa.</li> <li>✓ De forma cono invertido.</li> <li>✓ Resistente a la esterilización.</li> <li>✓ Vástago tipo 3 (FG): largo cilíndrico con extremo cónico y redondeado.</li> <li>✓ Estéril y atóxico</li> </ul>
---------------------------------	--





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"DECENIO DE LA VITALIDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD: LA PAZ Y EL DESARROLLO"



<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

<b>FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD REDONDA CHICA</b>	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Dispositivo médico, catalogado como instrumental rotatorio dental denominado "fresa" que se compone de cabeza, cuello y vástago, diseñado para ser montado en una pieza de mano dental, de forma redonda, para apertura cavitaria en operatoria y eliminación de caries.</li> <li>✓ Resistente al desgaste.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión.</li> <li>✓ Caña lisa.</li> <li>✓ De forma redonda (esférica).</li> <li>✓ Resistente a la esterilización.</li> <li>✓ Vástago tipo 3 (FG): largo cilíndrico con extremo cónico y redondeado.</li> <li>✓ Estéril y atóxico</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	✓ No menor de 18 meses
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	✓ 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.



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"SECCION DE LA REALIDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS NIÑOS"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD REDONDA GRANDE**



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Dispositivo médico, catalogado como instrumental rotatorio dental, denominado "fresa" que se compone de cabeza, cuello y vástago, diseñado para ser montado en una pieza de mano dental, de forma redonda, para apertura cavitaria en operatoria y eliminación de caries.</li> <li>✓ Resistente al desgaste.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión.</li> <li>✓ Caña lisa.</li> <li>✓ De forma redonda (esférica).</li> <li>✓ Resistente a la esterilización.</li> <li>✓ Vástago tipo 3 (FG); largo cilíndrico con extremo cónico y redondeado.</li> <li>✓ Estéril y atóxico</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



145



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD REDONDA MEDIANA**

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Dispositivo médico, catalogado como instrumental rotatorio dental denominado "fresa" que se compone de cabeza, cuello y vástago, diseñado para ser montado en una pieza de mano dental, de forma redonda, para apertura cavitaria en operatoria y eliminación de caries.</li> <li>✓ Resistente al desgaste.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión.</li> <li>✓ Caña lisa.</li> <li>✓ De forma redonda (esférica).</li> <li>✓ Resistente a la esterilización.</li> <li>✓ Vástago tipo 3 (FG): largo cilíndrico con extremo cónico y redondeado.</li> <li>✓ Estéril y atóxico.</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"INICIENNO DE LA REALIDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



143

	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor,</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>
--	---

**FRESA DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD FISURA MEDIANA**

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Dispositivo médico, catalogado como instrumental rotatorio dental denominado "fresa" que se compone de cabeza, cuello y vástago, diseñado para ser montado en una pieza de mano dental, de forma fisura, para apertura cavitaria en operatoria y eliminación de caries.</li> <li>✓ Resistente al desgaste.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión.</li> <li>✓ Caña lisa.</li> <li>✓ De forma fisura</li> <li>✓ Resistente a la esterilización.</li> <li>✓ Vástago tipo 3 (FG); largo cilíndrico con extremo cónico y redondeado.</li> <li>✓ Estéril y atóxico</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"MINISTERIO DE LA REALIDAD EN OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



142

0000057



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>
<b>FRESA QUIRURGICA CILINDRICA PARA HUESO</b>	
<b>CARACTERISTICAS TECNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ La Fresa Quirúrgica Cilíndrica para hueso es un instrumento de precisión con alta capacidad de corte.</li> <li>✓ La línea de las fresas de carburo de tungsteno ofrece una alta calidad y una amplia gama de formas y cortes. Esto permite recortar todos los materiales dentales.</li> <li>✓ Excelente calidad y resistencia.</li> <li>✓ Fresa cilíndrica para la preparación eficaz de tejido óseo y dentado.</li> <li>✓ Aplicación: Cirugía oral.</li> <li>✓ Cortador de huesos delicado</li> <li>✓ Fresa de hueso pequeña cilíndrica. Dimensión mínima, máximo rendimiento de corte.</li> <li>✓ Con dientes cruzados efectivos para un máximo rendimiento de corte con dimensiones mínimas.</li> </ul>





**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"



171

	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Sólo 6 mm de largo.</li> <li>✓ Para osteotomía, apertura ósea, división de la raíz, preparación axial, resección de la punta de la raíz.</li> <li>✓ Longitud total en stock 314 26 mm.</li> <li>✓ De uso profesional</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> </ul>





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



140



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

**HOJA PLASTIFICADA PARA MEZCLA DE IONOMETRO DE VIDRIO DE PRAT X 100**

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	✓ Hoja Plastificada Para Mezcla De Ionómetro De Vidrio De Prat X 100
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	✓ No menor de 18 meses
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	✓ 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.
<b>PRESENTACION</b>	✓ 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
<b>INSERTO</b>	✓ 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



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



139

0000057



	artículo 49° del Decreto Supremo N° 010-97-SA modificado por el Art. 1° del Decreto Supremo N° 020-2001-SA.
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**JUEGO DE FORCEP DE USO ODONTOLOGICO PARA NIÑOSX 5 PIEZAS**

<b>CARACTERISTICAS TECNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Instrumentos con sus tres elementos rectos.</li> <li>✓ Para prensión, luxación y avulsión de piezas dentarias.</li> <li>✓ Caras internas cóncavas presentan ranuras.</li> <li>✓ Cuello articulado con dentaria antero-superior.</li> <li>✓ Material resistente a altas temperaturas.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión.</li> <li>✓ Acero inoxidable.</li> </ul>
---------------------------------	---





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"DECRETO DE LA JUZGADO DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Mango anatómico y antideslizante.</li> <li>✓ Longitud aprox 15 cm</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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-INDECOP) publicado el 2006-03-06.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> </ul>





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"DESCENDIENDO DE LA SOCIEDAD DE LOSPORTINIZADOS PARA LAS MUJERES Y LOS NIÑOS"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**JUEGO DE FORCEP DE USO ODONTOLÓGICO X 7 PIEZAS**

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Forceps de extracción (Agarre surcado, longitud total de 10 a 13 cm)</li> <li>✓ Funda protectora (Negro, interior rojo, 17 cm x 15 cm)</li> <li>✓ Deben tener una muy buena adherencia al diente gracias a sus ranuras ya que esto evita el deslizamiento de la corona.</li> <li>✓ Las puntas de la pinza deben ajustarse exactamente al diente y la línea de las encías.</li> <li>✓ Los extremos doblados deben acoplarse al cuello del diente y los extremos puntiagudos agarran el área de furcación de la mandíbula superior</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**JUEGO DE FRESAS QUIRURGICAS DE FISURA MEDIANA X 6**



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"DESCENSO DE LA IGUALDAD EN OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



135

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ INDICACIÓN DE USO:</li> <li>✓ Fresas de refrigeración externa mecanizadas en acero inoxidable de alta calidad</li> <li>✓ Tratamiento superficial para aumentar resistencia al desgaste y facilitar la limpieza</li> <li>✓ Limpieza y mantenimiento sencillo y efectivo, sin oscurecimientos de la fresa tras su uso</li> <li>✓ CARACTERÍSTICAS:</li> <li>✓ Resistente a la esterilización</li> <li>✓ Resistente al desgaste</li> <li>✓ Resistente a la corrosión</li> <li>✓ Ángulos de afilado diseñados para maximizar poder de corte a bajas revoluciones</li> <li>✓ CONDICION BIOLOGICA:</li> <li>✓ Estéril</li> <li>✓ Atoxico</li> <li>✓ DIMENSIONES:</li> <li>✓ Fisura mediana 26 mm</li> <li>✓ Redonda 25 mm</li> <li>✓ CARACTERÍSTICAS DEL ENVASE:</li> <li>✓ Que garantice las propiedades físicas e integridad del producto durante su almacenamiento, transporte y distribución</li> <li>✓ Exento de partículas extrañas y aristas cortantes</li> <li>✓ De sellado hermético perimétricamente</li> <li>✓ De fácil apertura</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>



**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"



<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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-INDECOP) publicado el 2006-03-06.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**JUEGO DE FRESAS QUIRURGICAS REDONDA X 6**

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ INDICACION DE USO:</li> <li>✓ Fresas de refrigeración externa mecanizadas en acero inoxidable de alta calidad</li> <li>✓ Tratamiento superficial para aumentar resistencia al desgaste y facilitar la limpieza</li> <li>✓ Limpieza y mantenimiento sencillo y efectivo, sin oscurecimientos de la fresa tras su uso</li> <li>✓ CARACTERÍSTICAS:</li> <li>✓ Resistente a la esterilización</li> </ul>
---------------------------------	---





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"INICIANDO 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"> <li>✓ Resistente al desgaste</li> <li>✓ Resistente a la corrosión</li> <li>✓ Ángulos de afilado diseñados para maximizar poder de corte a bajas revoluciones</li> <li>✓ CONDICION BIOLOGICA:</li> <li>✓ Estéril</li> <li>✓ Atoxico</li> <li>✓ DIMENSIONES:</li> <li>✓ Fisura mediana 26 mm</li> <li>✓ Redonda 25 mm</li> <li>✓ CARACTERISTICAS DEL ENVASE:</li> <li>✓ Que garantice las propiedades físicas e integridad del producto durante su almacenamiento, transporte y distribución</li> <li>✓ Exento de partículas extrañas y aristas cortantes</li> <li>✓ De sellado hermético perimétricamente</li> <li>✓ De fácil apertura</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la DIGEMID. Además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto estas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante DIGEMID y el medicamento presentado.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**MICROBROCHA PARA APLICACIÓN DE ADHESIVO X 100**

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Mango de polipropileno, con punta rompible: permite diferenciar los micro aplicadores</li> <li>✓ Las cerdas de nylon</li> <li>✓ Longitud total: 102 mm</li> <li>✓ Envasado en tubo: distribución higiénica</li> <li>✓ Embalaje: tubos que contienen 100 micro brochas</li> <li>✓ Fibras regulares, no absorbentes y no esponjosas.</li> <li>✓ Desechable: desechar después de su uso.</li> <li>✓ Para usar con adhesivos</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 18 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ El protocolo de análisis del producto farmacéutico es un informe técnico emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"DESCENSO DE LA RIGIDEZ 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"> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediate 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Se debe adjuntar para cada envase mediate, 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"DECENIO DE LA RIVALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



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

PAPEL ARTICULAR UNILATERAL	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Forma de arcada o herradura.</li> <li>✓ Espesor de 60 micras aprox.</li> <li>✓ Separado por papel delgado protector.</li> <li>✓ Desglosable</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>





**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"> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**PIEDRA ARKANSAS ALTA VELOCIDAD FISURA**

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Para pulido y desgaste de las restauraciones con resina de las zonas vestibulares y palatinas o linguales de las piezas dentarias.</li> <li>✓ COMPOSICIÓN:</li> <li>✓ Parte activa: Piedra de Arkansas o micro grano de óxido de aluminio</li> <li>✓ Vástago de acero inoxidable</li> <li>✓ CARACTERÍSTICAS:</li> <li>✓ Parte activa de forma cónica</li> <li>✓ Color blanco</li> <li>✓ Grano fino</li> <li>✓ Vástago tipo 3 de alta fricción (FG): estándar, cilíndrico con extremo cónico o redondeado</li> <li>✓ CONDICIÓN BIOLÓGICA:</li> <li>✓ Aséptico</li> <li>✓ DIMENSIONES:</li> <li>✓ Piedra de Arkansas: Fisura</li> <li>✓ Parte activa o de trabajo: estándar</li> <li>✓ Largo total (mm): 19 mm a más</li> </ul>
---------------------------------	--



**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"



128

0000050



<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"DECENIO DE LA REALIDAD EN OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>
<b>PIEDRA ARKANSAS ALTA VELOCIDAD FLAMA</b>	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Para pulido y desgaste de las restauraciones con resina de las zonas vestibulares y palatinas o linguales de las piezas dentarias.</li> <li>✓ COMPOSICIÓN:</li> <li>✓ Piedra de Arkansas grano fino</li> <li>✓ Mango por un mango, con cuello y cabeza en forma de flama</li> <li>✓ Siendo la cabeza considerada la parte activa</li> <li>✓ CARACTERÍSTICAS:</li> <li>✓ Con capacidad de desgaste por fricción, con la finalidad de eliminar las asperezas</li> <li>✓ Parte activa de 2 a 4 mm</li> <li>✓ CONDICIÓN BIOLÓGICA:</li> <li>✓ Aséptico</li> <li>✓ PRESENTACIÓN:</li> <li>✓ Bolsa de aluminio o plástico pesado que asegure su calidad durante la distribución y uso</li> <li>✓ Rotulado indeleble acorde a lo declarado en el registro sanitario establecido en el D5 N°016 y su modificatoria</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	✓ No menor de 24 meses
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediato e inmediato deberá contener la



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"UNIÓN DE LA RAZA EN DIVERSIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRÉS"  
"ARRO 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.
<b>PRESENTACION</b>	✓ 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
<b>INSERTO</b>	✓ Se debe adjuntar para cada envase mediate, 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.
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS JÓVENES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



**PIEDRA ARKANSAS ALTA VELOCIDAD TIPO BALA**

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Para pulido y desgaste de las restauraciones con resina de las zonas vestibulares y palatinas o linguales de las piezas dentarias.</li> <li>✓ COMPOSICIÓN:</li> <li>✓ Piedra de Arkansas grano fino</li> <li>✓ Mango por un mango, con cuello y cabeza en forma de bala</li> <li>✓ Siendo la cabeza considerada la parte activa</li> <li>✓ CARACTERÍSTICAS:</li> <li>✓ Con capacidad de desgaste por fricción, con la finalidad de eliminar las asperezas</li> <li>✓ Parte activa de 2 a 3 mm de diámetro</li> <li>✓ CONDICIÓN BIOLÓGICA:</li> <li>✓ Aséptico</li> <li>✓ PRESENTACIÓN:</li> <li>✓ Bolsa de aluminio o plástico pesado que asegure su calidad durante la distribución y uso</li> <li>✓ Rotulado indeleble acorde a lo declarado en el registro sanitario establecido en el DS N°016 y su modificatoria</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"DESCENSO 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"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**PIEDRA ARKANSAS PARA PULIR RESINA REDONDA**

<b>CARACTERISTICAS TECNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Para pulido y desgaste de las restauraciones con resina de las zonas oclusales o masticatorias de las piezas dentarias.</li> <li>✓ COMPOSICIÓN:</li> <li>✓ Parte activa: Piedra de Arkansas o micro grano de óxido de aluminio</li> <li>✓ Vástago de acero inoxidable</li> <li>✓ CARACTERÍSTICAS:</li> <li>✓ Parte activa de forma redonda (esférica)</li> <li>✓ Color blanco</li> <li>✓ Grano fino</li> <li>✓ Vástago tipo 3 de alta fricción (FG): estándar, cilíndrico con extremo cónico o redondeado.</li> <li>✓ CONDICIÓN BIOLÓGICA:</li> <li>✓ Aséptico</li> </ul>
---------------------------------	--



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ <b>DIMENSIONES:</b></li> <li>✓ Piedra de Arkansas: Redonda</li> <li>✓ Parte activa o de trabajo: estándar</li> <li>✓ Largo total (mm): 19 mm o mas</li> <li>✓ <b>PRESENTACIÓN:</b></li> <li>✓ Que garantice las propiedades físicas, condiciones biológicas e integridad del producto durante su almacenamiento, transporte y distribución.</li> <li>✓ Exento de partículas extrañas, rebabas y/o aristas cortantes</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediate 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Se debe adjuntar para cada envase mediate, 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



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

<b>PIEZA DE MANO DE ALTA VELOCIDAD</b>	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ De acero inoxidable.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión.</li> <li>✓ Reutilizable.</li> <li>✓ Resistente al calor de autoclave</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediate 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</li> </ul>





**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"



	Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.
<b>PRESENTACION</b>	✓ 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
<b>INSERTO</b>	✓ 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 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.
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>



**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"



120

PORTA FRESAS METALICO	
<b>CARACTERISTICAS TECNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Porta fresas metálico con capacidad para 36 fresas</li> <li>✓ CARACTERÍSTICAS:</li> <li>✓ Resistente a la corrosión</li> <li>✓ Resistente a la exposición térmica</li> <li>✓ Resistente a la esterilización en autoclave</li> <li>✓ MATERIAL:</li> <li>✓ Acero inoxidable</li> <li>✓ CARACTERÍSTICAS DEL ENVASE:</li> <li>✓ Que garantice las propiedades físicas e integridad del producto durante su almacenamiento, transporte y distribución</li> <li>✓ Exento de partículas extrañas y aristas cortantes</li> <li>✓ De fácil apertura</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediate 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Se debe adjuntar para cada envase mediate, 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"ENCUENTRO EN LA ECUALIDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



119



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**PORTA HIDROXIDO DE CALCIO**

<b>CARACTERISTICAS TECNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ CARACTERÍSTICAS:</li> <li>✓ Instrumento de cavidades porta hidróxido de calcio para el trabajo con peróxido de calcio.</li> <li>✓ Doble parte activa angulada y con final de 1,0 mm.</li> <li>✓ Instrumento de obturación.</li> <li>✓ MATERIAL:</li> <li>✓ Acero inoxidable de alta calidad</li> <li>✓ CARACTERÍSTICAS DEL ENVASE:</li> <li>✓ Que garantice las propiedades físicas e integridad del producto durante su almacenamiento, transporte y distribución</li> <li>✓ Exento de partículas extrañas y aristas cortantes</li> <li>✓ De fácil apertura</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



118

	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> </ul>





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"INSTITUTO 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"> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>
--	--

PORTA MATRIZ	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Se utiliza habitualmente en odontología reparadora para acoplar la banda de matriz en la pieza dental, es un instrumento metálico en cuya parte activa se coloca la banda de matriz para poder ser acoplada a la pieza dental.</li> <li>✓ De acero inoxidable.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión.</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses.</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

<b>PUNTA DESCARTABLE PARA JERINGA TRIPLE ODONTOLÓGICA</b>	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ PUNTAS DESCARTABLES PARA JERINGA TRIPLE</li> <li>✓ Estándar, fácil de cambiar.</li> <li>✓ No requiera adaptador.</li> <li>✓ Plástico de bordes suaves y redondeados</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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</li> </ul>



**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"



	<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"> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



114

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

SET CURETAS PERIODONTALES SUPRAGINGIVALES SUPERIOR E INFERIOR (10 PUNTAS Y UN MANGO)	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Las curetas dentales son un instrumento médico utilizado para eliminar el sarro y la placa de los dientes.</li> <li>✓ De extremo recto. Parte activa de forma ovalada, Para curetaje y limpieza de tejido.</li> <li>✓ Superficie cóncava.</li> <li>✓ Bordes afilados.</li> <li>✓ Mango octogonal anatómico.</li> <li>✓ Antideslizante.</li> <li>✓ Resistente a altas temperaturas.</li> <li>✓ Resistente a la corrosión</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> </ul>





**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

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



13

	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta intercambiable de madera definida según NTP 350.200:2006 (R. 13-2006/CYT-INDECOPI) publicado el 2006-03-06.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>
<b>TALLADOR DE RESINA</b>	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ El Tallador de resina es un instrumento fabricado con el fin de ser utilizado para recortar el exceso de material y tallar las características anatómicas del diente.</li> <li>✓ Su diseño permite una fácil limpieza, máxima comodidad y un mayor nivel de control</li> <li>✓ Peso ligero</li> <li>✓ Doble parte activa</li> <li>✓ Puntas delgadas y afiladas</li> <li>✓ Mango anti-resbalante</li> <li>✓ De uso profesional</li> <li>✓ Ergonómico</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**  
"DIRECCIÓN EN LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



112



	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Fabricado en acero inoxidable</li> <li>✓ Listo para usar</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> </ul>



**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"> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

<b>TIRA DE LIJA PARA PULIDO DE RESINA X 100</b>	
<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Para pulir Resina Descartable, doble parte activa, y un extremo con grano fino y otro extremo con grano súper fino. Un espacio sin abrasivo en el centro de la tira.</li> <li>✓ Que permita crear superficies lisas proximales.</li> <li>✓ Que sea abierta en el centro para facilitar la inserción interproximal</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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 D10-97-SA y sus inclusiones y modificaciones establecidas en el Decreto Supremo N° 020-2001-SA, impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>



**GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA**

"DECENIO DE LA BUENALUZADA DE OPORTUNIDADES PARA LAS MUJERES Y LOS HOMBRAS"  
"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.
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**VASO DAPPEN DE VIDRIO 3 cm DE DIAMETRO X 3 cm DE ALTO**

<b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Vaso pequeño, profundo, cóncavo y de ejecución manual, de vidrio, diseñado para mezclar sustancias de uso dental, antes de aplicarlos al paciente.</li> <li>✓ Para mezclas sólidas, líquidas y pastosas antes de aplicarlos al paciente durante los procedimientos odontológicos.</li> <li>✓ Para proteger la pulpa dental, aplicando directamente a la pieza dentaria.</li> <li>✓ Composición: Vidrio</li> </ul>
---------------------------------	--





**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"> <li>✓ Características:</li> <li>✓ Translucidos</li> <li>✓ Pulido fino</li> <li>✓ Exento de bordes cortantes</li> <li>✓ Sin porosidades</li> <li>✓ Condición biológica: aséptico</li> <li>✓ Dimensiones: Tamaño estándar</li> <li>✓ Características del envase:</li> <li>✓ Que garantice las propiedades físicas, condiciones biológicas e integridad del producto durante su almacenamiento, transporte y distribución.</li> <li>✓ Exento de partículas extraños y aristas cortantes</li> </ul>
<b>FECHA DE VENCIMIENTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ No menor de 24 meses</li> </ul>
<b>NORMAS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Constancia de Inscripción del producto ofertado en el Registro de Productos Industriales Nacionales (RPIN), cuando corresponda.</li> <li>✓ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</li> <li>✓ Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento (BPA)</li> </ul>
<b>ETIQUETADO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ De acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediate 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.</li> </ul>
<b>PRESENTACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 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</li> </ul>
<b>INSERTO</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Se debe adjuntar para cada envase mediate, 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.</li> </ul>
<b>EMBALAJE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.</li> <li>✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja máster, es decir a caja completa del producto.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>



**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"> <li>✓ Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.</li> <li>✓ 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.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento como establecimiento farmacéutico, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ Copia simple legible de la ficha técnica del producto.</li> </ul>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Copia simple legible del Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ 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.</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).</li> <li>✓ Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, emitido por DIGEMID a nombre del postor.</li> <li>✓ No se aceptarán Certificados que estén suspendidos o cancelados.</li> <li>✓ La documentación, deberá presentarse en idioma español; en caso se presente en idioma diferente al español, ésta deberá estar acompañada de traducción simple correspondiente.</li> </ul>

**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 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 están 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

REQUISITOS DE CALIFICACION DEL POSTOR  
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento emitido por DIGEMID, vigente.  
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte emitido por DIGEMID, vigente.  
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura emitido por DIGEMID, vigente.  
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento emitido por DIGEMID, vigente.  
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte emitido por DIGEMID, vigente.  
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura emitido por DIGEMID, vigente.

### 3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

B.	EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD
	<p><u>Requisitos:</u></p> <p>El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Item 1: S/. 246,533.24 (DOSCIENTOS CUARENTA Y SEIS MIL QUINIENTOS TREINTA Y TRES CON 24/100 SOLES)</li> <li>✓ Item 2: S/. 286,777.54 (DOSCIENTOS OCHENTA Y SEIS MIL SETECIENTOS SETENTA Y SIETE CON 54/100 SOLES)</li> <li>✓ Item 3: S/. 80,880.30 (OCHENTA MIL OCHOCIENTOS OCHENTA CON 30/100 SOLES)</li> <li>✓ Item 4: S/. 338,846.27 (TRECIENTOS TREINTA Y OCHO MIL OCHOCIENTOS CUARENTA Y SEIS CON 27/100 SOLES)</li> <li>✓ Item 5: S/. 229,174.24 (DOCIENTOS VEINTINUEVE MIL CIENTO SETENTA Y CUATRO CON 24/100 SOLES)</li> </ul> <p>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.</p> <p>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:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Item 1: S/. 30,816.66 (TREINTA MIL OCHOCIENTOS DIECESISEIS CON 66/100 SOLES)</li> <li>✓ Item 2: S/. 35,847.19 (TREINTA Y CINCO MIL OCHOCIENTOS CUARENTA Y SIETE CON 19/100 SOLES)</li> <li>✓ Item 3: S/. 10,110.04 (DIEZ MIL CIENTO DIEZ CON 04/100 SOLES)</li> <li>✓ Item 4: S/. 42,355.78 (CUARENTA Y DOS MIL TRECIENTOS TREINTA Y CINCO CON 78/100 SOLES)</li> <li>✓ Item 5: S/. 28,646.78 (VEINTIOCHO MIL SEISCIENTOS CUARENTA Y SEIS CON 78/100 SOLES)</li> </ul> <p>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.</p> <p>Se consideran bienes similares a los siguientes <b>TODO TIPO DE VENTA DE EQUIPOS MEDICOS EN GENERAL/ INSUMOS MEDICOS EN GENERAL.</b></p> <p><u>Acreditación:</u></p> <p>La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente, con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago<sup>11</sup> correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.</p>

<sup>11</sup> 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”.*

<p>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 <b>Anexo N° 8</b> referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.</p> <p>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.</p> <p>En los casos que se acredite experiencia adquirida en consorcio, debe presentarse la promesa de consorcio o el contrato de consorcio del cual se desprenda fehacientemente el porcentaje de las obligaciones que se asumió en el contrato presentado; de lo contrario, no se computará la experiencia proveniente de dicho contrato.</p> <p>Asimismo, cuando se presenten contratos derivados de procesos de selección convocados antes del 20.09.2012, la calificación se ceñirá al método descrito en la Directiva “Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado”, debiendo presumirse que el porcentaje de las obligaciones equivale al porcentaje de participación de la promesa de consorcio o del contrato de consorcio. En caso que en dichos documentos no se consigne el porcentaje de participación se presumirá que las obligaciones se ejecutaron en partes iguales.</p> <p>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.</p> <p>Si el postor acredita experiencia de otra persona jurídica como consecuencia de una reorganización societaria, debe presentar adicionalmente el <b>Anexo N° 9</b>.</p> <p>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.</p> <p>Sin perjuicio de lo anterior, los postores deben llenar y presentar el <b>Anexo N° 8</b> referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.</p> <div> <p><b>Importante</b></p> <p><i>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”.</i></p> </div>
---

#### 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
<b>A. PRECIO</b>	
<p><u>Evaluación:</u> Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor.</p> <p><u>Acreditación:</u> Se acreditará mediante el documento que contiene el precio de la oferta (<b>Anexo N° 6</b>).</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  <i>P<sub>i</sub></i> = Puntaje de la oferta a evaluar  <i>O<sub>i</sub></i> = Precio <i>i</i>  <i>O<sub>m</sub></i> = Precio de la oferta más baja  <i>PMP</i> = Puntaje máximo del precio         </p> <p style="text-align: right;"><b>70 puntos</b></p>

#### Importante para la Entidad

*De conformidad con el artículo 51 del Reglamento, adicionalmente, se **pueden** consignar los siguientes factores de evaluación, según corresponda a la naturaleza y características del objeto del procedimiento, su finalidad y a la necesidad de la Entidad:*

*Esta nota deberá ser eliminada una vez culminada la elaboración de las bases, así como los factores de evaluación que no se incluyan.*

OTROS FACTORES DE EVALUACIÓN	30 puntos
<b>B. PLAZO DE ENTREGA<sup>12</sup></b>	
<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. (<b>Anexo N° 4</b>)</p> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px; margin-top: 10px;"> <p><b>Importante</b></p> <p><i>En el caso de la modalidad de ejecución llave en mano el plazo de entrega incluye además la instalación y puesta en funcionamiento.</i></p> </div>	<p>De 11 hasta 15 días calendario: <b>10 puntos</b></p> <p>De 6 hasta 10 días calendario: <b>20 puntos</b></p> <p>De 1 hasta 5 días calendario: <b>30 puntos</b></p>
<b>PUNTAJE TOTAL</b>	<b>100 puntos<sup>13</sup></b>

<sup>12</sup> 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.

<sup>13</sup> Es la suma de los puntajes de todos los factores de evaluación.

## 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 PAGO<sup>14</sup>**

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.

<sup>14</sup> 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 ÚLTIMO CASO. EN LA MODALIDAD DE LLAVE EN MANO DETALLAR EL PLAZO DE ENTREGA, SU INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO].

#### **CLÁUSULA SEXTA: PARTES INTEGRANTES DEL CONTRATO**

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

#### **CLÁUSULA SÉTIMA: GARANTÍAS**

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

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

En el caso que corresponda, consignar lo siguiente:

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

#### **Importante**

*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.

#### **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

subsana 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 CONTROVERSIAS<sup>15</sup>**

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

<sup>15</sup> 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).

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 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 Digitales<sup>16</sup>.*

<sup>16</sup> 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 SELECCIÓN

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 054-2023-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 <sup>17</sup>		Sí	No
Correo electrónico :			

#### Autorización de notificación por correo electrónico:

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

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de reducción de la oferta económica.
3. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
4. Solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el artículo 141 del Reglamento.
5. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
6. Notificación de la orden de compra<sup>18</sup>

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.*

<sup>17</sup> 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.

<sup>18</sup> 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.



**Importante**

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

**ANEXO N° 1**

**DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR**

Señores

**COMITÉ DE SELECCIÓN**

**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 054-2023-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 <sup>19</sup>		Sí		No	
Correo electrónico :					

Datos del consorciado 2					
Nombre, Denominación o Razón Social :					
Domicilio Legal :					
RUC :		Teléfono(s) :			
MYPE <sup>20</sup>		Sí		No	
Correo electrónico :					

Datos del consorciado ...					
Nombre, Denominación o Razón Social :					
Domicilio Legal :					
RUC :		Teléfono(s) :			
MYPE <sup>21</sup>		Sí		No	
Correo electrónico :					

**Autorización de notificación por correo electrónico:**

Correo electrónico del consorcio:
-----------------------------------

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

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de reducción de la oferta económica.

<sup>19</sup> 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.

<sup>20</sup> Ibídem.

<sup>21</sup> Ibídem.

3. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
4. Solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el artículo 141 del Reglamento.
5. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
6. Notificación de la orden de compra<sup>22</sup>

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.*

---

<sup>22</sup> 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 N° 2

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

Señores

**COMITÉ DE SELECCIÓN**  
**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 054-2023-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 N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General.
- iv. Participar en el presente proceso de contratación en forma independiente sin mediar consulta, comunicación, acuerdo, arreglo o convenio con ningún proveedor; y, conocer las disposiciones del Decreto Legislativo N° 1034, Decreto Legislativo que aprueba la Ley de Represión de Conductas Anticompetitivas.
- v. Conocer, aceptar y someterme a las bases, condiciones y reglas del procedimiento de selección.
- vi. Ser responsable de la veracidad de los documentos e información que presento en el presente procedimiento de selección.
- vii. Comprometerme a mantener la oferta presentada durante el procedimiento de selección y a perfeccionar el contrato, en caso de resultar favorecido con la buena pro.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

#### **Importante**

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

### ANEXO N° 3

#### DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Señores

**COMITÉ DE SELECCIÓN**

**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 054-2023-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 SELECCIÓN**

**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 054-2023-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 SELECCIÓN**  
**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 054-2023-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] [ % ]<sup>23</sup>

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

2. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2] [ % ]<sup>24</sup>

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES 100%<sup>25</sup>

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

<sup>24</sup> Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

<sup>25</sup> 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 SELECCIÓN**

**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 054-2023-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
<b>TOTAL</b>			

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

**Importante**

- En caso que el postor reduzca su oferta, según lo previsto en el artículo 68 del Reglamento, debe presentar nuevamente este Anexo.*
- El postor que goce de alguna exoneración legal, debe indicar que su oferta no incluye el tributo materia de la exoneración, debiendo incluir el siguiente texto:*

*“Mi oferta no incluye [CONSIGNAR EL TRIBUTO MATERIA DE LA EXONERACIÓN]”.*

**Importante para la Entidad**

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

*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 SELECCIÓN**

**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 054-2023-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
<b>TOTAL</b>	

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 SELECCIÓN**

**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 054-2023-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 empresa<sup>26</sup> 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.<sup>27</sup>

[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.*

<sup>26</sup> 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 aquellas que ejerzan la opción prevista en el Artículo 16 de la Ley del Impuesto a la Renta."

<sup>27</sup> En caso de empresas de comercialización, no consignar esta condición.

## ANEXO N° 8

### EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Señores  
**COMITÉ DE SELECCIÓN**  
**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 054-2023-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 <sup>28</sup>	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO <sup>29</sup>	EXPERIENCIA PROVENIENTE <sup>30</sup> DE:	MONEDA	IMPORTE <sup>31</sup>	TIPO DE CAMBIO VENTA <sup>32</sup>	MONTO FACTURADO ACUMULADO <sup>33</sup>
1										
2										
3										
4										

<sup>28</sup> 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.

<sup>29</sup> 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.

<sup>30</sup> 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”.

<sup>31</sup> Se refiere al monto del contrato ejecutado incluido adicionales y reducciones, de ser el caso.

<sup>32</sup> 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.

<sup>33</sup> Consignar en la moneda establecida en las bases.

Nº	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP <sup>28</sup>	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO <sup>29</sup>	EXPERIENCIA PROVENIENTE <sup>30</sup> DE:	MONEDA	IMPORTE <sup>31</sup>	TIPO DE CAMBIO VENTA <sup>32</sup>	MONTO FACTURADO ACUMULADO <sup>33</sup>
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 SELECCIÓN**  
**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 054-2023-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 N° 10

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

Señores  
**COMITÉ DE SELECCIÓN**  
**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 054-2023-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.*