

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

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



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



SIMBOLOGÍA UTILIZADA:

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

CARACTERÍSTICAS DEL DOCUMENTO:

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

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

INSTRUCCIONES DE USO:

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

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

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

BASES INTEGRADAS

**BASES ESTÁNDAR DE LICITACIÓN PÚBLICA PARA LA
CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE BIENES¹**

LICITACIÓN PÚBLICA N° 001-2023-HSR

Primera Convocatoria

CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE BIENES

**“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA
INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE
PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”**



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

DEBER DE COLABORACIÓN

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

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

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

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



HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL
SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

SECCIÓN GENERAL

DISPOSICIONES COMUNES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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



CAPÍTULO I
ETAPAS DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

1.1. REFERENCIAS

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

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

1.2. CONVOCATORIA

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

1.3. REGISTRO DE PARTICIPANTES

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

Importante

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

1.4. FORMULACIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES A LAS BASES

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

Importante

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

1.5. ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS, OBSERVACIONES E INTEGRACIÓN DE BASES

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

Importante

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

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

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

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

Advertencia

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

Importante

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

1.7. FORMA DE PRESENTACIÓN DE OFERTAS

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

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

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

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

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.*

1.8. PRESENTACIÓN Y APERTURA DE OFERTAS

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

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

Importante

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

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

1.9. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS

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

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

1.10. CALIFICACIÓN DE OFERTAS

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

1.11. SUBSANACIÓN DE LAS OFERTAS

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

La solicitud de subsanación se realiza de manera electrónica a través del SEACE y será remitida al correo electrónico consignado por el postor al momento de realizar su inscripción

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

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.

1.12. RECHAZO DE LAS OFERTAS

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

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

1.13. OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

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

1.14. CONSENTIMIENTO DE LA BUENA PRO

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

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

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

Importante

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



CAPÍTULO II
SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS DURANTE EL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. RECURSO DE APELACIÓN

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

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

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

Importante

- *Una vez otorgada la buena pro, el comité de selección, está en la obligación de permitir el acceso de los participantes y postores al expediente de contratación, salvo la información calificada como secreta, confidencial o reservada por la normativa de la materia, a más tardar dentro del día siguiente de haberse solicitado por escrito.*

Luego de otorgada la buena pro no se da a conocer las ofertas cuyos requisitos de calificación no fueron analizados y revisados por el comité de selección.

- *A efectos de recoger la información de su interés, los postores pueden valerse de distintos medios, tales como: (i) la lectura y/o toma de apuntes, (ii) la captura y almacenamiento de imágenes, e incluso (iii) pueden solicitar copia de la documentación obrante en el expediente, siendo que, en este último caso, la Entidad deberá entregar dicha documentación en el menor tiempo posible, previo pago por tal concepto.*
- *El recurso de apelación se presenta ante la Mesa de Partes del Tribunal o ante las oficinas desconcentradas del OSCE.*

2.2. PLAZOS DE INTERPOSICIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN

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

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

**CAPÍTULO III
DEL CONTRATO**

3.1. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

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

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

3.2. GARANTÍAS

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

3.2.1. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO

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

3.2.2. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO POR PRESTACIONES ACCESORIAS

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

Importante

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

3.2.3. GARANTÍA POR ADELANTO

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

3.3. REQUISITOS DE LAS GARANTÍAS

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

Importante

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

Advertencia

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

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

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

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

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

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

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

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

3.4. EJECUCIÓN DE GARANTÍAS

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

3.5. ADELANTOS

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

3.6. PENALIDADES

3.6.1. PENALIDAD POR MORA EN LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

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

3.6.2. OTRAS PENALIDADES

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

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

3.7. INCUMPLIMIENTO DEL CONTRATO

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

3.8. PAGOS

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

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

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

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

Advertencia

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

3.9. DISPOSICIONES FINALES

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

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL
SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

1 B Q

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL
SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

SECCIÓN ESPECÍFICA

CONDICIONES ESPECIALES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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



HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

CAPÍTULO I GENERALIDADES

1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : AIS HOSPITAL DE SANTA ROSA³
RUC N° : 20171604355
Domicilio legal : Av. Bolivar Nro. S/n (Cuadra Ocho)
Teléfono: : 01-6158260
Correo electrónico: : mdelgado@hsr.gob.pe.

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación del suministro de “ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”.

PAQUETE	DESCRIPCION DEL PRODUCTO	CANT.	UNID. MED.
1	REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA (66 ITEMS)	1	UNIDAD
2	HEMOGRAMA AUTOMATIZADO 5 ESTIRPE	151,000	DETERMINACIONES

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante **FORMATO 02: N°003-2023-OEA** de fecha 04 de abril del 2023.

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

Donaciones y Transferencias.
Recursos Ordinarios.

Importante

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

1.5. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

El presente procedimiento se rige por el sistema de **SUMA ALZADA**, de acuerdo con lo establecido en el expediente de contratación respectivo.

1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN



NO APLICA

1.7. DISTRIBUCIÓN DE LA BUENA PRO

NO APLICA

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 según el siguiente detalle:

- Plazo de entrega de los reactivos:
Para la primera entrega de 30 días calendarios de notificado la orden de compra.
Para las entregas sucesivas se efectuará cada 30 días calendarios desde el vencimiento de la primera entrega.
- Se aceptará para la instalación de equipos de (Inmunoquímica, Hematología) un plazo de 30 días calendario contados a partir de la notificación de la orden de compra.
- Para el equipo pre-analítico se considerará el plazo de instalación en coordinación con el área usuaria a fin de garantizar la adaptación del ambiente, instalación, configuración y conectividad a software de laboratorio.
- Respecto al software, el postor ganador deberá implementar el software de gestión (paquete 1) o adquirir la interfaz que permita la conexión del equipo con el sistema de Gestión de Laboratorio (paquete 2) cuyo plazo máximo para la instalación será de veinte (20) días calendario, contados desde el día siguiente que la entidad remita los accesos y/o permisos correspondientes⁴⁵

CRONOGRAMA DE ENTREGA

Según cronograma de entrega establecido QUE SE ANEXA en archivo Excel.

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 **LA SUMA DE CINCO CON 00/100 SOLES (S/ 5.00) en CUALQUIERA DE LAS CAJAS DE LA ENTIDAD.**

Importante

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

1.11. BASE LEGAL

- Ley N° 31638 - Ley de Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2023.
- Ley N° 31639 - Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público del año fiscal 2023.
- Ley N° 30225 — Ley de Contrataciones del Estado.

⁴ De acuerdo a la absolución de consultas N°27 del participante DIAGNOSTICA PERUANA.

⁵ De acuerdo a la absolución de consulta N°37 de PRODUCTOS ROCHE QF SA

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

- 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, Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado y sus modificaciones.
- Decreto Supremo N° 304-2012-EF, Texto Único Ordenado de la Ley N° 28411, Ley General del Sistema Nacional de Presupuesto.
- Decreto Supremo N° 043-2003-PCM, Texto Único Ordenado de la Ley N° 27806, Ley de Transparencia y de Acceso a la Información Pública.
- Decreto Supremo N° 004-2019-JUS, Texto Único Ordenado de la Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General.
- Decreto Supremo N° 007-2008-TR, Texto Único Ordenado de la Ley de Promoción de la Competitividad, Formalización y Desarrollo de la Micro y Pequeña Empresa y del acceso al empleo decente, Ley MYPE.
- Decreto Supremo N° 008-2008-TR, Reglamento de la Ley MYPE.
- Código Civil.
- Resolución Ministerial N° 132-2015-MINSA de las Buenas Prácticas de Almacenamiento, aprobadas por Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID).
- Resolución Ministerial N° 833-2015-MINSA de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, aprobadas por Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID).
- Directivas del OSCE, así como opiniones y pronunciamientos del OSCE.
- Resolución Administrativa N° 0022-2023-MINSA-HSR-OEA, que aprueba la inclusión del presente proceso en el PAC 2023 del HSR.
- Formato N° 02: 003-2023-OEA, de fecha 04.04.203, que aprueba el expediente de contratación.

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 documentos⁶, 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 – PIDE⁷ 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**)

⁶ La omisión del índice no determina la no admisión de la oferta.

⁷ 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) Hoja de Presentación del producto según modelo del **(Anexo N° 7)** y **(Anexo N° 7-A)**.

La columna Folio(s) se refiere al número(s) de la(s) página(s) u hoja(s) del cuadernillo de la oferta donde pueda ubicarse la información (emitida por el fabricante) que demuestre el cumplimiento de las especificaciones técnicas y que será(n) tomada(s) en cuenta para la evaluación respectiva. Los números podrán estar llenados a mano. No deberán colocarse rangos de números, sino números individuales

– DETALLE DE CARACTERÍSTICAS Y/O ESPECIFICACIONES SUJETAS A SU ACREDITACIÓN: Metodología y Muestra Biológica.

– DOCUMENTOS PARA ACREDITAR LAS CARACTERÍSTICAS Y/O ESPECIFICACIONES TÉCNICAS: folletos o insertos o instructivos o catálogos, o manuales o insertos o brochure o cartas emitidas por el fabricante o fabricante legal o dueño de la marca o filial, o subsidiaria.

Las características y/o especificaciones técnicas restantes se encontrarán acreditadas con el ANEXO N°03 – Declaración Jurada de Especificaciones Técnicas.

- f) Hoja de presentación del equipo en cesión en uso. **(Anexo N° 11)**

La columna Folio(s) se refiere al número(s) de la(s) página(s) u hoja(s) del cuadernillo de la oferta donde pueda ubicarse la información (emitida por el fabricante) que demuestre el cumplimiento de las especificaciones técnicas y que será(n) tomada(s) en cuenta para la evaluación respectiva. Los números podrán estar llenados a mano. No deberán colocarse rangos de números, sino números individuales

– DETALLE DE CARACTERÍSTICAS Y/O ESPECIFICACIONES SUJETAS A SU ACREDITACIÓN: Metodología, Performance, Características y Calidad y/o Control de calidad Inter laboratorial.⁸

– DOCUMENTOS PARA ACREDITAR LAS CARACTERÍSTICAS Y/O ESPECIFICACIONES TÉCNICAS: folletos o insertos o instructivos o catálogos, o manuales o insertos o brochure o cartas emitidas por el fabricante o fabricante legal o dueño de la marca o filial, o subsidiaria.

Las características y/o especificaciones técnicas restantes se encontrarán acreditadas con el ANEXO N°03 – Declaración Jurada de Especificaciones Técnicas.

- g) SUPRIMIDO.⁹

- h) SUPRIMIDO.¹⁰

Esta Declaración Jurada será presentada SOLO por aquellos postores que no cumplan con la vigencia mínima requerida en las especificaciones técnicas.

- i) Declaración jurada de plazo de entrega. **(Anexo N° 4)**¹¹

⁸ De acuerdo a la absolución de consulta N°17 del participante DIAGNOSTICA PERUANA.

⁹ De acuerdo a la absolución de consulta N°45 del participante PRODUCTOS ROCHE QF SA

¹⁰ De acuerdo a la absolución de consulta N°45 del participante PRODUCTOS ROCHE QF SA

¹¹ 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.

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

j) 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**)

k) 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.

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

Importante

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

2.2.1.2. Documentos para acreditar los requisitos de calificación

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

2.2.2. Documentación de presentación facultativa:

a) Incorporar en la oferta los documentos que acreditan los “Factores de Evaluación” establecidos en el Capítulo IV de la presente sección de las bases, a efectos de obtener el puntaje previsto en dicho Capítulo para cada factor.

Advertencia

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

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

2.3. 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 – PIDE¹² 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 comunicación¹³ (**Anexo N° 15**).
- i) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado¹⁴.
- j) Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete¹⁵.
- k) Cronograma de entregas de acuerdo a la forma de presentación del producto adjudicado.
- l) Declaración Jurada de Canje o reposición por defectos o vicios ocultos (Anexo 13) y () Declaración jurada de Canje o reposición por vencimiento (Anexo 14).¹⁶

Importante



¹² 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/>

¹³ En tanto se implemente la funcionalidad en el SEACE, de conformidad con la Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 234-2022-EF.

¹⁴ Incluir solo en caso de la contratación bajo el sistema a suma alzada.

¹⁵ Incluir solo en caso de contrataciones por paquete.

¹⁶ De acuerdo a la absolución de consulta N°45 PRODUCTOS ROCHE QF SA

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

Importante

- Corresponde a la Entidad verificar que las garantías presentadas por el postor ganador de la buena pro cumplan con los requisitos y condiciones necesarios para su aceptación y eventual ejecución, sin perjuicio de la determinación de las responsabilidades funcionales que correspondan.
- De conformidad con el Reglamento Consular del Perú aprobado mediante Decreto Supremo N° 076-2005-RE para que los documentos públicos y privados extendidos en el exterior tengan validez en el Perú, deben estar legalizados por los funcionarios consulares peruanos y refrendados por el Ministerio de Relaciones Exteriores del Perú, salvo que se trate de documentos públicos emitidos en países que formen parte del Convenio de la Apostilla, en cuyo caso bastará con que estos cuenten con la Apostilla de la Haya¹⁷.
- La Entidad no puede exigir documentación o información adicional a la consignada en el presente numeral para el perfeccionamiento del contrato.

2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en Mesa de Partes de la Oficina de Logística, sito en Av. Bolívar cuadra 8 S/N°, segundo piso-Distrito de Pueblo Libre- Lima. El horario de atención en mesa de partes de la Oficina de Logística es de Lunes a Viernes de 8:00 am hasta las 16:00 horas.

Importante

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

¹⁷ Según lo previsto en la Opinión N° 009-2016/DTN.

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

2.5. FORMA DE PAGO

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

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

- Recepción del responsable de la Unidad de Almacén General de EL HOSPITAL (o quien haga sus veces).
- Informe del funcionario responsable del Departamento de Patología Clínica y Anatomía Patológica, emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.
- Guía de Remisión.
- Orden de Compra.

Dicha documentación se debe presentar en Unidad de Almacén General de la Oficina de Logística del HOSPITAL, sito en la Av. Bolívar Cuadra 8 S/N – Pueblo Libre - Lima, en el horario de 08:00 a.m. a 16:00 p.m.



**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

**ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOBIOQUIMICA Y
HEMATOLOGIA PARA SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA CON EQUIPO
EN CESION DE USO POR UN PERIODO DE 24 MESES**

FINALIDAD PÚBLICA

El presente proceso de selección busca dotar al Hospital Santa Rosa de los Suministros de Reactivos, Insumos y Materiales para brindar una atención eficiente y de calidad a los pacientes que acuden a los diversos servicios del nosocomio.

1. OBJETIVO GENERAL:

El presente procedimiento de selección tiene por objetivo la adquisición de “Reactivos, Insumos y Materiales para Servicio de Patología Clínica al Hospital Santa Rosa para el pleno desarrollo de sus actividades diarias

2. ALCANCE Y DESCRIPCION DEL BIEN:

Reactivos para la atención del Servicio de Patología Clínica



HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”**PAQUETE I: INMUNO-BIOQUIMICA AUTOMATIZADA CON EQUIPO ANALITICO Y PRE-ANALITICO EN CESION DE USO**

	CANTIDAD	DENOMINACION DEL	ESPECIFICACION TECNICA
1	23400 DETERMINACIONES	COLESTEROL L D L	<ul style="list-style-type: none">o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímica.o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimétrica y/o variante.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas. Muestra Biológica: suero, plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto
2	112 CJAS X 100 DETERMINACIONES	DOSAJE DE VITAMINA B12 X 100 DETERMINACIONES	<ul style="list-style-type: none">o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración. Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunología. <ul style="list-style-type: none">o Metodología: Inmunonoquimioluminiscencia o electro quimioluminiscencia.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero y/o plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de entrega del producto
3	6450 DETERMINACIONES	MICROALBUMINURIA	<ul style="list-style-type: none">o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímica.o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimetría y/o variante.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: orina. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de Entrega del producto

HOSPITAL SANTA ROSA**Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA****“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”**

4	25500 DETERMINACIONES	ALBUMINA AUTOMATIZADA	<ul style="list-style-type: none">o Se considerara en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímica.o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimetría y/o variante.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebaso Muestra Biológica: suero, plasma ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto.
5	15000 DETERMINACIONES	AMILASA CINETICA AUTOMATIZADA	<ul style="list-style-type: none">o Se considerara en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímica.o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimetrica y/o variante.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero, plasma y orina. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto.
6	27500 DETERMINACIONES	BILIRRUBINA TOTAL AUTOMATIZADO	<ul style="list-style-type: none">o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímica,o Reactivos: empaque de 100 o más pruebas.o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimetrica y/o varianteo Accesorios que permitan la realización completa de las pruebaso Muestra Biológica: suero, plasma ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebaso Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto.

HOSPITAL SANTA ROSA**Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA****“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”**

7	29750 DETERMINACIONES	BILIRRUBINA DIRECTA AUTOMATIZADA	<p>O Se considerara en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <p>O Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímico.</p> <p>O Reactivos: empaque de 100 o más pruebas.</p> <p>O Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimétrica y/o variante</p> <p>O Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas</p> <p>o Muestra Biológica: suero, plasma</p> <p>ACCESORIOS:</p> <p>- Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas</p> <p>Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas</p> <p>Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto.</p>
8	81200 DETERMINACIONES	CREATININA CINETICA AUTOMATIZADA	<p>o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <p>o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímico.</p> <p>o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimetría y/o variante.</p> <p>o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.</p> <p>o Muestra Biológica: suero, plasma y orina.</p> <p>ACCESORIOS:</p> <p>o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.</p> <p>o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas.</p> <p>Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto.</p>
9	13200 DETERMINACIONES	LIPASA CINETICA AUTOMATIZADA	<p>o Se considerara en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <p>o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímica.</p> <p>o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimetría y/o variante.</p> <p>Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.</p> <p>o Muestra Biológica: suero, plasma.</p> <p>ACCESORIOS:</p> <p>o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.</p> <p>o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas.</p> <p>Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto</p>



HOSPITAL SANTA ROSA**Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA****“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”**

10	6400 DETERMINACIONES	HIERRO SERICO	<ul style="list-style-type: none">o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímico.o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimetría y/o variante.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebaso Muestra Biológica: suero, plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto
11	27500 DETERMINACIONES	TRIGLICERIDOS ENZIMATICO	<ul style="list-style-type: none">o Se considerara en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímica.o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimetrica y/o variante.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero, plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de Entrega del producto
12	1800 DETERMINACIONES	HORMONA ESTRADIOL AUTOMATIZADA	<ul style="list-style-type: none">o Se considerara en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunología.o Metodología: Inmunoquimioluminiscencia o electro quimioluminiscencia.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero y/o plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menos a 6 meses a la entrega del producto.
13	1600 DETERMINACIONES	HORMONA LUTEINIZANTE (LH) AUTOMATIZADA	<ul style="list-style-type: none">o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunología.o Metodología: Inmunoquimioluminiscencia o electro quimioluminiscencia.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero y/o plasma ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de Entrega del producto

HOSPITAL SANTA ROSA**Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA****“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”**

14	25000 DETERMINACIONES	HORMONA TIROIDEA ESTIMULANTE (TSH) AUTOMATIZADO	<ul style="list-style-type: none">o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunología.o Metodología: Inmunoquimioluminiscencia o electro quimioluminiscencia.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero y/o plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de entrega
15	3200 DETERMINACIONES	HORMONA PROLACTINA (PRL)	<p>Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <ul style="list-style-type: none">o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunología.o Metodología: Inmunoquimioluminiscencia o electro quimioluminiscencia.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero y/o plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de Entrega
16	5600 DETERMINACIONES	HORMONA INSULINA	<p>Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <ul style="list-style-type: none">o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunología.o Metodología: Inmunoquimioluminiscencia o electro quimioluminiscencia.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero y/o plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de entrega
17	4340 DETERMINACIONES	BETA 2 MICROGLOBULINA	<ul style="list-style-type: none">o Se considerara en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímica.o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o inmunoturbidimeria y/o turbidimetrica y/o variante.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero, plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto

HOSPITAL SANTA ROSA**Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA****“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”**

18	6400 DETERMINACIONES	ACIDO FOLICO	<ul style="list-style-type: none">o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunología.o Metodología: Inmunoquimioluminiscencia o electro quimioluminiscencia.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero y/o plasma ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de entrega del producto
19	14750 DETERMINACIONES	FOSFORO AUTOMATIZADO	<p>Se considerara en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <ul style="list-style-type: none">o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímica.o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimétrica y/o variante.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero, plasma, orina ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto
20	6200 DETERMINACIONES	TEST DE TROPONINA	<ul style="list-style-type: none">o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunología.o Metodología: Inmunoquimioluminiscencia o electro quimioluminiscencia.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas. Muestra Biológica: suero y/o plasma <p>Se aceptará el reactivo de Troponina I o Troponina T, de acuerdo a lo ofertado por cada postor¹⁸</p> ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de entrega del producto



¹⁸ De acuerdo a la absolución de consulta N°36 PRODUCTOS ROCHE QF SA

HOSPITAL SANTA ROSA**Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA****“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”**

21	1600 DETERMINACIONES	HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (FSH) AUTOMATIZADA	<ul style="list-style-type: none">o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunología.o Metodología: Inmunoquimioluminiscenciao electroquimioluminiscencia.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas. <p>Muestra Biológica: suero y/o plasma</p> <p>ACCESORIOS:</p> <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. <p>Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de Entrega del producto</p>
22	700 DETERMINACIONES	HORMONA CORTISOL AUTOMATIZADA	<p>Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <ul style="list-style-type: none">o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunologíao Metodología: Inmunoquimioluminiscenciao electroquimioluminiscencia.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero y/o plasma. <p>ACCESORIOS:</p> <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. <p>Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de entrega del producto</p>
23	1200 DETERMINACIONES	HORMONA PARATIROIDEA	<ul style="list-style-type: none">o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunología.o Metodología: Inmunoquimioluminiscenciao electroquimioluminiscencia.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero y/o plasma <p>ACCESORIOS:</p> <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. <p>Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de Entrega del producto</p>
24	43000 DETERMINACIONES	REACTIVO PARA ELECTROLITOS SANGUINEOS	<p>O Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <ul style="list-style-type: none">o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímicao Metodología: multisensorial integrado y/o ISE y/o potenciometríao Accesorios que permitan la realización completa de las pruebaso Muestra Biológica: suero y/o plasma. <p>ACCESORIOS:</p> <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. <p>Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de Entrega del producto</p>

HOSPITAL SANTA ROSA**Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA****“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”**

25	13750 DETERMINACIONES	MAGNESIO AUTOMATIZADO	<ul style="list-style-type: none">o Se considerara en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímica.o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimétrica y/o variante.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: Suero y plasma ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto
26	6100 DETERMINACIONES	HORMONA GONADOTROFINA CORIONICA (HCG) CUANTITATIVO AUTOMATIZADO	<ul style="list-style-type: none">o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunológicos.o Metodología: Inmunoquimioluminiscencia o electro quimioluminiscencia.o Accesorios: que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: Suero y/o plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto
27	6200 DETERMINACIONES	CREATININA QUINASA CK-MB CINETICA AUTOMATIZADA	<ul style="list-style-type: none">o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímica y/o inmunologíao Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimetría y/o variante y/o inmunoturbidimetría y/o inmunoinhibición enzimática.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero, plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de Entrega del producto

HOSPITAL SANTA ROSA
Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA
“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

28	83500 DETERMINACIONES	UREA CINETICA AUTOMATIZADA	<p>o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <p>o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímica.</p> <p>o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimetría y/o variante.</p> <p>Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.</p> <p>o Muestra Biológica: suero, plasma.</p> <p>ACCESORIOS:</p> <p>o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.</p> <p>o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas.</p> <p>Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto</p> <p>- Se aceptara reactivo de urea cinética y/o urea nitrogenada</p>
29	24400 DETERMINACIONES	ACIDO URICO AUTOMATIZADO	<p>o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <p>o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímica.</p> <p>o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimetría y/o variante.</p> <p>o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.</p> <p>o Muestra Biológica: suero, plasma.</p> <p>ACCESORIOS:</p> <p>o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.</p> <p>o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas.</p> <p>Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto</p>
30	18300 DETERMINACIONES	CALCIO AUTOMATIZADO	<p>o Se considerara en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <p>o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímica.</p> <p>o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimetrica y/o variante.</p> <p>o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.</p> <p>o Muestra Biológica: suero, plasma, orina</p> <p>ACCESORIOS:</p> <p>o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.</p> <p>o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas.</p> <p>Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de Entrega del producto</p>
31	23450 DETERMINACIONES	COLESTEROL HDL DIRECTO AUTOMATIZADO	<p>Se considerara en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <p>o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímica.</p> <p>o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimetrica y/o variante.</p> <p>o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.</p> <p>o Muestra Biológica: suero, plasma.</p> <p>ACCESORIOS:</p> <p>o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.</p> <p>o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas.</p> <p>Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto.</p>

HOSPITAL SANTA ROSA**Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA****“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”**

32	18300 DETERMINACIONES	DESHIDROGENASAS LACTICA AUTOMATIZADA	<p>Se considerara en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <ul style="list-style-type: none">o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímica.o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimétrica y/o variante.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero, plasma. <p>ACCESORIOS:</p> <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. <p>Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto</p>
33	23200 DETERMINACIONES	FOSFATASA ALCALINA AUTOMATIZADA	<p>o Se considerara en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <ul style="list-style-type: none">o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímica.o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimétrica y/o variante.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero, plasma. <p>ACCESORIOS:</p> <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. <p>Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto</p>
34	26800 DETERMINACIONES	GAMMA GLUTAMIL TRANSPEPTIDASA AUTOMATIZADA	<p>o Se considerara en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <ul style="list-style-type: none">o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímico.o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimétrica y/o variante.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero, plasma <p>ACCESORIOS:</p> <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. <p>Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto</p>
35	16500 DETERMINACIONES	PROTEINAS TOTALES AUTOMATIZADA	<p>o Se considerara en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <ul style="list-style-type: none">o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímico.o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimétrica y/o variante.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero, plasma, <p>ACCESORIOS:</p> <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. <p>Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto</p>

HOSPITAL SANTA ROSA**Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA****“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”**

36	42000 DETERMINACIONES	TRANSAMINASA GLUTAMICO PIRUVICO (TGP) AUTOMATIZADA	<ul style="list-style-type: none">o Se considerara en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímico.o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimétrica y/o variante.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero, plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto
37	27200 DETERMINACIONES	COLESTEROL TOTAL ENZIMATICO AUTOMATIZADO	<p>Se considerara en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <ul style="list-style-type: none">o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímico.o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimétrica y/o variante.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero, plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto
38	600 DETERMINACIONES	HORMONA TESTOSTERONA TOTAL AUTOMATIZADA	<ul style="list-style-type: none">o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunologíao Metodología: Inmunoquimioluminiscencia o electroquimioluminiscencia.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero y/o plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas. Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de entrega del producto
39	10600 DETERMINACIONES	HORMONA TRIYODOTIRONINA (T3) TOTAL AUTOMATIZADA	<ul style="list-style-type: none">o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de inmunología.o Metodología: Inmunoquimioluminiscencia o electroquimioluminiscencia.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero y/o plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de entrega del producto

HOSPITAL SANTA ROSA**Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA****“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”**

40	17600 DETERMINACIONES	HORMONA TIROXINA (T4) LIBRE AUTOMATIZADA	<ul style="list-style-type: none">o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunología.o Metodología: Inmunoquimioluminiscenciao electroquimioluminiscencia.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica suero y/o plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de Entrega del producto
41	8800 DETERMINACIONES	CK TOTAL AUTOMATIZADA CINETICA	<p>Se considerara en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <ul style="list-style-type: none">o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímico.o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimetría y/o variante.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero, plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto
42	6000 DETERMINACIONES	FERRITINA AUTOMATIZADA	<ul style="list-style-type: none">o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunología.o Metodología: Inmunoquimioluminiscenciao electroquimioluminiscencia.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero y/o plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de entrega del producto
43	6300 DETERMINACIONES	PROTEINAS EN ORINA	<ul style="list-style-type: none">o Se considerara en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímica.o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimetrica y/o variante.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: ORINA Y LCR ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto

HOSPITAL SANTA ROSA**Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA****“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”**

44	600 DETERMINACIONES	POLYPEPTIDO NATRIURETICO TIPO B (PRO BNP) o BNP	<p>Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <ul style="list-style-type: none">o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunologíao Metodología: Inmunoquimioluminiscencia o electroquimioluminiscencia.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero y/o plasma. <p>ACCESORIOS:</p> <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas. <p>Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de entrega del producto Se aceptara reactivos de POLYPEPTIDO NATRIURETICO TIPO B (PRO BNP) o BNP.¹⁹</p>
45	6800 DETERMINACIONES	TRANSFERRINA	<p>Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <ul style="list-style-type: none">o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímico.o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica inmunturbidimetría y/o turbidimetría y/o variante.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero, plasma. <p>ACCESORIOS:</p> <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. <p>Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto</p>
46	1300 DETERMINACIONES	TEST DE TIROGLOBULINA AUTOMATIZADO	<p>Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <ul style="list-style-type: none">o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunología.o Metodología: Inmunoquimioluminiscencia o electro quimioluminiscencia.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero y/o plasma. <p>ACCESORIOS:</p> <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. <p>Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de entrega del producto.</p>



¹⁹ De acuerdo a la absolución de consulta N°01 del participante DIAGNOSTICA PERUANA.

HOSPITAL SANTA ROSA**Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA****“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”**

47	1600 DETERMINACIONES	DOSAJE DE VITAMINA D	<ul style="list-style-type: none">o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunología.o Metodología: Inmunoquimioluminiscencia o electro quimioluminiscencia.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero y/o plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de entrega del producto
48	5400 DETERMINACIONES	DOSAJE DE DIMERO D	<p>Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <ul style="list-style-type: none">o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímico.o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o inmunturbidimetria y/o turbidimetria y/o variante.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero y/o plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto
49	2000 DETERMINACIONES	TEST DE ANTIGENO CA 125	<ul style="list-style-type: none">o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunología.o Metodología: Inmunoquimioluminiscencia o electro quimioluminiscencia.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero y/o plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de entrega del producto

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

50	3100 DETERMINACIONES	ANTIGENO CARCINOEMBRIONA RIO (CEA) METODO AUTOMATIZADO	<ul style="list-style-type: none"> o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración. o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunología. o Metodología: Inmunoquimioluminiscencia o electroquimioluminiscencia. o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas. o Muestra Biológica: suero y/o plasma. <p>ACCESORIOS:</p> <ul style="list-style-type: none"> o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas. o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. <p>Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de entrega del producto</p>
51	1500 DETERMINACIONES	ANTIGENO CA 15-3	<ul style="list-style-type: none"> o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración. o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunología. o Metodología: Inmunoquimioluminiscencia o electro quimioluminiscencia. o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas. o Muestra Biológica: suero y/o plasma. <p>ACCESORIOS:</p> <ul style="list-style-type: none"> o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas. o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. <p>Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de entrega del producto</p>
52	900 DETERMINACIONES	PSA LIBRE	<ul style="list-style-type: none"> o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración. o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunología o Metodología: Inmunoquimioluminiscencia o electroquimioluminiscencia. o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas. o Muestra Biológica: suero y/o plasma. <p>ACCESORIOS:</p> <ul style="list-style-type: none"> o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas. <p>Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas</p> <p>Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de entrega del producto</p>

HOSPITAL SANTA ROSA**Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA****“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”**

53	6200 DETERMINACIONES	ANTIGENO PROSTATICO ESPECIFICO (PSA) TOTAL METODO AUTOMATIZADO	<ul style="list-style-type: none">o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunología.o Metodología: Inmunoquimioluminiscenciao electroquimioluminiscencia.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero y/o plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de entrega del producto
54	86400 DETERMINACIONES	GLUCOSA AUTOMATIZADA	<p>Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <ul style="list-style-type: none">o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímico.o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimétrica y/o variante.o Linealidad no menor de 720 mg/dl²⁰o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero, plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto.
55	16500 DETERMINACIONES	HEMOGLOBINA GLICOSILADA	<p>Se considerara en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <ul style="list-style-type: none">o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímico.o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o inmunturbidimetría y/o turbidimétrica y/o variante y/o inmunoinhibición turbidimétricao Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: sangre total ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto

²⁰ De acuerdo a la Absolución de la consulta N°02 participante DIAGNOSTICA PERUANA.

HOSPITAL SANTA ROSA
Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA
“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

56	42500 DETERMINACIONES	TRANSAMINASA GLUTAMICO OXALACETICO (TGO) AUTOMATIZADO	<ul style="list-style-type: none"> o Se considerara en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración. o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímico. o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o turbidimétrica y/o variante. o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas. o Muestra Biológica: suero, plasma. <p>ACCESORIOS:</p> <ul style="list-style-type: none"> o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas. o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. <p>Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto</p>
57	1000 DETERMINACIONES	HEPATITIS A IGM AUTOMATIZADO	<ul style="list-style-type: none"> o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración. o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunología. o Metodología: Inmunoquimioluminiscencia o electro quimioluminiscencia. o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas. o Muestra Biológica: suero y/o plasma. <p>ACCESORIOS:</p> <ul style="list-style-type: none"> o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas. o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. <p>Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de entrega del producto</p>
58	2000 DETERMINACIONES	TEST DE ANTIGENO CA 19-9 METODO AUTOMATIZADO	<ul style="list-style-type: none"> o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración. o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunología. o Metodología: Inmunoquimioluminiscencia o electroquimioluminiscencia. o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas. o Muestra Biológica: suero y/o plasma. <p>ACCESORIOS:</p> <ul style="list-style-type: none"> o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas. o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. <p>Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de Entrega del producto.</p>
59	33250 DETERMINACIONES	PROTEINA C REACTIVA	<ul style="list-style-type: none"> o Se considerara en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración. o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímico. o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o inmunoturbidimetría y/o turbidimétrica y/o variante. o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas. o Muestra Biológica: suero, plasma. <p>ACCESORIOS:</p> <ul style="list-style-type: none"> o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas. o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. <p>Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto</p>

HOSPITAL SANTA ROSA**Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA****“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”**

60	1700 DETERMINACIONES	ALFA FETO PROTEINA AUTOMATIZADA	<ul style="list-style-type: none">o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de inmunologíao Metodología: Inmunoquimioluminiscencia o electroquimioluminiscencia.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero y/o plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de entrega del producto.
61	1500 DETERMINACIONES	ANTICUERPO ANTI TIROIDEO ANTI TIROGLOBULINA METODO AUTOMATIZADO	<ul style="list-style-type: none">o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunologíao Metodología: Inmunoquimioluminiscencia o electroquimioluminiscencia.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero y/o plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de entrega del producto.
62	3000 DETERMINACIONES	ANTICUERPO ANTI TIROIDEO ANTI PEROXIDASA METODO AUTOMATIZADO	<ul style="list-style-type: none">o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunologíao Metodología: Inmunoquimioluminiscencia o electroquimioluminiscencia.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero y/o plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de entrega del producto.

HOSPITAL SANTA ROSA**Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA****“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”**

63	1000 DETERMINACIONES	ANTI-ESTREPTOLISINA O	<p>Se considerara en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <ul style="list-style-type: none">o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímico.o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o inmunoturbidimetria y/o turbidimetria y/o variante.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero y/o plasma. <p>ACCESORIOS:</p> <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas <p>Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto.</p>
64	6400 DETERMINACIONES	PROCALCITONINA QUIMIOLUMINISCENCIA	<p>o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <ul style="list-style-type: none">o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunologíao Metodología: Inmunoquimioluminiscenciao electroquimioluminiscencia.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero y/o plasma.o <p>ACCESORIOS:</p> <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas. <p>Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas</p> <p>Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de entrega del producto.</p>
65	3700 DETERMINACIONES	FACTOR REUMATOIDEO	<p>o Se considerara en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p> <ul style="list-style-type: none">o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de bioquímico.o Metodología: enzimática y/o cinética y/o colorimétrica y/o inmunoturbidimetria y/o turbidimetria y/o variante.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero, plasma. <p>ACCESORIOS:</p> <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas <p>Tiempo de expiración no menor de 6 meses a la fecha de entrega del producto.</p>

HOSPITAL SANTA ROSA**Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA****“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”**

66	61 UNIDADES X 100 DET	KIT HEPATITIS B ANTICUERPOS CONTRA EL ANTIGENO DE SUPERFICIE QUIMIOLUMINISCENCIA X 100 DETERMINACIONES	<ul style="list-style-type: none">o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.o Los reactivos son para uso en analizadores automáticos de Inmunología.o Metodología: Inmunoquimioluminiscencia o electroquimioluminiscencia.o Accesorios que permitan la realización completa de las pruebas.o Muestra Biológica: suero y/o plasma. ACCESORIOS: <ul style="list-style-type: none">o Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas. Tiempo de expiración no menor a 6 meses a la fecha de entrega del producto.
----	--------------------------	--	---

- En la etapa de firma de contrato, el postor adjudicado podrá presentar el cronograma de entregas acorde a la presentación de sus reactivos, teniendo en consideración que las cantidades establecidas deberán cubrir la demanda mensual de la entidad, así como cumplir con el total de test solicitados en el proceso.



ACLARACION EN RELACION A LA FECHA DE VENCIMIENTO DE LOS REACTIVOS:

Se aceptarán productos con vigencia menor a 06 meses contados desde la fecha de entrega en almacén, adjuntando carta de compromiso de canje por corto vencimiento.

REQUERIMIENTO DE ANALIZADOR INTEGRADO (MODULAR) EN CESION DE USO

Equipo modular integrado por:

- Un analizador de bioquímica automatizado Ramdon acceso continuo
- Un analizador de inmunología automatizado de acceso continuo

ESPECIFICACIONES TECNICAS DEL EQUIPO DE BIOQUIMICA EN CESION DE USO	
TIPO	01 Analizador Random de Acceso Directo Completamente
METODOLOGIA	Espectrofotometría, Turbidimetría, e ISE incorporado y/o potenciometria y/o IMT Multisensor Integrado
PERFORMANCE	450 o más pruebas fotométricas por hora.
CARACTERISTICAS	<ul style="list-style-type: none"> • Identificación de muestras por códigos de barras • Identificación de reactivos por códigos de barras y/o radio frecuencia. • Rotor y/o carrusel de reactivos refrigerados y/o temperatura controlada según lo requerido por cada fabricante. • Empleo de tubos primarios de 13x100 y 13x75 y copas de muestra. • Las copas de muestra pueden presentar términos equivalentes de acuerdo a cada fabricante y esto servirá para acreditar el cumplimiento de la especificación solicitada considerando que este consumible será proporcionado por el postor adjudicado sin costo adicional para la institución.²¹ • Posibilidad de ingresar emergencias en forma inmediata. • Se aceptará que cada uno de los analizadores permitan el ingreso de muestras de emergencia o STAT, así como como también se aceptará que el equipo modular cuente con un solo ingreso para muestras de rutina y emergencia o STAT.²²²³ • Con linealidad extendida para pruebas enzimáticas ó dilución automática de la muestra. • 40 a mas reactivos a bordo listos para usar identificados por códigos de barras y/o radiofrecuencia. • ISE incorporado de procesamiento directo en el analizador ofertado. Hace referencia a que el módulo de procesamiento para electrolitos (ISE) debe estar incorporado al analizador de bioquímica.²⁴ • Capacidad para procesar directamente (sin procesos manuales) y en simultáneo plasma, suero, orina, sangre total.

²¹ De acuerdo a la absolución de consulta N°4 del participante DIAGNOSTICA PERUANA.

²² De acuerdo a la absolución de consulta N°5 del participante DIAGNOSTICA PERUANA.

²³ De acuerdo a la absolución de consulta N°52 participante PRODUCTOS ROCHE QF SA.

²⁴ De acuerdo a la absolución de consulta N°6 del participante DIAGNOSTICA PERUANA.

	ESPECIFICACIONES TECNICAS DEL EQUIPO DE INMUNOLOGIA EN CESION EN USO
TIPO	01 analizador Ramdon de análisis continuo
METODOLOGIA	Electro quimioluminiscencia o Quimioluminiscencia y/o IMT (Multisensor Integrado)
PERFORMANCE	120 a más test/ hora
CARACTERISTICAS	<ul style="list-style-type: none">• Identificación de muestras por códigos de barras.• Identificación de reactivos por códigos de barras y/o radiofrecuencia.• Empleo de tubos primarios y tubos secundarios de menor volumen y/o copa sobre tubo• Rotor de reactivos o zona de almacenamiento de reactivos refrigerados y/o temperatura controlada según lo requerido por cada fabricante.²⁵• Capacidad de procesar directamente y en simultaneo plasma y/o suero• Posibilidad de ingresar emergencias en forma inmediata.• Se aceptará que cada uno de los analizadores permitan el ingreso de muestras de emergencia o STAT, así como como también se aceptará que el equipo modular cuente con un solo ingreso para muestras de rutina y emergencia o STAT.²⁶• 25 a mas reactivos a bordo listos para usar identificados por códigos de barras y/o radiofrecuencia.• Con sistema de dilución automática• Capacidad para procesar suero, plasma, orina, y otros líquidos biológicos.

²⁵ De acuerdo a la absolución de consulta N°8 del participante DIAGNOSTICA PERUANA.

²⁶ De acuerdo a la absolución de consulta N°5 del participante DIAGNOSTICA PERUANA.

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

PROCESAMIENTO DE DATOS	<p>Interno: Software y Hardware para el procesamiento de calibraciones, controles y resultados.</p> <p>Capacidad de almacenar por lo menos 10,000 resultados con impresora láser adecuada para la modalidad de trabajo.</p> <p>Externo: Software y hardware para sistema de interfaz.</p> <p>Se deberá ofertar un software de laboratorio, con sistema de monitoreo de procesos de laboratorio y capacidad de conexión a sistema informático del hospital, con la finalidad que el laboratorio cuente con un sistema de comunicación vía código de barras desde el pre analítico al post analítico.</p> <p>Deberá contar con un numero de 50 usuarios para el acceso de los médicos de consulta externa y hospitalización al software de gestión para visualizar resultados.</p> <p>Este software, deberá permitir la publicación de resultados vía la página web de la institución o igualmente, la empresa ganadora ofertará la instalación de otro software que permita el reporte de resultados a los usuarios y acceder a sus resultados sin necesidad de acercarse físicamente a la institución, evitando la aglomeración de pacientes</p> <p>Ademas los resultados serán almacenados en los repositorios del hospital em formatos que permitan intercambio de datos con el HIS del hospital, xml, json, pdf</p> <p>El proveedor ganador adecuará el área de trabajo (infraestructura y mobiliario) de ser necesario, para la adecuada instalación de todos los equipos, asegurar un adecuado flujo de trabajo, validación clínica de resultado y de bioseguridad en el marco de laboratorios nucleares.</p>
ACCESORIOS	<p>Equipo (s) de aire acondicionado si el equipo lo requiere. Fuente de poder de emergencia (UPS).</p> <p>Sistema de Procesamiento de Agua si el equipo lo requiere.</p> <p>Toner, cintas y papel en cantidad suficiente que permita la impresión directa desde el analizador.</p>

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

CONSUMIBLES, CONTROLES Y COMPLEMENTOS	<p>Todos los Consumibles, Calibradores, Controles, Complementos y accesorios, en cantidad suficiente de acuerdo a los protocolos de cada metodología para permitir la realización completa de las Pruebas, Calibración y Control, programadas para el periodo de compra.</p> <p>Soluciones y Complementos de Limpieza.</p> <p>CONTROLES: Proporcionar material de control de dos niveles o mas niveles, en cantidad suficiente para realizar un mínimo de un proceso de cada control en cada jornada de trabajo durante todo el periodo de compra. Controles y calibradores: las pruebas requeridas para este fin correrán a cuenta del proveedor, así mismo las repeticiones de controles. Se aceptarán controles de primera o tercera opinión.</p> <p>CONTROL DE CALIDAD EXTERNO: Programa de control de calidad externo de validez internacional para controlar todos los analitos solicitados en el presente proceso y sustentado mediante folletería. Con reportes mensuales impresos para cada analito que serán entregados al usuario mensualmente.</p>
CALIDAD	<p>Reactivos listos para usar. No se aceptarán reactivos reenvasados, reetiquetados o trasvasado. Lo que quiere decir, que impliquen cualquier procedimiento manual el cual puedan alterar la calidad de los reactivos. No se aceptarán declaraciones juradas que pretendan justificar el no reenvasado de los productos.</p> <p>Se admitirá como máximo 3 reactivos con la característica de ser trasvasado.²⁷</p>
AÑO DE FABRICACION	<p>Equipos ofertados no mayor de 2 años a la fecha de presentación de la propuesta. Sustentado con documentación que señale el año de Fabricación.</p>
MODO DE OPERACIÓN	<p>220V - 60 HZ.</p>

CARACTERISTICAS MINIMAS EQUIPO PRE-ANALITICO EN CESION DE USO

- Velocidad 200 muestras/ hora a mas
- Capacidad de tubos a bordo de 200 a más,
- Registro automático de muestras por código de barras
- Posicionamiento automático de tubos para lectura de código de barras.
- Capacidad de destapar tubos de manera automática.
- Capacidad de distribución de muestras según área de trabajo
- Capacidad de conexión a software de laboratorio.
- Antigüedad no mayor a 2 años.
- Se aceptará el equipo preanalítico pueda encontrarse integrado o separado del analizador²⁸

²⁷ De acuerdo a la absolución de consulta N°7 participante DIAGNOSTICA PERUANA.²⁸ De acuerdo a la absolución de consulta N°53 participante PRODUCTOS ROCHE QF SA

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

ACCESORIOS:

- 03 Termohigrómetros digitales.
- 01 Termohigrometro ambiental
- 02 sillas para usuario
- 01 banco giratorio para usuario.
- 01 sistema de extracción de aire
- 03 mesas de melamine

PLAZOS DE INSTALACION EQUIPOS Y SOFTWARE:

- Se aceptará para la instalación de equipos de (Inmunoquímica, Hematología) un plazo de 30 días calendario contados a partir de la recepción de la orden de compra.
- Para el equipo pre-analítico se considerará el plazo de instalación en coordinación con el área usuaria a fin de garantizar la adaptación del ambiente, instalación, configuración y conectividad a software de laboratorio.

Respecto al software, el postor ganador deberá implementar el software de gestión (paquete 1) o adquirir la interfaz que permita la conexión del equipo con el sistema de Gestión de Laboratorio (paquete 2) cuyo plazo máximo para la instalación será de veinte (20) días calendario, contados desde el día siguiente que la entidad remita los accesos y/o permisos correspondientes²⁹³⁰

CONSUMIBLES, CONTROLES Y COMPLEMENTOS:

- Todos los controles, consumibles, calibradores, complementos y accesorios en cantidad suficiente de acuerdo a los protocolos de cada metodología para permitir la realización completa de las pruebas, calibración y control.
- Todos deben ingresar con cada orden de compra.
- Se debe agregar soluciones y complementos de limpieza.
- El proveedor ganador adecuará el área de trabajo (infraestructura) de tal forma que permita la instalación del equipo o equipos en cesión de uso, permitiendo un adecuado flujo de trabajo, así como la instalación de dos muebles aéreos con llave que permitan el almacenaje de los insumos no refrigerados, o la adecuación del mobiliario existente.³¹

SOPORTE TECNICO:

- Se otorgará el plazo de 4 horas para la asistencia presencial de los especialistas de soporte ante fallas en la operatividad del equipo. El plazo de 4 horas se contabilizará a partir de la comunicación que se realizará vía correo electrónico a fin de contar con la evidencia de la hora de comunicación y vía telefónica
- El Proveedor debe garantizar el correcto funcionamiento de los equipos, de presentarse fallas en la operatividad del equipo deberá solucionarlo en forma inmediata incluyendo domingos y feriados, caso contrario debe comprometerse a reemplazar el equipo, si la solución del fallo excede las 48 horas, medidos a partir de la comunicación formal

²⁹ De acuerdo a la absolución de consultas N°27 del participante DIAGNOSTICA PERUANA.

³⁰ De acuerdo a la absolución de consulta N°37 de PRODUCTOS ROCHE QF SA

³¹ De acuerdo a la absolución de consulta N°38 de PRODUCTOS ROCHE QF SA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

que genere evidencia de fecha y hora (correo electrónico) con un equipo de las mismas características.

- En el caso de presentar un fallo superior a 48 horas se aceptará el cambio de analizador o en su defecto la referencia de muestras a un laboratorio referente, cuyo costo será asumido por el postor, sin perjuicio para la entidad hasta la solución del problema presentado.
- Se otorgará el plazo de 4 horas para la asistencia presencial de los especialistas de soporte ante fallas en la operatividad del equipo a partir de la comunicación vía telefónica
 - Programa de mantenimiento continuo preventivo y declaración jurada de realizar mantenimiento correctivo por el equipo ofertado
 - Debe contar con personal de experiencia no menor de 6 meses para los equipos de Inmunoquímica y el certificado del personal de ingeniería puede ser emitido por el fabricante y/o por el representante autorizado por el fabricante con autorización para entrenamiento de usuarios finales, garantizando las competencias necesarias para brindar el servicio necesario y oportuno ante cualquier solicitud de soporte técnico.³²

El cronograma de mantenimiento anual se hará únicamente para los mantenimientos preventivos.

CAPACITACION:

- 1) El Proveedor debe realizar las actividades de entrenamiento y capacitación dirigida a los profesionales usuarios de los equipos y un Plan de Capacitación Continua, en coordinación con la Jefatura del Servicio, el mismo que constara de 4 charlas anuales en total, manejando la opción de que puedan ser dictadas vía virtual.
- 2) El proveedor deberá brindar la asesoría en Sigmametría y Planificación de la calidad por un profesional calificado y con la experticia en el tema sin costo para la institución.

Las charlas pueden ser dictadas por un profesional calificado de la misma empresa o externo, pudiendo dictarse de manera virtual en coordinación con la Jefatura del Servicio

³² De acuerdo a la absolución de consulta N°40 de PRODUCTOS ROCHE QF SA

SOFTWARE Y HARDWARE DE GESTION DE LABORATORIO

OBJETIVO.

Agilizar y sistematizar los procesos de laboratorio, aplicando tecnología de punta que conlleve a la automatización del laboratorio y que permita la integración de las áreas de laboratorio aprovechando al máximo los recursos disponibles.

CARACTERISTICAS GENERALES

- 1. Características Operativas**
- 2. Características de Transición**
- 3. Características de Revisión**

Software amigable para poder realizar cambios según sea necesario de acuerdo a la realidad y necesidad del Servicio de Laboratorio.

CARACTERISTICAS ESPECIFICAS

1. Integración informática de las áreas de laboratorio y su conectividad con servidores centrales facilitando la comunicación del procesamiento de la información del Laboratorio con el Hospital.
2. Diseño en entorno web, permitiendo su conectividad con las interfaces de los analizadores de las diferentes áreas de laboratorio.
3. Comunicación bidireccional o unidireccional con capacidad de integrarse al sistema de gestión hospitalario y otros equipos de Laboratorio mediante un repositorio los archivos que determine la Unidad de Informática y el usuario (previa coordinación).
4. Registro de peticiones: datos demográficos (DNI, nombres, apellidos, edad, sexo y demás datos que sean necesarios para el Servicio de Laboratorio según necesidad) y solicitud de pruebas.
5. Debe de contar con las siguientes características para atender las necesidades de las disciplinas básicas del laboratorio, que proporcione funcionalidades como:
 - ☐ Registro de Resultados: transmitidos on-line de los analizadores
 - ☐ Opción para registro de pruebas manuales y/o en códigos en barra.
 - ☐ Pantallas configurables para visualización de: valores referenciales, resultado repetido, histórico de resultados, consultas, revisión de QC, alarmas, hora de validación, Identificación del operador que validó, valores pánicos, etc.
 - ☐ Uso de contador hematológico.
 - ☐ Realizar estadísticas (mensuales, trimestrales, semestrales, anuales y entre otras).
 - ☐ Control de Pre analítico y post analítico
 - ☐ Proceso de trazabilidad de la muestra (Pre analítico, Analítico y Post analítica)
 - ☐ Informe de trazabilidad de procesos (Pre analítico, Analítico y Post analítica) tiempos
 - ☐ Realizar los Controles de Calidad de todas las áreas involucradas.
6. Validación técnica de resultados (firma digital, puede ser imagen)
7. Que cuente con módulo o área dedicada a la supervisión de las muestras (flujos, identificación de la posición del tubo de muestra, visualización de muestras pendientes, informe de trazabilidad, resultados de calibración, QC y reactivos) y al Control de Calidad (transferencia del analizador al software de los controles de calidad, detalle de número de lote, hora y fecha del momento en que se realizó, usuario y datos del analizador.

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

8. Sistema avanzado de seguridad que permite definir políticas por perfiles de usuarios, limitando y/o permitiendo el acceso a los módulos.

9. Que cuente con módulo de estadística

Con el objetivo de garantizar la compatibilidad del módulo, el módulo de estadística solicitado debe ser de la misma marca del software de gestión de laboratorio o 100% compatible con el mismo.

El sistema de estadística solicitado debe contar con al menos las siguientes características:

- Conteo de pruebas y estatus actual de las mismas, permitiendo filtrar por demográficos de la orden, del paciente y servicios.
- Lista de trabajo, pendientes de procesar para el flujo del trabajo del operador, además de poder filtrar por sección, ejemplo: Química.
- Tiempos promedios de la muestra y tracking de las muestras.

El módulo debe ser instalado en un equipo con sistema operativo Windows y conectarse al sistema de gestión actual del laboratorio.

10. Que cuente con módulo de valores de pánico

Con el objetivo de garantizar la compatibilidad del módulo, el módulo de gestión de pánicos solicitado debe ser de la misma marca del software de gestión de laboratorio o 100% compatible con el mismo.

El módulo de gestión de pánicos solicitado debe contar con al menos las siguientes características:

- Permitir la creación de usuario y gestión de roles de acceso.
- Poder visualizar las actividades realizadas, permitiendo a futuro actividades de auditoría.
- Visualización de dashboards, permitiendo el filtro por pánicos alto, pánicos bajo, positivos generales y positivo de microbiología.
- Permitir la visualización de los resultados de los valores considerados pánicos.
- El sistema debe contar con notificación de las pruebas considerada pánicos mediante codificación de colores.
- El sistema debe permitir visualizar los resultados de las pruebas consideradas pánicos apenas son obtenidas desde el sistema de gestión de laboratorio.

El módulo debe soportar la conexión mediante navegadores web estándares de la industria y conectarse al sistema de gestión actual del laboratorio.

11. Que cuente con Módulo y/o sistema de inventario

Con el objetivo de garantizar la compatibilidad del módulo, el sistema de inventarios debe ser de la misma marca del software de gestión de laboratorio o 100% compatible con el mismo.

El sistema de inventario debe contar con al menos las siguientes características:

- Debe soportar la gestión del inventario mediante códigos de barra.
- Manejo de stock mínimo y crítico.
- Debe estar basado en cloud y poder accederse mediante navegadores web estándares de la industria que cumpla con normativas internacionales de seguridad HIPAA & GPDR.
- Debe soportar la integración y exportación de Microsoft Excel.
- Debe incluir la gestión de fecha de vencimiento de los reactivos.
- Debe contar con dos códigos para la gestión de reactivos, uno para uso del fabricante y otro para uso interno.
- Debe manejar perfiles de usuarios, permitiendo asignar un perfil a un usuario del sistema.

12. Manual de Procedimientos del sistema LIS

13. Capacitación para los usuarios in situ sobre el manejo y operatividad del software.

14. Debe contar con al menos las certificaciones ISO 14001:2015, ISO 27001:2013 e ISO 13485 con el objetivo de garantizar la calidad de los resultados.

Se precisa que el Hospital Santa Rosa cuenta con Sistema de Gestión Operativa Windows 7 PC, Windows 2012 SERVER-Servidor Linux Center Base de Datos.

a) El proveedor deber replicar la información de los resultados de los exámenes en la base de datos del hospital que será dispuesta por parte de la Unidad de Informática y Telecomunicaciones la cual será administrada y tener acceso por esta misma unidad.

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

b) El proveedor deber generar formatos de estructura de resultados de exámenes y deberá ser almacenados en un repositorio compartido de la red del hospital Santa Rosa (archivos .RES y .PDF), el cual deberá tener la siguiente estructura: <año><mes><dia><hora><minuto><segundo><n°depeticion><correlativo>

ejem: 20210210112523_2090006_01

c) El proveedor deberá implementar un proceso estándar de interoperabilidad para facilitar el intercambio electrónico de información clínica de resultados de exámenes, en coordinación con la Unidad de Informática operatividad que permita su conectividad con las interfaces de los analizadores de las diferentes áreas de laboratorio debe ser en un plazo de quince (15) días calendario contados a partir de la instalación de los equipos.

La operatividad que permita la interfase al servidor del Hospital debe ser en un plazo de 15 calendario días contados a partir de que el área informática y sistemas del hospital brinde la información necesaria a los proveedores.

Se deber brindar servicio de internet para uso exclusivo de laboratorio y Antivirus tanto para el Servidor como para las Estaciones. El servicio de internet se usará para actualización de software, comunicación con el proveedor para informar problemas, conexión remora, etc. Se requiere que el servicio de internet sea para todo el laboratorio y que todos los equipos estén conectados.

El usuario determinará la instalación del sistema de Laboratorio en las PCs que lo requieran

El usuario final determinara el requerimiento de procesamiento de datos externo, previa coordinación con el responsable de oficina de tecnología de información y comunicación, así como con el área usuaria.

Se aceptarán software de gestión de laboratorio que presenten diseño web (cloud) o sistema de escritorio, siempre y cuando se asegure la integración informática de todas las áreas actualmente en funcionamiento y nuevas integraciones si el área informática lo viese necesario. Además se requiere que el hardware a instalar sea de alto performance (servidores, computadoras, impresoras, etc)

HARDWARE

Servidor de última generación que soporte el volumen de información (DATA) que se vienen generando (incrementando) por varios años y Estaciones con buena performance por usuario, Impresora láser (impresión de resultados), capacidad de almacenamiento en archivos de datos, capacidad de realizar back up (resultados actuales, históricos, control de calidad (pre y post), estadísticas y demás información que sea almacenada).

UPS, Switch y Cableado de Red cuando el sistema lo requiera, y todos los suministros necesarios para la operatividad del Software de Gestión de Laboratorio que permita la administración de las diferentes áreas de laboratorio, la administración de los procesos de análisis por paciente, históricos de seguimiento y monitoreo, emitiendo reportes estadísticos e informes de gestión en el entorno Windows o Compatibles.

Localizado en Área de Informática

Especificaciones del Servidor:

CARACTERISTICAS	DESCRIPCION
Procesador	Procesadores Intel® Xeon® 2,1 GHz o superior
Número de procesadores	1
Núcleo de procesador disponible	12 núcleos por procesador
Caché de procesador	22 MB L3
Velocidad del procesador	2.1GHz
Tipo de fuente de alimentación	01 fuente de alimentación redundantes con ranura flexible de 500W
Memoria	Estándar de 16 GB
Tipo de memoria	DDR4
Capacidad de almacenamiento	02 discos mínimo en raid 1 SAS 2TB (instalado efectivo)
Tipo de unidad óptica	Optical drive DVD
Características de los ventiladores del sistema	Ventiladores estándares hot-plug redundantes
Controlador de red	4 x 1 GbE, FlexibleLOM
Puertos de Red	04 puerto de 1GB Ethernet
Controlador de almacenamiento	Smart Array 2GB más batería de almacenamiento inteligente
Gestión de infraestructura	Estándar con aprovisionamiento inteligente (integrado)
Formato	RACK
Licencia de Software	Licencia de Software de Sistema Operativo, ultima versión
Garantía	La garantía del servidor incluye tres (03) años de garantía en piezas, tres años de mano de obra y tres años de cobertura de soporte in situ
Servicios	Debe incluir servicios de instalación configuración y , rackeo

Detalle del Hardware Solicitado: (antigüedad no mayor de 2 años)

Unidad Central de Procesos (CPU): Microprocesador Core i5 o superior, Memoria Ram 8 GB. (mínimo)

- ✓ 01 Servidor de última generación para la seguridad de la información. Especificacion detallada en parrafo anterior
- ✓ 01 Switch 48 puertos
- ✓ 04 Pantallas LCD 50" para el monitoreo de los procesos de Laboratorio (EETT básicas de conexión HDMI y USB) + Racks para colocar en la pared.

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

- ✓ 01 Pantallas LCD 32" para visualización de valores críticos (EETT básicas de conexión HDMI y USB) + Rack con brazo de tamaño estándar (movible) para colocar en la pared.
- ✓ 11 Computadoras (CPU, Monitor de 21", Teclado nuevo y Mouse nuevo) 11 estabilizadores, 11 supresores de pico; Áreas de (Admisión – toma de muestras, Entrega de Resultados, Preanalítica, Validación de Emergencia, Admisión de Emergencia, Jefatura de Patología Clínica, Departamento de Cuidados Críticos y Emergencia)
- ✓ 03 Impresoras Láser (impresión rápida) y 1 impresora multifuncional con opción de scanner y fotocopia
- ✓ 03 Impresoras de códigos de barras.
- ✓ 03 Lector de códigos de barras
- ✓ Puntos a red y cableado por parte de proveedor. (coordinar con la Unidad de Informática y Telemática)
- ✓ Licencias del Sistema Operativo (Software y Aplicativos)



PAQUETE No 2: PRUEBAS HEMATOLOGICAS ASOCIADOS A EQUIPO EN CESION EN USO Y LAMINADOR PARA TINCION AUTOMATIZADA

01	151,000	HEMOGRAMA DIFERENCIAL 5 DIFERENCIALES	<p>o Reactivo(s) para hemograma completo automatizado de 22 parámetros y 5 diferenciales</p> <p>El HEMOGRAMA DIFERENCIAL 5 ESTIRPES deberá contener como mínimo los siguientes parámetros:</p> <p>WBC, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-SD, PLT, VPM, NEUT#, NEUT%, LINFO#, LINFO%, MONO#, MONO%, EO#, EO%, BASO#, BASO %, RET#, RET %³³</p> <p><input type="checkbox"/> Dosaje de Hemoglobina libre de cianuro, con mínima Interferencia.</p> <p><input type="checkbox"/> <u>METODOLOGIA:</u> CORRIENTE DIRECTA Y/O IMPEDANCIA Y/O IMPEDANCIA POR TRIPLICADO Y/O LASER Y/O RADIOFRECUENCIA Y/O CITOMETRIA DE FLUJO Y/O COLORIMETRIA.</p> <p>Para el cumplimiento de la metodología el postor deberá acreditar como mínimo 3 de las metodologías indicadas en las especificaciones técnicas del reactivo³⁴</p> <p><input type="checkbox"/> <u>ACCESORIOS:</u></p> <p>Calibradores, Controles hematológicos en tres niveles y Complementos que permitan la realización completa de la prueba.</p> <p><u>MUESTRA</u></p> <p><input type="checkbox"/> Sangre Total Anticoagulada con EDTA. EL ANALIZADOR Y REACTIVOS deberán tener capacidad de trabajar con sangre anticoagulada con EDTA K2 y/o EDTA K3.³⁵</p> <p><input type="checkbox"/> Proveer de los Controles y calibradores para las pruebas.</p> <p>Se solicita para el paquete Hematología controles y calibradores, las cuales deben ser de la misma marca del analizador ofertado.</p> <p>o Proveer de Complementos y accesorios para las pruebas</p> <p>o Se considerará en el proceso solo las pruebas efectivas, la empresa deberá corresponder los gastos de calibración.</p>
----	---------	---------------------------------------	--

³³ De acuerdo a la absolución de consulta N°12 del participante DIAGNOSTICA PERUANA.³⁴ De acuerdo a la absolución de consulta N°13 del participante DIAGNOSTICA PERUANA.³⁵ De acuerdo a la absolución de consulta N°14 del participante DIAGNOSTICA PERUANA.

CARACTERISTICAS MINIMAS DE LOS EQUIPOS ASOCIADOS AL PAQUETE HEMATOLOGICO

EQUIPO: SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Analizador y/o configuración automatizada para Hemograma de 22 parámetros y 5 diferenciales con auto muestreador por inversión o rotación con dilución automática o manual para muestras pediátricas, cuyas características se detallan a continuación.

Se precisa que se debe realizar la instalación de 01 analizador para el Servicio de Patología Clínica con las siguientes características:

CARACTERISTICAS DEL ANALIZADOR Y/O CONFIGURACION AUTOMATIZADA HEMOGRAMA DIFERENCIAL 5 DIFERENCIALES:

- Mayor o igual a 22 parámetros reportables, diferencial de 5 estirpes leucocitarias para uso diagnóstico.
En relación a la característica mayor o igual a 22 parámetros reportables se realizará la precisión que el HEMOGRAMA DIFERENCIAL 5 ESTIRPES deberá contener como mínimo los siguientes parámetros:

WBC, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-SD, PLT, VPM, NEUT#, NEUT%, LINFO#, LINFO%, MONO#, MONO%, EO#, EO%, BASO#, BASO %, RET#, RET %³⁶

- Debe presentarse en el inserto de los reactivos o documentación del fabricante, los datos de precisión de todos los parámetros medidos e indicando los protocolos empleados que validan las pruebas de análisis. Se requiere que el postor demuestre la información de los DATOS DE PRECISIÓN, así como los PROTOCOLOS EMPLEADOS PARA SU OBTENCIÓN de parte del fabricante del equipo³⁷
- Capacidad de procesamiento de granulocitos inmaduros y/o células granuladas tempranas, glóbulos rojos nucleados y reticulocitos en porcentaje y número.
- Uso de tubos primarios.
- De alta reproducibilidad.
- Con medición directa y/o indirecta de hematocrito. Se aceptará la característica mencionada por el postor.
- Con alarma de anomalías hematológicas.
- Conteo absoluto y relativo de reticulocitos
- Reticulocitos aprox 15% del total de hemogramas solicitados
- Con automuestreador continuo y acceso de muestras urgentes.
- Volumen de aspiración en tubo cerrado: 170 ul o menos.
- Volumen de aspiración en tubo abierto (microtainer): 230 ul o menos.
- Se acepta microtainer, siempre y cuando el analizador tenga la capacidad de aceptar microtainer o tubos pediátricos en el compartimiento para muestras.

³⁶ De acuerdo a la absolución de consulta N°12 del participante DIAGNOSTICA PERUANA.

³⁷ De acuerdo a la absolución de consulta N°15 del participante DIAGNOSTICA PERUANA.

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

- El analizador deberá tener capacidad de procesar muestras de microtainer y/o tubos pediátricos dentro del compartimiento de automuestreador, también se aceptará que el analizador pueda procesar estos tubos en compartimiento de tubo abierto.³⁸
- Lector de código de barras y/o radiofrecuencia para reactivos, muestras y controles.
- Incluye Programa de Control de Calidad Interlaboratorial en tiempo real.
- Este parámetro deberá acreditarse con insertos, manuales, brochures, cartas o información del fabricante que haga mención a dicha característica de comparación interlaboratorial. Esta documentación deberá acreditarse en la presentación de ofertas.
- Laminador con capacidad de integrarse al analizador y/o configuración para hemograma automatizado.
- Tinción basada en Romanowsky y/o Wrigth y/o Wright-Giemsa
- Debe contener todas las soluciones, láminas, colorantes, buffers y/o diluyentes para el procesamiento completo de tinción del frotis sanguíneo para un aprox del 30% del total de hemogramas.
- Se aclara que laminador debe cumplir las siguientes funciones como mínimo: extendido, identificación y coloración de la lámina automatizada el laminador deberá contar con capacidad de realizar extendido, identificación y tinción de láminas³⁹

METODOLOGIA:

Las metodologías podrán ser: "corriente directa y/o impedancia y/o impedancia por triplicado y/o laser y/o radiofrecuencia y/o citometria de flujo y/o fluorescencia y/o colorimetría. Para el cumplimiento de la metodología el postor deberá acreditar como mínimo 3 de las metodologías indicadas en las especificaciones técnicas del reactivo

PERFORMANCE:

100 pruebas/hora a mas para los Hemogramas y opcionalmente se pueda procesar muestras de emergencia con una aguja muestreadora independiente.

70 pruebas / hora a mas para las extensiones de frotis sanguíneo.

PROCESAMIENTO DE DATOS:

Capacidad de conexión a interface.

Interno: Software y Hardware para el procesamiento de calibraciones, controles y resultados. Capacidad de almacenar por lo menos 10,000 resultados, con impresora láser adecuada para la modalidad de trabajo.

³⁸ De acuerdo a la absolución de consultas N°16 del participante DIAGNOSTICA PERUANA.

³⁹ De acuerdo a la absolución de consultas N°22 del participante DIAGNOSTICA PERUANA.

Externo: Software y hardware para sistema de interfaz.

Se deberá garantizar la conectividad al Software de Gestión de Laboratorio, con la finalidad que el laboratorio cuente con un sistema de comunicación vía código de barras desde el pre analítico al post analítico.

Hardware con antigüedad no mayor a 2 años: 02 Computadora Memoria 8 GB (CPU, Monitor 21 “, Teclado nuevo y Mouse nuevo) de última generación, 02 estabilizadores, 02 supresores de pico, 01 impresoras láser con tóner suficiente para imprimir la cantidad de determinaciones solicitadas y/o controles, papel necesario para la impresión de cada determinación (Total de papel en cantidad suficiente de acuerdo al requerimiento del área usuaria)

Así mismo deberá hacer entrega de 01 pistola de código de barras, 01 impresoras para código de barras de alta velocidad y etiquetas necesarias para generar las solicitudes de cada determinación.

CONSUMIBLES, CONTROLES Y COMPLEMENTOS

Todos los materiales, consumibles y accesorios, deberán ser entregados en forma periódica, acompañando la entrega de los reactivos en cantidad suficiente, que de acuerdo al protocolo de la metodología.

Control Interno:

Proporcionar material de control de tres niveles en cantidad suficiente para realizar un mínimo de un proceso de control por equipo en cada jornada de trabajo, durante todo el periodo de la compra. Controles y calibradores: las pruebas requeridas para este fin correrán a cuenta del proveedor, así mismo las repeticiones de controles.

Control de Calidad Interlaboratorial:

El Control de Calidad Interlaboratorial tiene por finalidad mantener la óptima realización de los análisis a través de su comparación con otros laboratorios.

El programa debe tener la capacidad de ser en tiempo real para todos los parámetros reportados (parámetros reportables) y brindar reportes estadísticos diarios del desempeño del laboratorio.

El postor deberá acreditar tal condición con documento del fabricante.

Soluciones y complementos de limpieza: En cantidad suficiente, que permita la realización total de las pruebas solicitadas, calibraciones y lavados adicionales, requeridos de acuerdo a la metodología de trabajo.

El control interlaboratorial en tiempo real deberá acreditarse con insertos, manuales, brochures, cartas o información del fabricante que haga mención a dicha característica

de comparación interlaboratorial. Esta documentación deberá acreditarse en la presentación de ofertas.⁴⁰

Control de Calidad Externo:

Programa de control de calidad externo de validez internacional para controlar todos los analitos solicitados en el presente proceso y sustentado mediante folletería. Con reportes mensuales impresos para cada analito que serán entregados al usuario mensualmente. se aceptará para el CONTROL DE CALIDAD EXTERNO los parámetros de acuerdo al fabricante del CONTROL DE CALIDAD EXTERNO.⁴¹

Podrá presentarse de manera opcional el ISO 17043 del Programa de Control de Calidad Externo, el cual será ofertado.⁴²

MODO DE OPERACIÓN: 220V, 60Hz

SOPORTE TECNICO:

Contar con atención inmediata, las 24 horas del día, incluidos domingos y feriados.

El Proveedor debe garantizar el correcto funcionamiento de los equipos, de presentarse fallas en la operatividad del equipo deberá solucionarlo en forma inmediata incluyendo domingos y feriados, caso contrario debe comprometerse a reemplazar el equipo, si la solución del fallo excede las 48 horas, medidos a partir de la comunicación formal que genere evidencia de fecha y hora (correo electrónico) con un equipo de las mismas características.

En el caso de presentar un fallo superior a 48 horas se aceptará el cambio de analizador o en su defecto la referencia de muestras a un laboratorio referente, cuyo costo será asumido por el postor, sin perjuicio para la entidad hasta la solución del problema presentado.

Se otorgará el plazo de 4 horas para la asistencia presencial de los especialistas de soporte ante fallas en la operatividad del equipo a partir de la comunicación vía telefónica y por correo electrónico

Disponibilidad para asesoría técnica permanente mediante teléfono celular en red con la empresa proveedora



⁴⁰ De acuerdo a la absolución de consulta N°17 del participante DIAGNOSTICA PERUANA.

⁴¹ De acuerdo a la absolución de consulta N°18 de DIAGNOSTICA PERUANA.

⁴² De acuerdo a la absolución de consulta N°19 de DIAGNOSTICA PERUANA

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

Se aceptará también: que el postor oferte línea de soporte telefónico, la cual permite una comunicación directa entre el área usuaria y el personal de soporte sin perjuicios para la entidad.⁴³

Personal de servicio técnico con experiencia no menor de 06 meses certificado por el fabricante y/o representante autorizado, con autorización para entrenamiento de usuarios finales, garantizando las competencias necesarias para brindar el servicio necesario y oportuno ante cualquier solicitud de soporte técnico.

Mantenimiento del equipo:

Contar con un programa de mantenimiento continuo preventivo y correctivo del equipo ofertado, con un cronograma anual, sin costo para la institución.

- El mantenimiento preventivo de los equipos será según información del fabricante del equipo descrito en su manual, debiendo entregar la constancia respectiva
- El cronograma de mantenimiento anual se hará únicamente para los mantenimientos preventivos.

ANTIGÜEDAD DEL EQUIPO:

- 1) No mayor a 02 años. Deberá presentar la documentación que señale el año de fabricación del equipo, a fin de determinar su antigüedad, de resultar ganador.

CAPACITACION

1. El proveedor deberá realizar las actividades de entrenamiento y capacitación dirigida a los profesionales usuarios de los equipos y de acuerdo a un plan de capacitación en coordinación con la Jefatura del Servicio de Laboratorio, con un mínimo de 6 sesiones educativas durante el periodo de vigencia del contrato
2. El proveedor debe brindar asesoría en Herramientas de la Calidad para procedimientos hematológicos por Consultor Calificado y Certificado, sin costo para la institución.

⁴³ De acuerdo a la absolución de consulta N°20 de DIAGNOSTICA PERUANA

DOCUMENTOS OBLIGATORIOS (PARA LA ADMISIÓN DE LA PROPUESTA)

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

2. Hoja de Presentación del producto según modelo del (Anexo N° 7) y (Anexo N° 7-A). ⁴⁴

La columna Folio(s) se refiere al número(s) de la(s) página(s) u hoja(s) del cuadernillo de la oferta donde pueda ubicarse la información (emitida por el fabricante) que demuestre el cumplimiento de las especificaciones técnicas y que será(n) tomada(s) en cuenta para la evaluación respectiva. Los números podrán estar llenados a mano. No deberán colocarse rangos de números, sino números individuales

DETALLE DE CARACTERÍSTICAS Y/O ESPECIFICACIONES SUJETAS A SU ACREDITACIÓN: Metodología y Muestra Biológica.

DOCUMENTOS PARA ACREDITAR LAS CARACTERÍSTICAS Y/O ESPECIFICACIONES TÉCNICAS: folletos o insertos o instructivos o catálogos, o manuales o insertos o brochure o cartas emitidas por el fabricante o fabricante legal o dueño de la marca o filial, o subsidiaria.

Las características y/o especificaciones técnicas restantes se encontrarán acreditadas con el ANEXO N°03 – Declaración Jurada de Especificaciones Técnicas.

3. Hoja de presentación del equipo en cesión en uso. (Anexo N° 11) ⁴⁵

La columna Folio(s) se refiere al número(s) de la(s) página(s) u hoja(s) del cuadernillo de la oferta donde pueda ubicarse la información (emitida por el fabricante) que demuestre el cumplimiento de las especificaciones técnicas y que será(n) tomada(s) en cuenta para la evaluación respectiva. Los números podrán estar llenados a mano. No deberán colocarse rangos de números, sino números individuales

DETALLE DE CARACTERÍSTICAS Y/O ESPECIFICACIONES SUJETAS A SU ACREDITACIÓN: Metodología, Performance, Características y Calidad y/o control de calidad inter laboratorio.

⁴⁴ De acuerdo a la absolución de la consulta N°048 PRODUCTOS ROCHE QF SA

⁴⁵ De acuerdo a la absolución de la consulta N°048 PRODUCTOS ROCHE QF SA

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

DOCUMENTOS PARA ACREDITAR LAS CARACTERÍSTICAS Y/O ESPECIFICACIONES TÉCNICAS: folletos o insertos o instructivos o catálogos, o manuales o insertos o brochure o cartas emitidas por el fabricante o fabricante legal o dueño de la marca o filial, o subsidiaria.

Las características y/o especificaciones técnicas restantes se encontrarán acreditadas con el ANEXO N°03 – Declaración Jurada de Especificaciones Técnicas.

RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

El plazo de responsabilidad por vicios ocultos será de dos (02) año, contado a partir de la conformidad otorgada y durante el tiempo contractual.

REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL

DEL PROVEEDOR

Persona natural o jurídica

DEL PERSONAL

Personal Representante de ventas y especialista de producto

Destinado para la entidad, con experiencia no menor de 6 meses, y disponibilidad para coordinaciones telefónicas y mantenimientos.

LUGAR, PLAZO Y HORARIO DE EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN.

La entrega de los reactivos, será en la Av. Simón Bolívar Cda 8 S/N, Pueblo Libre - Pueblo Libre, instalaciones del Hospital Santa Rosa, en el Almacén Central.

a) **PLAZO DE EJECUCION:** El Hospital Santa Rosa, emitirá las órdenes de compra – Guía de internamiento, según cronograma, para la entrega en el almacén de la institución.

La ejecución del presente contrato se proyecta para un periodo de veinticuatro (24) meses o hasta agotar el monto total contratado.

b) **PLAZO DE ENTREGA:** Plazo de entrega de los reactivos:

Para la primera entrega de 30 días calendarios de notificado la orden de compra.

Para las entregas sucesivas se efectuará cada 30 días calendarios desde el vencimiento de la primera entrega.

c) **HORARIO:** La entrega de los reactivos será durante el horario de lunes a viernes de 08:00hrs. a 16:00hrs. La entrega se realizará previa coordinación con el Servicio de Patología Clínica

OBLIGACION DEL PROVEEDOR:

El proveedor deberá cumplir con todos los protocolos sanitarios y demás disposiciones que dicten el sector salud y autoridades competentes, que se generen en cumplimiento del Decreto Supremo N° 103-2020EF

LUGAR DE ENTREGA:

Almacén del Hospital Santa Rosa, Av. Bolívar cdra. 8 s/n. Pueblo Libre

CONFORMIDAD:

Jefatura del Departamento de Patología Clínica y Anatomía Patológica o Jefatura del Servicio de Patología Clínica.

IMPORTANTE

LOS POSTORES QUE SE PRESENTEN AL PAQUETE 1 y 2, DEBERÁN OFERTAR OBLIGATORIAMENTE EL SOFTWARE Y HARDWARE DE GESTIÓN DE LABORATORIO.

LOS POSTORES QUE SE PRESENTEN SOLO AL PAQUETE 1, DEBERÁN OFERTAR OBLIGATORIAMENTE EL SOFTWARE Y HARDWARE DE GESTIÓN DE LABORATORIO.

LOS POSTORES QUE SE PRESENTEN SOLO AL PAQUETE 2, NO ES OBLIGATORIO EL SOFTWARE DE GESTIÓN DE LABORATORIO, sin embargo, debe de garantizar la conectividad al SOFTWARE DE GESTION DE LABORATORIO y la entrega del Hardware requerido en el paquete 2.

3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

A	CAPACIDAD LEGAL
	HABILITACIÓN
	<p><u>Requisitos:</u></p> <ul style="list-style-type: none">• Copia simple de la Constancia de inscripción en los Padrones de Registro de establecimiento farmacéutico de DIGEMID o Resolución o certificado de autorización sanitaria vigente para la elaboración y/o comercialización de dispositivos médicos. <p>Se procederá a realizar la evaluación con los considerandos precisados, para cada dispositivo Medico se deberá solicitar lo siguiente:</p> <ul style="list-style-type: none">• Copia de certificado vigente de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) y Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA): <p>Para Dispositivos Médicos: Material Médico e Insumos Importados:</p> <ul style="list-style-type: none">• Certificado vigente de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del Fabricante, emitido por autoridad competente del país de origen, con traducción al idioma castellano. Debe indicar la fecha de vigencia, o en su defecto, la fecha de emisión no deberá ser mayor a 2 años a la fecha de presentación de propuesta. Debe especificar la familia de productos o el nombre del producto que oferta. También se aceptara como documento alternativo el certificado CE. de la comunidad europea (Directiva 93/42/EEC vigente para dispositivos médicos o la Directiva 90/385/EEC, vigente para dispositivos médicos implantables, según corresponda); o el certificado de la FDA. Para los productos provenientes de países donde no se emite la CBPM ni certificado CE, ni FDA, podrán presentar el Certificado de Libre Venta o el certificado de libre comercialización, en los que deberán señalar que la empresa cumple con las BPM o de Fabricación u otro documento emitido por la autoridad competente del país de origen que acredite las buenas prácticas de manufactura (entre ellos el ISO/ EN 13845). <p>Se aceptará Certificado CE de la Comunidad Europea o Norma ISO 13845 vigente o FDA u otros de acuerdo con el nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad</p>

Competente del país de origen como documentos equivalentes del certificado de buenas prácticas de manufactura.”.⁴⁶

- Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), vigente emitido por DIGEMID, el cual deberá estar suscrito a nombre del proveedor participante del procedimiento de selección. donde consigne que la empresa está certificada para almacenar los productos a **temperatura ambiente y temperatura refrigerada**.

Para Dispositivos Médicos: Material Médico e Insumos Nacionales:

Para Fabricantes:

- Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), vigente emitido por DIGEMID. Dicho certificado incluye a las Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) según corresponda.

Para Distribuidoras:

- Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del fabricante, vigente ofertado emitido por DIGEMID.
- Certificado Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), vigente emitido por DIGEMID, el cual deberá estar suscrito a nombre del proveedor participante del procedimiento de selección.

En el caso de no requerir BPA deberá presentar constancia de DIGEMID.

En el caso de consorcios deberá estar a nombre de la empresa que se hará cargo del almacenamiento. Los postores podrán presentar el certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre de un tercero diferente al postor, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual entre las partes.

- **Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, de corresponder.**

Importante

De conformidad con la Opinión N° 186-2016/DTN, la habilitación de un postor, está relacionada con cierta atribución con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo la actividad materia de contratación, este es el caso de las actividades reguladas por normas en las cuales se establecen determinados requisitos que las empresas deben cumplir a efectos de estar habilitadas para la ejecución de determinado servicio o estar autorizadas para la comercialización de ciertos bienes en el mercado.

Acreditación:

- Copia simple de la Constancia de inscripción en los Padrones de Registro de establecimiento farmacéutico de DIGEMID o Resolución o certificado de autorización sanitaria vigente para la elaboración y/o comercialización de dispositivos médicos.
- Copia de certificado vigente de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) y Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA):
- Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA),
- Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, **de corresponder.**

Importante

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

⁴⁶ De acuerdo a la absolución de consultas N°30 del participante DIAGNOSTICA PERUANA.

este requisito.

B EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Requisitos:

El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a **PAQUETE 1** por (5,500,000.00) CINCO MILLONES QUINIENTOS MIL CON 00/100 SOLES, **PAQUETE 2** por (1,300,000.00) UN MILLON TRESCIENTOS MIL CON 00/100 SOLES por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.

Se consideran bienes similares a los siguientes: REACTIVOS DE LABORATORIO.

Acreditación:

La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago⁴⁷, correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.

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

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

En los casos que se acredite experiencia adquirida en consorcio, debe presentarse la promesa de 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.

⁴⁷ 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”.

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

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

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

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

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

Importante

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

Importante

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

CAPÍTULO IV
FACTORES DE EVALUACIÓN

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

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

FACTOR DE EVALUACIÓN	PUNTAJE / METODOLOGÍA PARA SU ASIGNACIÓN
A. PRECIO	
<p><u>Evaluación:</u></p> <p>Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor.</p> <p><u>Acreditación:</u></p> <p>Se acreditará mediante el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N°6).</p>	<p>La evaluación consistirá en otorgar el máximo puntaje a la oferta de precio más bajo y otorgar a las demás ofertas puntajes inversamente proporcionales a sus respectivos precios, según la siguiente fórmula:</p> $P_i = \frac{O_m \times PMP}{O_i}$ <p>i= Oferta <i>P_i</i>= Puntaje de la oferta a evaluar <i>O_i</i>=Precio i <i>O_m</i>= Precio de la oferta más baja <i>PMP</i>=Puntaje máximo del precio</p> <p style="text-align: right;">[80] puntos</p>
B. CAPACITACIÓN DEL PERSONAL DE LA ENTIDAD	
<p>Se evaluará en función a la oferta de capacitación, para el <u>paquete de Inmunobioquímica:</u></p> <p>1.- Capacitación en indicadores de la calidad (aspectos de evaluación desde la toma de muestra hasta el reporte de resultados)</p> <p>2.- Capacitación en flujo de proceso para acreditar norma ISO 15189</p> <p>Lugar: Servicio de Patología Clínica</p> <p>Se evaluará en función a la oferta de capacitación, para el <u>paquete de Hematología:</u></p> <p>1.- Morfología celular de acuerdo al CLSI – capacitación continua</p> <p>2.- Capacitación en flujo de proceso para acreditar norma ISO 15189</p>	<p>Más de 24 horas lectivas: 10 puntos</p> <p>Más de 12 horas lectivas: 05 puntos</p> <p style="text-align: right;">[10] puntos</p>

FACTOR DE EVALUACIÓN	PUNTAJE / METODOLOGÍA PARA SU ASIGNACIÓN
<p>Lugar: Servicio de Patología Clínica</p> <p>El personal a capacitar es de 20 profesionales de la salud.</p> <p>La Capacitación estará a cargo de un profesional de la Salud</p> <p>Acreditación</p> <p>Se debe acreditar lo solicitado con la presentación de una declaración jurada suscrita por el representante legal.</p>	
C. MEJORAS A LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS	
<p><u>Evaluación:</u></p> <p><u>Para paquete I de Inmunobioquímica:</u></p> <p>Mejora 1: Se entregará puntaje adicional al proveedor que ofrezca la prueba de BHCG que presente como funcionalidad monitoreo gestacional y marcador oncológico.</p> <p>Mejora 2: Mezclado ultrasónico sin contacto de la muestra y reactivo para pruebas bioquímicas.</p> <p><u>Para paquete II: de Hematología:</u></p> <p>Mejora 1: Uso de un solo control interno interno para todos los parámetros solicitados.</p> <p><u>Acreditación:</u></p> <p>La acreditación de las mejoras técnicas de características del equipo, reactivo o insumo se realizará Con folletos o insertos o instructivos o catálogos, o manuales o insertos o brochure o cartas emitidas por el fabricante o fabricante legal o dueño de la marca o filial, o subsidiaria⁴⁸</p>	<p>Paquete Inmunobioquímica:</p> <p>Mejora 1: 05 puntos</p> <p>Mejora 2: 05 puntos</p> <p>Paquete Hematología:</p> <p>Mejora 1: 10 puntos</p> <p>[10] puntos</p>

⁴⁸ De acuerdo a la absolución de consulta N°33 de Diagnostica Peruana.

CAPÍTULO V
PROFORMA DEL CONTRATO

Importante

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

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

CLÁUSULA PRIMERA: ANTECEDENTES

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

CLÁUSULA SEGUNDA: OBJETO

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

CLÁUSULA TERCERA: MONTO CONTRACTUAL

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

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

CLÁUSULA CUARTA: DEL PAGO⁴⁹

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

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

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

⁴⁹ En cada caso concreto, dependiendo de la naturaleza del contrato, podrá adicionarse la información que resulte pertinente a efectos de generar el pago.

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

contrato para ello, bajo responsabilidad del funcionario competente.

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

CLÁUSULA QUINTA: DEL PLAZO DE LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

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

CLÁUSULA SEXTA: PARTES INTEGRANTES DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA SÉTIMA: GARANTÍAS

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

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

Importante

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

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

En el caso que corresponda, consignar lo siguiente:

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

Importante

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

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

Importante

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

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

CLÁUSULA OCTAVA: EJECUCIÓN DE GARANTÍAS POR FALTA DE RENOVACIÓN

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

CLÁUSULA NOVENA: RECEPCIÓN Y CONFORMIDAD DE LA PRESTACIÓN

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA: DECLARACIÓN JURADA DEL CONTRATISTA

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

CLÁUSULA UNDÉCIMA: RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

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

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

CLÁUSULA DUODÉCIMA: PENALIDADES

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

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

Donde:

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.

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

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

Importante

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA TERCERA: RESOLUCIÓN DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA CUARTA: RESPONSABILIDAD DE LAS PARTES

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA: ANTICORRUPCIÓN

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

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

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

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

ya sea de bienes o servicios, cualquiera sea la finalidad con la que se lo haga.

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA: MARCO LEGAL DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS⁵⁰

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA: FACULTAD DE ELEVAR A ESCRITURA PÚBLICA

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

CLÁUSULA DÉCIMA NOVENA: DOMICILIO PARA EFECTOS DE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL

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

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

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

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”

⁵⁰ 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).

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

Importante

Este documento puede firmarse digitalmente si ambas partes cuentan con firma digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales⁵¹.



ANEXOS

⁵¹ 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>

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

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

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN**LICITACIÓN PÚBLICA N° 001-2023-HSR**

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 ⁵²		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 compra⁵³

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.

⁵² Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en consideración, en caso el postor ganador de la buena pro solicite la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato, en calidad de garantía de fiel cumplimiento, en los contratos periódicos de suministro de bienes, según lo señalado en el numeral 149.4 del artículo 149 y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento.

⁵³ Consignar en el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del valor estimado del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200 000.00), cuando se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

HOSPITAL SANTA ROSA**Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA****“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”****Importante***Cuando se trate de consorcios, la declaración jurada es la siguiente:***ANEXO N° 1****DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR**

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN**LICITACIÓN PÚBLICA N° 001-2023-HSR**

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 ⁵⁴		Sí	No	
Correo electrónico :				

Datos del consorciado 2				
Nombre, Denominación o Razón Social :				
Domicilio Legal :				
RUC :	Teléfono(s) :			
MYPE ⁵⁵		Sí	No	
Correo electrónico :				

Datos del consorciado ...				
Nombre, Denominación o Razón Social :				
Domicilio Legal :				
RUC :	Teléfono(s) :			
MYPE ⁵⁶		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.

⁵⁴ Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en consideración, en caso el postor ganador de la buena pro solicite la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato, en calidad de garantía de fiel cumplimiento, en los contratos periódicos de suministro de bienes, según lo señalado en el numeral 149.4 del artículo 149 y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento. Para dicho efecto, todos los integrantes del consorcio deben acreditar la condición de micro o pequeña empresa.

⁵⁵ Ibídem.

⁵⁶ Ibídem.

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

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 compra⁵⁷

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.



⁵⁷ Consignar en el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del valor estimado del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200 000.00), cuando se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

ANEXO N° 2

DECLARACIÓN JURADA

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

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 001-2023-HSR

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.

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

ANEXO N° 3

DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 001-2023-HSR

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.

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL
SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

ANEXO N° 4

DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE ENTREGA

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 001-2023-HSR

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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



HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

ANEXO N° 5

PROMESA DE CONSORCIO

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

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 001-2023-HSR

Presente.-

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

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

a) Integrantes del consorcio

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

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

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

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

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

1. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 1] [%]⁵⁸

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

2. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2] [%]⁵⁹

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES

100%⁶⁰

⁵⁸ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

⁵⁹ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

⁶⁰ Este porcentaje corresponde a la sumatoria de los porcentajes de las obligaciones de cada uno de los integrantes del consorcio.

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

**“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL
SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”**

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

.....
Consortiado 1

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

.....
Consortiado 2

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

Importante

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



HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

ANEXO N° 6**PRECIO DE LA OFERTA**

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN**LICITACIÓN PÚBLICA N° 001-2023-HSR**Presente.-

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

CONCEPTO	PRECIO TOTAL
TOTAL	

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

- El postor debe consignar el precio total de la oferta, sin perjuicio, que, de resultar favorecido con la buena pro, presente el detalle de precios unitarios para el perfeccionamiento del contrato.
- El postor que goce de alguna exoneración legal, debe indicar que su oferta no incluye el tributo materia de la exoneración, debiendo incluir el siguiente texto:

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

Importante para la Entidad

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

Incluir o eliminar, según corresponda

HOSPITAL SANTA ROSA**Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA****“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL
SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”****ANEXO N° 7****HOJA DE PRESENTACION DE PRODUCTOS**

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN**LICITACIÓN PÚBLICA N° 001-2023-HSR**Presente.-

ITEM N°	DESCRIPCION DEL PRODUCTO		PRESENTACION	LABORATORIO FABRICANTE	PAIS DE FABRICACION	DESCRIPCION DEL ENVASE		N° DE REGISTRO SANITARIO	VIGENCIA DEL REGISTRO SANITARIO	VIGENCIA MINIMA DEL PRODUCTO	CANTIDAD OFERTADA
	NOMBRE DEL PRODUCTO	NOMBRE DE LA MARCA (SI TUVIERA)				MEDIATO	INMEDIATO				

() Hacer uso de la sigla N.A en el caso la información solicitada no aplicara al producto ofertado.*

(CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA)

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



HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL
SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

ANEXO N° 07-A

HOJA DE PRESENTACION DEL BIEN

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 001-2023-HSR

Presente.-

HOJA DE PRESENTACION DEL BIEN		
NOMBRE O RAZON SOCIAL DEL POSTOR		N° DE ITEM
		-
DENOMINACION DEL BIEN		
MARCA		
MODELO Y/O CODIGO DEL PRODUCTO ⁶¹		
PAIS DE ORIGEN		
ESPECIFICACIONES TECNICAS		
REFERENCIA	REQUERIMIENTOS TECNICOS MINIMOS (Especificaciones Técnicas Mínimas)	SUSTENTO EN FOLIOS
METODOLOGIA	Detallar según lo establecido en las especificaciones técnicas	
MUESTRA BIOLOGICA	Detallar según lo establecido en las especificaciones técnicas	

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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



⁶¹ De acuerdo a la absolución de consulta N°42 de PRODUCTOS ROCHE QF SA

HOSPITAL SANTA ROSA
Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA
“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO
DE 24 MESES”

ANEXO N° 8

EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N° 001-2023-HSR
Presente.-

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

N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/C / CONTRATO O CP ⁶²	FECHA DEL CONTRATO O CONFORMIDAD DE SER EL CASO ⁶³	EXPERIENCIA PROVENIENTE ⁶⁴ DE:	MONEDA	IMPORTE ⁶⁵	TIPO DE CAMBIO VENTA ⁶⁶	MONTO FACTURADO ACUMULADO ⁶⁷
1									
2									

⁶² 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.

⁶³ 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.

⁶⁴ 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".

⁶⁵ Se refiere al monto del contrato ejecutado incluido adicionales y reducciones, de ser el caso.

⁶⁶ 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.

⁶⁷ Consignar en la moneda establecida en las bases.

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP 62	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO 63	EXPERIENCIA PROVENIENTE 64 DE:	MONEDA	IMPORTE 65	TIPO DE CAMBIO VENTA 66	MONTO FACTURADO ACUMULADO 67
3										
4										
5										
6										
7										
8										
9										
10										
...										
20										
TOTAL										

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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



ANEXO N° 9

DECLARACIÓN JURADA
(NUMERAL 49.4 DEL ARTÍCULO 49 DEL REGLAMENTO)

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N° 001-2023-HSR
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/mp/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.

HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

ANEXO N° 11

HOJA DE PRESENTACION DEL EQUIPO EN CESION DE USO

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 001-2023-HSR

Presente.-

HOJA DE PRESENTACION DEL EQUIPO EN CESION DE USO			
NOMBRE O RAZON SOCIAL DEL POSTOR		N° DE ITEM	
DENOMINACION DEL EQUIPO			
MARCA			
MODELO			
PAIS DE ORIGEN			
PARTES, COMPONENTES Y ACCESORIOS DEL EQUIPO	MARCA	MODELO	PAIS DE ORIGEN
ESPECIFICACIONES TECNICAS			
REFERENCIA	REQUERIMIENTOS TECNICOS MINIMOS (Especificaciones Técnicas Mínimas)		SUSTENTO EN FOLIOS
TIPO			
METODOLOGIA	Detallar según lo establecido en las especificaciones técnicas		
PERFORMANCE	Detallar según lo establecido en las especificaciones técnicas		
CARACTERISTICAS Y CALIDAD	Detallar según lo establecido en las especificaciones técnicas		

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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



HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

ANEXO N° 13

DECLARACION JURADA DE COMPROMISO DE CANJE O REPOSICION POR DEFECTOS O VICIOS OCULTOS

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 001-2023-HSR

Presente

De mi consideración:

Nos es grato hacer llegar a usted, la presente “Declaración Jurada de Compromiso de Canje o Reposición por Defectos o Vicios Ocultos” en representación de (del Consorcio)..... de los productos que se nos adjudiquen de nuestra propuesta presentada a la **LICITACIÓN PÚBLICA N° 001-2023-HSR**

El canje será efectuado en el caso de que el producto haya sufrido alteración de sus características físico-químicas sin causa atribuible al usuario o cualquier otro defecto o vicio oculto durante la vida útil del producto. El producto canjeado tendrá fecha de expiración igual o mayor a la ofertada en el procedimiento de selección, contada a partir de la fecha de entrega de canje.

El canje se efectuará a sólo requerimiento de ustedes, en un plazo no mayor a 30 días calendarios, y no generará gastos adicionales a los pactados con vuestra entidad.

Atentamente,

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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



HOSPITAL SANTA ROSA

Licitación Pública N° 001-2023-HSR – PRIMERA CONVOCATORIA

“ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA INMUNOBIOQUIMICA Y HEMATOLOGIA DEL
SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA POR EL PERIODO DE 24 MESES”

ANEXO N° 14

DECLARACION JURADA DE COMPROMISO DE CANJE O REPOSICION POR VENCIMIENTO

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 001-2023-HSR

Presente

De mi consideración:

Nos es grato hacer llegar a usted, la presente “Declaración Jurada de Compromiso de Canje o Reposición por vencimiento” en representación de (del Consorcio).....
de los productos que se nos adjudiquen de nuestra oferta presentada a la **LICITACIÓN PÚBLICA N° 001-2023-HSR**

El canje será efectuado para los productos adjudicados de nuestra oferta, en cumplimiento de las especificaciones de vida útil.

El canje se efectuará a sólo requerimiento de ustedes, en un plazo no mayor a 60 días calendario, y no generará gastos adicionales a los pactados con vuestra entidad.

Esta Declaración Jurada será presentada SOLO por aquellos postores que no cumplan con la vigencia mínima requerida en las especificaciones técnicas.

Atentamente,

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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



ANEXO N° 15

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

(DOCUMENTO A PRESENTAR EN EL PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO)

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 001-2023-HSR

Presente.-

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

