

# BASES ESTÁNDAR DE ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA PARA LA CONTRATACIÓN DE BIENES

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



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



**SIMBOLOGÍA UTILIZADA:**

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

**CARACTERÍSTICAS DEL DOCUMENTO:**

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

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

**INSTRUCCIONES DE USO:**

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

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



# BASES ESTÁNDAR DE ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA PARA LA CONTRATACIÓN DE BIENES

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



Organismo  
Supervisor de las  
Contrataciones  
del Estado

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"> <li>• Abc</li> </ul>	Se refiere a consideraciones importantes a tener en cuenta por el órgano encargado de las contrataciones o comité de selección, según corresponda y por los proveedores.
4	<div>Advertencia</div> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Abc</li> </ul>	Se refiere a advertencias a tener en cuenta por el órgano encargado de las contrataciones o comité de selección, según corresponda y por los proveedores.
5	<div>Importante para la Entidad</div> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Xyz</li> </ul>	Se refiere a consideraciones importantes a tener en cuenta por el órgano encargado de las contrataciones o comité de selección, según corresponda, y deben ser eliminadas una vez culminada la elaboración de las bases.

**CARACTERÍSTICAS DEL DOCUMENTO:**

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

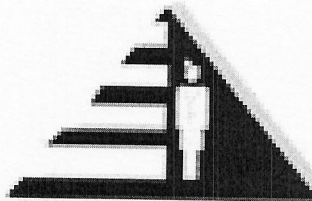
N°	Características	Parámetros
1	Márgenes	Superior : 2.5 cm      Inferior: 2.5 cm Izquierda: 2.5 cm      Derecha: 2.5 cm
2	Fuente	Arial
3	Estilo de Fuente	Normal: Para el contenido en general Cursiva: Para el encabezado y pie de página Para las Consideraciones importantes (Ítem 3 del cuadro anterior)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

**INSTRUCCIONES DE USO:**

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

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





## **Dirección de Red de Salud N° 03 - Atalaya**



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

#### **ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 004-2023-GRU-DRSA-CS (PRIMERA CONVOCATORIA)**

#### **CONTRATACIÓN DE BIENES**

ADQUISICIÓN DE MATERIAL, INSUMOS, INSTRUMENTAL Y ACCESORIOS MEDICOS QUIRURGICOS, ODONTOLOGICOS Y DE LABORATORIO; PARA LOS DIFERENTES ESTABLECIMIENTOS DE SALUD DE LA RED DE SALUD N° 03 ATALAYA, DISTRITO DE RAIMONDI, PROVINCIA DE ATALAYA, DEPARTAMENTO DE UCAYALI.

#### **BASES**





## DEBER DE COLABORACIÓN

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

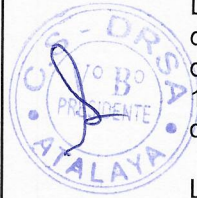
En este contexto, se encuentran obligados a prestar su colaboración al OSCE y a la Secretaría Técnica de la Comisión de Defensa de la Libre Competencia del INDECOPI, en todo momento según corresponda a sus competencias, a fin de comunicar presuntos casos de fraude, colusión y corrupción por parte de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



que participan en el proceso de contratación.

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

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



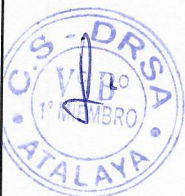




## **SECCIÓN GENERAL**

### **DISPOSICIONES COMUNES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN**

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





## CAPÍTULO I ETAPAS DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

### 1.1. REFERENCIAS

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

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

### 1.2. CONVOCATORIA

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

### 1.3. REGISTRO DE PARTICIPANTES

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

#### Importante

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

### 1.4. FORMULACIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES A LAS BASES

La formulación de consultas y observaciones a las bases se efectúa de conformidad con lo establecido en los numerales 72.1 y 72.2 del artículo 72 del Reglamento, así como el literal a) del artículo 89 del Reglamento.

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

La absolución de consultas, observaciones e integración de las bases se realizan conforme a las disposiciones previstas en el numeral 72.4 del artículo 72 del Reglamento y el literal a) del artículo 89 del Reglamento.



**Importante**

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

**1.6. FORMA DE PRESENTACIÓN DE OFERTAS**

Las ofertas se presentan conforme lo establecido en el artículo 59 y en el artículo 90 del Reglamento.

Las declaraciones juradas, formatos o formularios previstos en las bases que conforman la oferta deben estar debidamente firmados por el postor (firma manuscrita o digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales<sup>1</sup>). Los demás documentos deben ser visados por el postor. En el caso de persona jurídica, por su representante legal, apoderado o mandatario designado para dicho fin y, en el caso de persona natural, por este o su apoderado. No se acepta el pegado de la imagen de una firma o visto. Las ofertas se presentan foliadas.

**Importante**

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

**1.7. PRESENTACIÓN Y APERTURA DE OFERTAS**

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

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

**Importante**

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

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

**1.8. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS**

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

<sup>1</sup> Para mayor información sobre la normativa de firmas y certificados digitales ingresar a: <https://www.indecopi.gob.pe/web/firmas-digitales/firmar-y-certificados-digitales>



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

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

#### **1.9. CALIFICACIÓN DE OFERTAS**

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

#### **1.10. SUBSANACIÓN DE LAS OFERTAS**

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

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

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

#### **1.11. RECHAZO DE LAS OFERTAS**

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

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

#### **1.12. OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO**

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

#### **1.13. CONSENTIMIENTO DE LA BUENA PRO**

Cuando se hayan presentado dos (2) o más ofertas, el consentimiento de la buena pro se produce a los cinco (5) días hábiles siguientes de la notificación de su otorgamiento, sin que los postores hayan ejercido el derecho de interponer el recurso de apelación.

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

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

**Importante**



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





## CAPÍTULO II

### SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS DURANTE EL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

#### 2.1. RECURSO DE APELACIÓN

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

El recurso de apelación se presenta ante la Entidad convocante, y es conocido y resuelto por su Titular, cuando el valor estimado sea igual o menor a cincuenta (50) UIT. Cuando el valor estimado sea mayor a dicho monto, el recurso de apelación se presenta ante y es resuelto por el Tribunal de Contrataciones del Estado.

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

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

#### Importante

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

*Luego de otorgada la buena pro no se da a conocer las ofertas cuyos requisitos de calificación no fueron analizados y revisados por el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda.*

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

#### 2.2. PLAZOS DE INTERPOSICIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN

La apelación contra el otorgamiento de la buena pro o contra los actos dictados con anterioridad a ella se interpone dentro de los cinco (5) días hábiles siguientes de haberse notificado el otorgamiento de la buena pro.

La apelación contra los actos dictados con posterioridad al otorgamiento de la buena pro, contra la declaración de nulidad, cancelación y declaratoria de desierto del procedimiento, se interpone dentro de los cinco (5) días hábiles siguientes de haberse tomado conocimiento del acto que se desea impugnar.



### CAPÍTULO III DEL CONTRATO

#### 3.1. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

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

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

En el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, se puede perfeccionar el contrato con la suscripción del documento o con la recepción de una orden de compra, cuando el valor estimado del ítem corresponda al parámetro establecido en el párrafo anterior.

##### Importante

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

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

#### 3.2. GARANTÍAS

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

##### 3.2.1. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO

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

##### 3.2.2. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO POR PRESTACIONES ACCESORIAS

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

##### Importante

*En los contratos cuyos montos sean iguales o menores a doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), no corresponde presentar garantía de fiel cumplimiento de contrato ni garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias. Dicha excepción también aplica a los contratos derivados de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del ítem adjudicado o la sumatoria de los montos de los ítems adjudicados no superen el monto señalado anteriormente, conforme a lo dispuesto en el literal a) del artículo 152 del Reglamento.*



### 3.2.3. GARANTÍA POR ADELANTO

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

### 3.3. REQUISITOS DE LAS GARANTÍAS

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

#### Importante

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

#### Advertencia

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

- 1. La clasificadora de riesgo que asigna la clasificación a la empresa que emite la garantía debe encontrarse listada en el portal web de la SBS (<http://www.sbs.gob.pe/sistema-financiero/clasificadoras-de-riesgo>).*
- 2. Se debe identificar en la página web de la clasificadora de riesgo respectiva, cuál es la clasificación vigente de la empresa que emite la garantía, considerando la vigencia a la fecha de emisión de la garantía.*
- 3. Para fines de lo establecido en el artículo 148 del Reglamento, la clasificación de riesgo B, incluye las clasificaciones B+ y B.*
- 4. Si la empresa que otorga la garantía cuenta con más de una clasificación de riesgo emitida por distintas empresas listadas en el portal web de la SBS, bastará que en una de ellas cumpla con la clasificación mínima establecida en el Reglamento.*

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

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

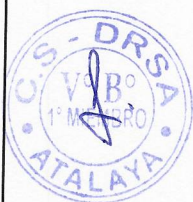
#### **Advertencia**

*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.





## SECCIÓN ESPECÍFICA

### CONDICIONES ESPECIALES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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





## CAPÍTULO I GENERALIDADES

### 1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : Dirección Regional de Salud N° 3 Atalaya  
RUC N° : 20393127431  
Domicilio legal : Jr. Hildebrando Fuentes N° 360  
Correo electrónico : [logisticaredesaludatalaya03@gmail.com](mailto:logisticaredesaludatalaya03@gmail.com)

### 1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la adquisición de insumos de laboratorio, es controlar las diferentes patologías que pueden presentarse.

ÍTEM	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD	UNIDAD DE MEDIDA
1	ACEITE DE INMERSION PARA MICROSCOPIA x 500 ml	3	UND
2	ACIDO ACETICO 5% x 1L	30	UND
3	ACIDO URICO ENZIMATICO X 100 DETERMINACIONES	15	UND
4	AGUA DESTILADA x 5 L	60	UND
5	AGUJA MULTIPLE PARA EXTRACCION DE SANGRE AL VACIO 21 G x 1 in x 100	260	UND
6	ALCOHOL ACETONA x 1 L	5	UND
7	AMILASA CINETICA x 100 DETERMINACIONES	9	UND
8	ANTIESTREPTOLISINA "O" (ASO LATEX) x 100 DETERMINACIONES	9	UND
9	BILIRUBINA DIRECTA x 100 DETERMINACIONES - BILIRUBINA TOTAL x 100 DETERMINACIONES	30	UND
10	COLESTEROL TOTAL ENZIMATICO x 100 DETERMINACIONES	30	UND
11	COLORANTE AZUL DE METILENO x 1 L	3	UND
12	COLORANTE GIEMSA x 1 L	7	UND
13	COLORANTE WRIGHT x 1 L	15	UND
14	CREATININA CINETICA x 100 DETERMINACIONES	15	UND
15	ESCOBILLA DE CERDA N°3 PARA LAVAR TUBOS	12	UND
16	FACTOR REUMATOIDEO LATEX x 100 DETERMINACIONES	9	UND
17	FOSFATASA ALCALINA x 100 DETERMINACIONES	20	UND
18	FUCSINA FENICADA x 1 L	9	UND
19	GLUCOSA ENZIMATICA x 100 DETERMINACIONES	25	UND
20	HIDROXIDO DE POTASIO 40 % x 1 L	6	UND
21	HIDROXIDO DE POTASIO 10 % x 500 ml	4	UND
22	KIT ANTIGENO FEBRILES PARATIFICO (A,B) TIFICO (H,O) Y BRUCELAS 5 FRASCOS x 5 ml	40	UND
23	CAMARA NEUBAUER 20 mm x 26 mm x 10	4	UND



24	LAMINA PORTA OBJETO 25 mm x 75 mm x 50	150	UND
25	LAMINA CUBRE OBJETO 22 mm x 22 mm x 100	70	UND
26	LANCETA DESCARTABLE RETRACTIL 21 G x 1.8 mm	45	UND
27	LIPASA CINETICA x 100 DETERMINACIONES	9	UND
28	LUGOL x 1 L	5	UND
29	PAPEL LENTE PARA MICROSCOPIO 100 mm x 15 mm x 25 HOJAS	110	UND
30	PCR LATEX DIRECTO – PROTEINA C REACTIVA x 150 DETERMINACIONES	16	UND
31	PORTA LAMINA DE PLASTICO x 30 LAMINAS	10	UND
32	PROTEINA EN ORINA Y LCR x 100 DETERMINACIONES	15	UND
33	PRUEBA RAPIDA PARA ANTIGENO HEPATITIS C x 30 DETERMINACIONES	30	UND
34	PRUEBA RAPIDA PARA HELICOBACTER PYLORI EN SUERO x 30 DETERMINACIONES	20	UND
35	PRUEBA RAPIDA PARA HEPATITIS A IgM x 30 DETERMINACIONES	40	UND
36	PRUEBA RAPIDA PARA HEPATITIS B IgM x 25 DETERMINACIONES	50	UND
37	TIPS AMARILLO 100 uL x 1000	60	UND
38	TIPS AZUL 100 uL – 10000 uL x 500	60	UND
39	TIRA REACTIVA PARA GLUCOSA EN SANGRE x 100	60	UND
40	TIRA REACTIVA PARA ORINA DE 10 PARAMETROS x 100 DETERMINACIONES	50	UND
41	TRANSAMINASA GLUTAMICA OXALACETICA (TGO) CINETICO x 100 DETERMINACIONES	20	UND
42	TRANSAMINASA GLUTAMICA PIRUVICA (TGP) CINETICO x 100 DETERMINACIONES	20	UND
43	TRIGLICERIDOS ENZIMATICO x 100 DETERMINACIONES	30	UND
44	TUBO CAPILAR PARA HEMATOCRITO CON HEPARINA x 100	70	UND
45	TUBO CAPILAR SIN HEPARINA x 100	40	UND
46	TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO 6 mL CON ACTIVADOR DE COAGULO x 100	200	UND
47	TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO 6 mL CON EDTA DIPOTASICO	350	UND
48	UREA CINETICA x 100 DETERMINACIONES	25	UND
49	PRUEBA RAPIDA PARA DETECCION DE DENGUE	12	DET

### 1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante Resolución Administrativa N° 037-2023-GRU-DIRESA-DRSA-ADM, de fecha 05 de setiembre del 2023

### 1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

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 en el plazo de 10 días calendario, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

**1.10. COSTO DE REPRODUCCIÓN Y ENTREGA DE BASES**

Los participantes registrados tienen el derecho de recabar un ejemplar de las bases, para cuyo efecto deben cancelar S/ 5.00 (cinco con 00/100 soles) en el área de Tesorería, sito Jr. Hildebrando Fuente N° 360 Atalaya o deposito en cuenta corriente Banco de la Nacion N° 00-513-000294; la copia de las bases se entregara en la Oficina de Logistica, sito Jr. Hildebrando Fuente N° 360 Atalaya.

**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 Publico para el año fiscal 2023.
- Decreto Legislativo N° 1440. Decreto Legislativo del Sistema Nacional de Presupuesto Público.
- TUO de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, aprobado por Decreto Supremo N° 082-2019-EF.
- Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado aprobado por Decreto Supremo N° 344-2018-EF.
- Decreto Supremo N° 005-2012-TR - Reglamento de la Ley de Seguridad y Salud en el Trabajo.
- Código Civil.

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



## CAPÍTULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

### 2.1. CALENDARIO DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

#### Importante

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

### 2.2. CONTENIDO DE LAS OFERTAS

La oferta contendrá, además de un índice de documentos<sup>2</sup>, la siguiente documentación:

#### 2.2.1. Documentación de presentación obligatoria

##### 2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

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

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

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

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

#### Advertencia

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

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

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

<sup>3</sup> Para mayor información de las Entidades usuarias y del Catálogo de Servicios de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE ingresar al siguiente enlace <https://www.gobiernodigital.gob.pe/interoperabilidad/>



- Adjuntar registro sanitario de los productos que conforma el paquete único en caso de corresponder.
  - Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), vigente a la fecha de la presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor.
  - Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del fabricante, o documento similar emitido por autoridad competente, en el cual acredite las buenas prácticas de manufactura.
  - Resolución o Constancia de Autorización Sanitaria de Funcionamiento vigente.
- e) Declaración jurada de plazo de entrega. **(Anexo N° 4)**<sup>4</sup>
- f) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. **(Anexo N° 5)**
- g) El precio de la oferta en Soles Adjuntar obligatoriamente el **Anexo N° 6**.

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

#### Importante

*El órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección según corresponda, verifica la presentación de los documentos requeridos. De no cumplir con lo requerido, la oferta se considera no admitida.*

#### 2.2.1.2. Documentos para acreditar los requisitos de calificación

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

#### 2.2.2. Documentación de presentación facultativa:

- a) En el caso de microempresas y pequeñas empresas integradas por personas con discapacidad, o en el caso de consorcios conformados en su totalidad por estas empresas, deben presentar la constancia o certificado con el cual acredite su inscripción en el Registro de Empresas Promocionales para Personas con Discapacidad<sup>5</sup>.
- b) Solicitud de bonificación del cinco por ciento (5%) por tener la condición de micro y pequeña empresa **(Anexo N°10)**.
- c) 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.
- d) Los postores que apliquen el beneficio de la exoneración del IGV previsto en la Ley N° 27037, Ley de Promoción de la Inversión en la Amazonía, deben presentar la Declaración Jurada de cumplimiento de condiciones para la aplicación de la exoneración del IGV (Anexo N° 7).

#### Advertencia

<sup>4</sup> En caso de considerar como factor de evaluación la mejora del plazo de entrega, el plazo ofertado en dicho anexo servirá también para acreditar este factor.

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



El órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, no podrá exigir al postor la presentación de documentos que no hayan sido indicados en los acápites "Documentos para la admisión de la oferta", "Requisitos de calificación" y "Factores de evaluación".

### 2.3. PRESENTACIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN

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

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

N° de Cuenta : 00-513-000294

Banco : Banco de la Nación

### 2.4. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

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

- Garantía de fiel cumplimiento del contrato
- Garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias, de ser el caso.
- Contrato de consorcio con firmas legalizadas ante Notario de cada uno de los integrantes, de ser el caso.
- 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.
- Copia de la vigencia del poder del representante legal de la empresa que acredite que cuenta con facultades para perfeccionar el contrato, cuando corresponda.
- Copia de DNI del postor en caso de persona natural, o de su representante legal en caso de persona jurídica.

#### Advertencia

De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE<sup>6</sup> y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir los documentos previstos en los literales e) y f).

- Domicilio para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- Detalle de los precios unitarios del precio ofertado<sup>7</sup>.
- Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete<sup>8</sup>.

#### Importante

- En caso que el postor ganador de la buena pro sea un consorcio, las garantías que presente este para el perfeccionamiento del contrato, así como durante la ejecución contractual, de ser el caso, además de cumplir con las condiciones establecidas en el artículo 33 de la Ley y en el artículo 148 del Reglamento, deben consignar expresamente el nombre completo o la denominación o razón social de los integrantes del consorcio, en calidad de garantizados, de lo contrario no podrán ser aceptadas por las Entidades. No se cumple el requisito antes indicado si se consigna únicamente la denominación del consorcio, conforme lo dispuesto en la Directiva "Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado".

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

<sup>7</sup> Incluir solo en caso de la contratación bajo el sistema a suma alzada.

<sup>8</sup> Incluir solo en caso de contrataciones por paquete.



- En los contratos cuyos montos sean iguales o menores a doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), no corresponde presentar garantía de fiel cumplimiento de contrato ni garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias. Dicha excepción también aplica a los contratos derivados de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del ítem adjudicado o la sumatoria de los montos de los ítems adjudicados no supere el monto señalado anteriormente, conforme a lo dispuesto en el literal a) del artículo 152 del Reglamento.

#### Importante

- Corresponde a la Entidad verificar que las garantías presentadas por el postor ganador de la buena pro cumplan con los requisitos y condiciones necesarios para su aceptación y eventual ejecución, sin perjuicio de la determinación de las responsabilidades funcionales que correspondan.
- De conformidad con el Reglamento Consular del Perú aprobado mediante Decreto Supremo N° 076-2005-RE para que los documentos públicos y privados extendidos en el exterior tengan validez en el Perú, deben estar legalizados por los funcionarios consulares peruanos y refrendados por el Ministerio de Relaciones Exteriores del Perú, salvo que se trate de documentos públicos emitidos en países que formen parte del Convenio de la Apostilla, en cuyo caso bastará con que estos cuenten con la Apostilla de la Haya<sup>9</sup>.
- La Entidad no puede exigir documentación o información adicional a la consignada en el presente numeral para el perfeccionamiento del contrato.

### 2.5. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en Mesa de Trámite de la Entidad, sito Jr. Hildebrando Fuente N° 360 – Atalaya.

### 2.6. FORMA DE PAGO

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en Pago Único.

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

- Recepción del responsable del Almacén.
- Informe del área usuaria, brindando la conformidad de la adquisición.
- Comprobante de pago.

Dicha documentación se debe presentar en Mesa de Trámite de la Entidad, sito Jr. Hildebrando Fuente N° 360 – Atalaya.

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



### CAPÍTULO III REQUERIMIENTO

#### Importante

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

#### 3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

OBJETIVO DE LA COMPRA	ADQUISICIÓN DE MATERIAL, INSUMOS, INSTRUMENTAL Y ACCESORIOS MÉDICOS QUIRÚRGICOS, ODONTOLÓGICOS Y DE LABORATORIO; PARA LOS DIFERENTES ESTABLECIMIENTOS DE SALUD DE LA RED DE SALUD N° 03 ATALAYA, DISTRITO DE RAIMONDI, PROVINCIA DE ATALAYA, DEPARTAMENTO DE UCAYALI			
	ITEM	CANT.	U.M.	DESCRIPCION
1 PAQUETE	1	3	UND	ACEITE DE INMERSION PARA MICROSCOPIA x 500 ml
	2	30	UND	ACIDO ACETICO 5% x 1 L
	3	15	UND	ACIDO URICO ENZIMATICO X 100 DETERMINACIONES
	4	60	UND	AGUA DESTILADA x 5 L
	5	260	UND	AGUJA MULTIPLE PARA EXTRACCION DE SANGRE AL VACIO 21 G x 1 in x 100
	6	5	UND	ALCOHOL ACETONA x 1 L
	7	9	UND	AMILASA CINETICA x 100 DETERMINACIONES
	8	9	UND	ANTIESTREPTOLISINA "O" (ASO LATEX) x 100 DETERMINACIONES
	9	30	UND	BILIRUBINA DIRECTA x 100 DETERMINACIONES - BILIRUBINA TOTAL x 100 DETERMINACIONES
	10	30	UND	COLESTEROL TOTAL ENZIMATICO x 100 DETERMINACIONES
	11	3	UND	COLORANTE AZUL DE METILENO x 1 L
	12	7	UND	COLORANTE GIEMSA x 1 L
	13	15	UND	COLORANTE WRIGHT x 1 L
	14	15	UND	CREATININA CINETICA x 100 DETERMINACIONES
	15	12	UND	ESCOBILLA DE CERDA N°3 PARA LAVAR TUBOS
	16	9	UND	FACTOR REUMATOIDEO LATEX x 100 DETERMINACIONES
	17	20	UND	FOSFATASA ALCALINA x 100 DETERMINACIONES
	18	9	UND	FUCSINA FENICADA x 1 L
	19	25	UND	GLUCOSA ENZIMATICA x 100 DETERMINACIONES
	20	6	UND	HIDROXIDO DE POTASIO 40 % x 1 L
	21	4	UND	HIDROXIDO DE POTASIO 10 % x 500 ml
	22	40	UND	KIT ANTIGENO FEBRILES PARATIFICO (A,B) TIFICO (H,O) Y BRUGELLAS 5 FRASCOS x 5 ml
	23	4	UND	CAMARA NEUBAUER 20 mm x 26 mm x 10
	24	150	UND	LAMINA PORTA OBJETO 25 mm x 75 mm x 50
	25	70	UND	LAMINA CUBRE OBJETO 22 mm x 22 mm x 100
	26	45	UND	LANCETA DESCARTABLE RETRACTIL 21 G x 1.8 mm
	27	9	UND	LIPASA CINETICA x 100 DETERMINACIONES
	28	5	UND	LUGOL x 1 L
	29	110	UND	PAPEL LENTE PARA MICROSCOPIO 100 mm x 15 mm x 25 HOJAS
	30	16	UND	PCR LATEX DIRECTO - PROTEINA C REACTIVA x 150 DETERMINACIONES
	31	10	UND	PORTA LAMINA DE PLASTICO x 30 LAMINAS
	32	15	UND	PROTEINA EN ORINA Y LCR x 100 DETERMINACIONES
	33	30	UND	PRUEBA RAPIDA PARA ANTIGENO HEPATITIS C x 30 DETERMINACIONES
	34	20	UND	PRUEBA RAPIDA PARA HELICOBACTER PYLORI EN SUERO x 30 DETERMINACIONES
	35	40	UND	PRUEBA RAPIDA PARA HEPATITIS A IgM x 30 DETERMINACIONES
	36	50	UND	PRUEBA RAPIDA PARA HEPATITIS B IgM x 25 DETERMINACIONES
	37	60	UND	TIPS AMARILLO 100 uL x 1000
	38	60	UND	TIPS AZUL 100 uL - 10000 uL x 500
	39	60	UND	TIRA REACTIVA PARA GLUCOSA EN SANGRE x 100
	40	50	UND	TIRA REACTIVA PARA ORINA DE 10 PARAMETROS x 100 DETERMINACIONES
	41	20	UND	TRANSAMINASA GLUTAMICA OXALACETICA (TGO) CINETICO x 100 DETERMINACIONES
	42	20	UND	TRANSAMINASA GLUTAMICA PIRUVICA (TGP) CINETICO x 100 DETERMINACIONES
	43	30	UND	TRIGLICERIDOS ENZIMATICO x 100 DETERMINACIONES
	44	70	UND	TUBO CAPILAR PARA HEMATOCRITO CON HEPARINA x 100
	45	40	UND	TUBO CAPILAR SIN HEPARINA x 100
	46	200	UND	TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO 6 mL CON ACTIVADOR DE COAGULO x 100
	47	350	UND	TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO 6 mL CON EDTA DIPOTASICO
	48	25	UND	UREA CINETICA x 100 DETERMINACIONES
	49	12	UND	PRUEBA RAPIDA PARA DETECCION DE DENGUE



I. REQUISITOS DE HABILITACIÓN DEL POSTOR	<b>Los postores deberán cumplir con los siguientes requisitos documentarios mínimos:</b>
	Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del fabricante, o documento similar emitido por autoridad competente, en el cual acredite las buenas prácticas de manufactura.
	Adjuntar registro sanitario de los productos que conforma el paquete único en caso de corresponder.
	Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento – BPA vigente
	Resolución o Constancia de Autorización Sanitaria de Funcionamiento vigente.
II. LUGAR DE ENTREGA	* JR. HILDEBRANDO FUENTE N° 360 Atalaya.
III. EXPERIENCIA DEL POSTOR	El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 200,000.00 (Doscientos mil con 00/100 soles), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria. Se considera bienes similares a todo tipo de medicamentos.
IV. PLAZO DE ENTREGA	El plazo de entrega se realizará en una única entrega, el cual no deberá exceder de los diez (10) DIAS CALENDARIO, contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato o de notificada la orden de compra según corresponda. La Dirección de Red de Salud Atalaya aplicará las penalidades respectivas en caso de demora en la entrega del bien de acuerdo a los lineamientos establecidos en la ley de contrataciones del estado.
V. CONFORMIDAD DEL BIEN	La conformidad de la recepción del bien, estará referida a los siguientes aspectos: Luego a la recepción formal y completa de la Adquisición del bien, material y documentación correspondiente en el área de Almacén, según lo establecido en las especificaciones técnicas, la Conformidad será emitida por el área usuaria -Oficina Técnica en un plazo que no excederá los tres (03) días calendarios.
VI. FORMA DE PAGO	El pago se realizará mediante pago único posterior a la entrega del bien, previa conformidad del área usuaria, una vez ingresado a almacén; el cual no excederá los DIEZ (10) días calendarios después de emitida la conformidad.
	· La orden de compra deberá contar con la firma del responsable de almacén y la fecha de recepción.
	· El acta de conformidad emitida por el responsable el Químico Farmacéutico ; RESPONSABLE S.A.M.
	· Factura y Guía (Firma del responsable de almacén y fecha de recepción del bien).
VII. GARANTÍA	El contratista será responsable del periodo de garantía del bien que ofrece, ya sea por defectos de fabricación, indicando plazo de validez de la misma, el cual no deberá ser menor a doce (12) meses, contados a partir de la
VIII. PENALIDAD	<b>Si el proveedor no cumple con la entrega de los bienes dentro del plazo estipulado, la Entidad le aplicará una penalidad por cada día de atraso hasta por un monto máximo equivalente al 10% del monto del contrato. La penalidad se aplicará automáticamente y se calculará de acuerdo a la siguiente formula:</b>
	$\text{Penalidad diaria} = 0.10 \times \text{Monto}$
	$F \times \text{Plazo en días}$
	Para plazos menores o iguales a 60 días $F=0.40$
	Para plazos mayores a 60 días $F=0.25$
	La Entidad tiene derecho para exigir, además de la penalidad, el cumplimiento de la obligación.



• ACEITE DE INMERSION



- Líquido viscoso incoloro y transparente. Viscosidad:  $300 \pm 10$  %, índice de refracción:  $1,515 \pm 0,0002$  densidad a  $20^\circ\text{C}$  (g/ml): aproximadamente 0,920 punto de oclusión:  $0^\circ\text{C}$  punto de evaporación:  $162^\circ\text{C}$
- Usos: en pruebas de citología en el laboratorio, en la industria en general.
- Envase y almacenamiento: consérvese en su envase original de vidrio y cerrado herméticamente, no se exponga a temperaturas extremas, la manipulación directa puede contaminarlo y almacene a temperatura ambiente entre  $15-30^\circ\text{C}$





### ACIDO ACETICO 5% SOLUCIÓN TOPICA FORMA FARMACÉUTICA:

Soluciones CANTIDAD Y UNIDAD DEL LOTE PATRÓN 100 ml COMPOSICIÓN: ACÉTICO GLACIAL, ÁCIDO 5ml AGUA PURIFICADA c.s.p. 100ml

MATERIAL Y EQUIPO: Trabajar en vitrina extractora de gases. Utilizar guantes, mascarilla y gafas protectoras.

METODOLOGÍA: PG de Elaboración de soluciones

MÉTODO ESPECÍFICO:

1. Medir con exactitud los componentes en probeta.
2. Verter el agua purificada a un vaso de precipitados o erlenmeyer de capacidad adecuada.
3. Agregar lentamente el ácido acético glacial sobre el agua purificada y homogeneizar la mezcla en agitador magnético.

ENTORNO: Utilizar vitrina extractora de gases.

ENVASADO: Envasar en frasco de vidrio topacio. Envases herméticamente cerrados. Si se utilizara para el diagnóstico del carcinoma de vulva es recomendable envasar en frasco de vidrio topacio "estéril".

CONSERVACIÓN: Conservar a temperatura inferior a 25°C, protegido de la luz y la humedad.

CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO ACABADO: Líquido transparente e incoloro con un fuerte olor característico. El aspecto de la solución es homogéneo y libre de partículas extrañas. No se observa la formación de cristales.

CONTROLES A REALIZAR: - Características organolépticas (color, olor, aspecto) - Existencia de cristalización - Grado de transparencia - Peso de la fórmula terminada PLAZO DE VALIDEZ: 3 meses

INDICACIONES Y POSOLOGÍA:

INDICACIONES - La dilución al 5% es bactericida (pH menor de 3). A concentraciones menores (pH 3-6) la dilución es bacteriostática. - Soluciones del 1-5% se utilizan como antibacterianas frente a *Pseudomonas* spp, *Haemophilus* spp, algunos hongos (*Candida* spp) y protozoos (*Trichomonas* spp). - Al 5% se utiliza para el diagnóstico de carcinoma de vulva. Esta solución para ser efectiva debe ser aplicada frecuentemente sobre el epitelio queratinizado. La reacción de color blanco al ácido acético permite el diagnóstico de lesiones específicas que de otro modo no se identificarían. POSOLOGÍA: Soluciones tópicas como antibacterianas se suelen utilizar en forma de fomentos, aplicando sobre el área a tratar durante 15-30 min varias veces al día, según prescripción médica. Algunas indicaciones requieren la aplicación del producto por personal especializado. OBSERVACIONES: - El ácido acético glacial es corrosivo. Puede causar quemaduras en la piel, ojos y tracto respiratorio. La aplicación directa del ácido acético glacial sin diluir puede provocar una quemadura química grave. En caso de contacto accidental lavar la zona con abundante agua y cambiar la ropa contaminada.





### ACIDO URICO

Presentación: Kit 2x50 ml

#### FUNDAMENTO:

##### MÉTODO ENZIMATICO COLORIMETRICO DE PUNTO FINAL:

El ácido úrico es oxidado por la acción de la uricasa, en alantoina y peróxido de hidrógeno. En presencia de peroxidasa (POD) la mezcla de ADPS\* y 4-aminoantipirina (4-AA) se condensan por acción del peróxido de hidrógeno, formando una quinonaimina coloreada proporcional a la concentración de ácido úrico en la muestra.

#### SIGNIFICADO CLINICO:

El ácido úrico es el mayor producto del catabolismo de los nucleósidos purínicos (adenosina y guanosina) originarios de la vía metabólica de las purinas. Estas pueden sintetizarse endógenamente por descomposición de los ácidos nucleicos o incorporarse externamente a través de dietas en que los ácidos nucleicos estén presentes.

El aumento anormal de ácido úrico circulante por encima de 7,0 mg/dL (0,42 mmol/L) se conoce como hiperuricemia siendo la gota la expresión mayor de la dolencia que cursa con una saturación de ácido úrico en los fluidos corporales y la consiguiente deposición de uratos en los tejidos blandos, especialmente en las articulaciones. Aumentos elevados se hallan también asociados a leucemias, toxemia del embarazo y fallo renal severo. Menos comunes son los casos de hipouricemia, con concentraciones de ácido úrico inferiores a 2,0 mg/dL (0,12 mmol/L), por lo general secundarios a casos de enfermedad hepatocelular, defectos de reabsorción renal o a sobredosis de drogas uricosúricas empleadas en el tratamiento de la hiperuricemia.

#### COMPONENTES DEL PRODUCTO:

R1 Reactivo Ácido Úrico (monoreactivo): Tampón Fosfatos 100 mmol/L pH 7,8, uricasa > 50 U/L, peroxidasa > 1 KU/L, ascorbato oxidasa > 0,1 KU/L, 4-aminoantipirina 0,32 mmol/L, DCFS 2 mmol/L, tensioactivos no-iónicos 2 g/L (p/v). Biocidas. Listo para su uso

CAL Patrón de Acido úrico: Acido úrico 6 mg/dL (357 µmol/L). Listo para su uso.





#### AGUA DESTILADA

**Características:**

Aspecto: Transparente, SIN SABOR Y SIN OLOR. Envasada en galones y garrafas originales, (Material no Recuperado) para garantizar sus propiedades físico químicas.

Agua obtenida mediante el proceso de destilación, Libre de electrolitos, sales minerales, microorganismos y sustancias contaminantes. sometida a tratamiento con filtros UV para lograr máxima pureza. una vez destilada se somete al proceso de deionización por intercambio de resinas, para eliminar los iones de calcio, hierro, cobre, sodio, bromuros y cloruros. Muchas de las propiedades ordinarias del agua como su conducción eléctrica se ven reducidas en el proceso de deionización, por la eliminación de los iones disueltos en ella, pues los iones, son los portadores de carga que contribuyen a la conducción eléctrica. Por eso, además de ser aislante, el agua desionizada actúa diamagnéticamente (repele el magnetismo).

Agua destilada desionizada usada en procesos industriales que requieran agua libre de minerales.

**USOS:**

- Elaboración de productos farmacéuticos y cosméticos
- Humidificadores o vaporizadores
- Preparación de reactivos de análisis químico
- Preparación de soluciones
- lavado de material de laboratorio
- Sistemas de refrigeración
- Calderas
- Circuitos de Enfriamiento
- Cafeteras, planchas de vapor
- Peceras y Acuarios
- Clínicas odontológicas
- Fabricación de Baterías
- Industria del Vidrio
- Centros de estética y tatuajes, ETC.





**Reactivo de Diagnóstico de Uso in Vitro**

**Finalidades de uso del producto:**

La tinción por el método de Gram es la más apropiada para conseguir información de valor y debe hacerse en todos los casos en que esté indicada la tinción.

**ALCOHOL ACETONA**

DENSIDAD: 0,795 kg/l

DESCRIPCIÓN FÍSICA: Líquido

NOMBRE DE PRODUCTO: Alcohol-Acetona 7:3 para diagnóstico clínico

NOMBRE DE CALIDAD: para diagnóstico clínico

COMENTARIO DE CABECERA: Decolorante para la tinción de Gram

**ESPECIFICACIONES:**

**COMPOSICIÓN:**

Etanol Absoluto: 70 ml

Acetona: 30 ml

Densidad 25/4: 0,783 - 0,786





AMYLASA MR METODO ENZIMATICO COLORIMETRICO CINETICO

FUNDAMENTO

En este ensayo directo la  $\alpha$ -amilasa cataliza la hidrólisis del sustrato 2-cloro-p-nitrofenil- $\alpha$ -D-maltotriósido (CNP-G3) a pH 6,0 en 2-cloro-p-nitrofenol (CNP) y glucósidos libres.

La reacción se controla cinéticamente a 405 nm a partir de la velocidad de formación de color del CNP producido, proporcional a la actividad  $\alpha$ -amilásica en la muestra.

~~10 CNP-G3~~  $\alpha$ -AMILASA  
9 CNP + 1 CNP-G2 + G3 + G  
pH 6,0

Este test ha sido formulado de acuerdo a los métodos estandarizados descritos por la IFCC. Clin Chem Lab Med 2006; 44(9) : 1146-1155.

COMPOSICION DE LOS REACTIVOS

**Monoreactivo.** Tampón MES 50 mmol/L pH 6,0, acetato de calcio 5 mmol/L, cloruro sódico 300 mmol/L, tiocianato sódico 450 mmol/L, CNP-G3 2,25 mmol/L.

R1





#### ANTI-ESTREPTOLISINA O (ASO)

#### FUNDAMENTO

El ASLO-Latex Test es una prueba rápida de aglutinación en porta para la detección directa y la semi-cuantificación de niveles clínicamente significativos de anticuerpos anti-estreptolisina O (ASLO) en suero.

La determinación se efectúa ensayando una suspensión de partículas de látex recubierto con estreptolisina frente a los sueros problema. La presencia o ausencia de aglutinación visible es indicativa de la presencia o ausencia de ASLO en las muestras ensayadas a niveles significativos.

#### COMPOSICION DE LOS REACTIVOS

**Antígeno ASLO-Latex.** Suspensión estabilizada y tamponada de partículas de látex recubiertas con estreptolisina O. Contiene 0,95 g/L de azida sódica.

Suero humano con una actividad ASLO superior a 200 UI/mL. Contiene 0,95 g/L de azida sódica.

Suero animal con una actividad ASLO inferior a 100 UI/mL. Contiene 0,95 g/L de azida sódica.

**Precauciones:** En la preparación de reactivos de origen humano, intervienen solamente materiales que, frente a técnicas probadas, han mostrado su negatividad frente a anticuerpos anti-HIV 1+2, anticuerpos anti- HCV y HBsAg. Tratarlos, no obstante, como si fueran potencialmente infecciosos.

**Aviso:** Los reactivos de este kit contienen azida sódica. Evitar el contacto con la piel y mucosas.



R

CONTROL +

CONTROL -





## BILIRUBINA (TOTAL AND DIRECTA)

### FUNDAMENTO

El ácido sulfanílico diazotado transforma la bilirrubina en azobilirrubina coloreada que se determina fotométricamente. Delas dos fracciones de bilirrubina presentes en suero, glucuronatode bilirrubina y bilirrubina libre asociada a albúmina, sólo reacciona directamente la primera, mientras que la bilirrubina libre precisa ser disociada de la proteína por un acelerador para que reaccione. La bilirrubina indirecta se calcula por diferencia entre la bilirrubina total(con acelerador) y la directa (sin acelerador).

Los conceptos «directa» e «indirecta» se refieren exclusivamente a las características de reacción en presencia o ausencia de aceleradores o solubilizantes y equivalen sólo de forma aproximada a las dos fracciones de bilirrubina citadas.<sup>1,2</sup>

### COMPOSICION DE LOS REACTIVOS

RT	Acido sulfanílico 29 mmol/L, ácido clorhídrico 0,24 mol/L, Duposo® 3% (p/v).
RD	Acido sulfanílico 29 mmol/L, ácido clorhídrico 0,24 mol/L
RN	Nitrito sódico 11,6 mmol/L.

Kit auxiliar:

CAL	Calibrador de Bilirrubina. REF. 1912005 Bilirrubina liofilizada en matriz proteica. El valor de concentración es trazable al Material de Referencia Certificado 916a. La concentración de Bilirrubina T y D indicada en la etiqueta es específica del lote. Los valores se han obtenido con reactivos LINEAR en un Cobas Mira.®
-----	--





### COLESTEROL TOTAL ENZIMÁTICO

Presentación: Kit 2x50 ml

#### FUNDAMENTO:

##### MÉTODO ENZIMÁTICO COLORIMÉTRICO DE PUNTO FINAL:

Este método para la determinación de colesterol total en suero se basa en el uso de tres enzimas: colesterol esterasa (CE), colesterol oxidasa (CO) y peroxidasa (POD). En presencia de este último la mezcla de fenol y 4-aminoantipirina (4-AA) se condensan por acción del peróxido de hidrógeno, formando una quinonaimina coloreada proporcional a la concentración de colesterol en la muestra.

#### SIGNIFICADO CLÍNICO:

El colesterol sanguíneo se presenta en forma de esteroles libres y en forma esterificada. El conocimiento del nivel lipídico plasmático (colesterol y triglicéridos) junto con el de las lipoproteínas de alta y baja densidad (HDL y LDL) son de gran ayuda en la detección de muchas condiciones ligadas a alteraciones metabólicas de alto riesgo. El desequilibrio del nivel de lipoproteínas plasmáticas conduce a las hiperlipoproteinemias, grupo de desórdenes que afectan los niveles de lípidos séricos causantes de la enfermedad cardíaca coronaria (ECC) y la arteriosclerosis, en las que los niveles de colesterol son importantes en su diagnóstico y clasificación.

La ictericia de tipo obstructivo va acompañada por lo general de una tasa de colesterol total elevada, con una fracción normal de colesterol esterificado. La diabetes, el hipotiroidismo y ciertas enfermedades renales exhiben el mismo tipo de desequilibrio.

Valores bajos de colesterol total con tasas normales de colesterol esterificado se hallan en el hipertiroidismo y casos de malnutrición.

#### COMPONENTES DEL PRODUCTO:

R1 MONORREACTIVO. PIPES 200 mmol/L pH 7,0, colato sódico 1 mmol/L, colesterol esterasa > 250 U/L, colesterol oxidasa > 250 U/L, peroxidasa > 1 KU/L, 4-aminoantipirina 0,33 mmol/L, fenol 4 mmol/L, tensioactivos no-iónicos 2 g/L (p/v). Biocidas.

CAL Patrón de Colesterol. Colesterol 200 mg/dL (5,18 mmol/L).

Patrón primario de matriz orgánica. El valor de concentración es trazable al Material de Referencia Certificado 909b.





#### COLORANTE GIEMSA MADRE

##### Descripción

Colorante habitual para el examen de frotis sanguíneos, cortes histológicos y otro tipo de muestras biológicas.

Este método tiene utilidad sobre todo para poner de manifiesto las rickettsias localizadas dentro de las células huéspedes. La coloración de Giemsa se emplea también para teñir frotis de sangre en el examen para protozoos

##### Presentación

Frascos con 500mL o 1000mL

Validez: 24 meses partir de la fecha de fabricación

#### SAFRANINA DE GRAM X 1000 ML

##### Descripción

Diagnóstico in Vitro. Colorante primario en la tinción de Gram. Se trata de una tinción diferencial que distingue entre bacterias con pared gruesa (Gram positivas) y bacterias con pared fina y membrana externa (Gram negativas), las bacterias Gram positivas quedan teñidas de Violeta y las Gram negativas de rojo.

##### Uso

Producto usado como Colorante Primario en la tinción de Gram.

#### LUGOL DE GRAM

Uso: Colorante fijador del violeta de Gram en la tinción de Gram.

Composición: KI, I, excipientes.

Presentaciones: 200 ml, 500 ml, 1000 ml, caja 24 x 500 ml, caja 12 x 1000 ml.

#### SAFRANINA O (REPUESTO PARA GRAM) (SOLUCIÓN) ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

##### MODO DE USO

Coloración de Gram (Modificación de Hucker)





### CREATININA ENZIMÁTICA

Presentación: Kit 2x50 ml

#### FUNDAMENTO:

MÉTODO COLORIMETRICO CINETICO: Se basa en una modificación de la reacción original del picrato (Jaffe). La creatinina en condiciones de alcalinidad reacciona con los iones picrato con formación de un complejo rojizo. La velocidad de formación del complejo medido a través del aumento de la absorbancia en un intervalo de tiempo Prefijado es proporcional a la concentración de creatinina en la muestra.

#### SIGNIFICADO CLINICO:

La creatinina es sintetizada en el cuerpo en una proporción relativamente constante a partir de la creatina, originada durante las contracciones musculares a partir de la creatina fosfato. La creatinina sanguínea es entonces eliminada por filtración a través de los glomérulos renales y excretada por la orina. Puesto que en los individuos sanos la excreción de creatinina es independiente de la dieta y por lo tanto relativamente constante, la prueba de depuración de la creatinina es una de las más sensibles para diagnosticar la función renal especialmente la velocidad de filtración glomerular, al ser la concentración de creatinina sérica dependiente casi enteramente de la velocidad de excreción por el riñón. Los niveles elevados de creatinina sérica están por lo general asociados a trastornos renales, especialmente los relacionados con la velocidad de filtración glomerular como en el caso de las nefritis glomerulares. Como consecuencia el significado clínico del nivel de creatinina en suero o plasma se mide conjuntamente con el nivel de urea plasmática, al presentarse un aumento de ambos en la azotemia postrenal y una disminución conjunta en orina.

#### COMPONENTES DEL PRODUCTO:

R1 ACIDO PICRICO: Acido pícrico/ ferricianuro potásico. Listo para su uso.

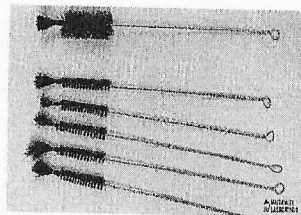
R2 Tampón Alcalino: Tampón Fosfato/Borato. Listo para su uso.

CAL Estándar Patrón de Creatinina: Creatinina 2 mg/dL (177 $\mu$ mol/L). Listo para su uso.



### ESCOBILLA DE LABORATORIO

Materiales de laboratorio » Escobilla de laboratorio



La escobilla de laboratorio es un cepillo que se utiliza para limpiar tubos de ensayo y utensilios de vidrio como por ejemplo un matraz o un vaso de precipitados

- 1 Características y formas
- 2 Usos
- 3 Tipos de escobillas o cepillos

Características y formas

- Tiene **cerdas de nylon**, pieles de animales o sintéticas.
- Los pelos de la escobilla de laboratorio tienen **diferentes longitudes** y están sujetos a un **alambre robusto**.
- El alambre central tiene un bucle en su extremo para poder **colgar la escobilla**.
- El alambre está hecho de **metal** que puede ser aluminio, cobre, bronce, latón o berilio.
- La escobilla de laboratorio está hecha para que sea **resistente a ácidos y productos químicos corrosivos**.
- Los cepillos para tubos de ensayo pueden tener **tamaños** que van desde 10 mm a 2 m de longitud y de 3 mm a 20 cm de diámetro.

Usos

La escobilla de laboratorio sirve para **limpiar los distintos recipientes y utensilios de cristal** que se encuentran en un laboratorio, como por ejemplo tubos de ensayo, matraces y vasos de precipitados. Están diseñados para poder **llegar a aperturas estrechas** que serían zonas poco accesibles sin una escobilla de laboratorio.



BATERIA DE ZIEHL NEELSEN BK

FUCSINA FENICADA  
X 1000 ML  
ALCOHOL ACIDO-DECOLORANTE  
X 1000 ML  
AZUL DE METILENO  
X1000 ML



Set de coloración usado en la Tinción de Bacilos Acido Resistentes por el método de Ziehl Neelsen..

Frasco de PEAD/PET x 100 – 250 – 500 mL – 1 L

Fucsina fenicada: solución rojiza.

Decolorante-Alcohol ácido: solución incolora.

Azul de metileno: solución azulada.

Frasco correctamente cerrado al medio ambiente (10 a 35 °C)

Solamente para uso diagnostico in vitro. Uso profesional exclusivo.

Utilizar guantes y ropa protectora cuando se manipula el producto.

Considerar toda muestra potencialmente infecciosa y manipular siguiendo las normas de bioseguridad establecidas por el laboratorio.

Las características del producto pueden alterarse si no se conserva apropiadamente.

Cumple con especificaciones de OPS – OMS.

Este producto no está sujeto a Registro Sanitario.

Oficio N° 10980-2009-DIGEMID-DAS-ATAG/MINSA



### GLUCOSA ENZIMATICA

Presentación: Kit 2x50 ml

#### FUNDAMENTO:

#### MÉTODO ENZIMATICO COLORIMETRICO DE PUNTO FINAL:

En la reacción de Trinder 1,2, la glucosa es oxidada a D-gluconato por la glucosa oxidasa (GOD), con formación de peróxido de hidrógeno. En presencia de peroxidasa (POD), el fenol y la 4-aminoantipirina (4-AA) se condensan por acción del peróxido de hidrógeno, formando una quinonaimina roja proporcional a la concentración de glucosa en la muestra.

#### SIGNIFICADO CLINICO:

La glucosa es una de las mayores fuentes de energía del cuerpo humano derivada de la degradación de los carbohidratos, incorporados a través de la dieta diaria y regulada a través de los procesos de gluconeogénesis (síntesis endógena a partir de aminoácidos y otras sustancias) y glucogenolisis (degradación del depósito de glucógeno hepático). El nivel en sangre se mantiene a través de la ingesta y de hormonas reguladoras como la insulina, glucagon y epinefrina. Un aumento anormal en la tasa de glucosa sanguínea, conocida como hiperglucemia, puede estar asociado con la diabetes mellitas y con la hiperactividad de las glándulas adrenales, tiroides o pituitaria. La hipoglucemia o disminución anormal por debajo de la tasa hallada en ayunas, se observa en casos de sobredosis de insulina, tumores secretores de insulina, hipopituitarismo, enfermedad de Addison, mixedema y condiciones que interfieren con su absorción. La determinación de glucosa en sangre, es una prueba clave para evaluar y diagnosticar desórdenes relacionados con el metabolismo de los carbohidratos.

#### COMPONENTES DEL PRODUCTO:

R1 Reactivo de Glucosa. Listo para su uso.

CAL Estándar Patrón de Glucosa: Glucosa 100 mg/dL (5,55 mmol/L). Listo para su uso.





**KOH (HIDROXIDO DE POTASIO AL 10%)**

¿Qué significa la abreviatura KOH?

La fórmula química KOH significa Hidróxido de Potasio.

¿Cuál es la masa molar del Hidróxido de Potasio / KOH?

La masa molar del KOH / Hidróxido de Potasio es 56,11 g/mol.

¿Qué significa 0,1 mol/L de Hidróxido de Potasio / KOH?

0,1 mol/L de Hidróxido de Potasio / KOH significa que hay una cantidad de sustancia de 0,1 mol de Hidróxido de Potasio / KOH en un volumen de un litro. Dado que el Hidróxido de Potasio / KOH tiene la masa molar redondeada de  $M(\text{Hidróxido de Potasio / KOH}) = 56,11$  g/mol, hay por lo tanto 5,611 g de Hidróxido de Potasio / KOH en un litro.

DENSIDAD:

0,787 kg/l

DESCRIPCIÓN FÍSICA:

Líquido

NOMBRE DE PRODUCTO:

Potasio Hidróxido 0,1 mol/l (0,1N) en 2-propanol solución valorada

ALMACENAJE:

Temperatura ambiente.

PALABRA DE PELIGRO:

Peligro

NOMBRE MAESTRO:

Potasio Hidróxido 0,1 mol/l \*(0,1N) en 2-Propanol

NOMBRE DE CALIDAD:

solución valorada

COMENTARIO DE CABECERA:

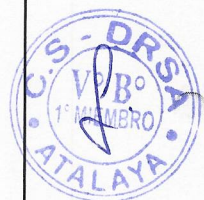
Indicador: Fenolftaleína

ESPECIFICACIONES:

Factor a 20°C: 0,999 - 1,001

Incertidumbre: Ver certificado

Trazabilidad: NIST







## ANTIGENOS FEBRILES

### FUNDAMENTO

Los antígenos coloreados son suspensiones

estandarizadas de bacterias muertas preparadas para la detección y semicuantificación por aglutinación en porta o tubo de las aglutininas séricas humanas, un grupo de anticuerpos que se desarrollan durante algunas infecciones febriles tales como la brucelosis, salmonelosis y ciertas rickettsiosis<sup>1,2</sup>. La determinación se efectúa ensayando los antígenos coloreados –somáticos, azules; flagelares, rojos frente a los sueros problema.

La presencia o ausencia de aglutinación visible está usualmente relacionada con la presencia o ausencia del anticuerpo homólogo correspondiente en las muestras ensayadas.

### COMPOSICION DE LOS REACTIVOS

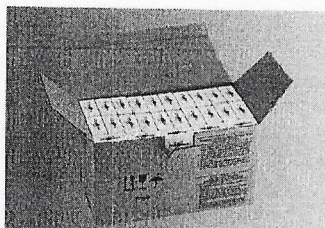
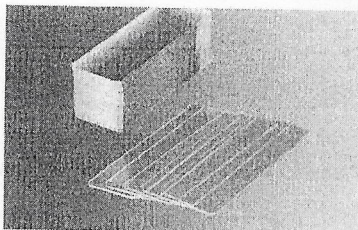
- ☐ Ag **Antígeno Febril.** Suspensión estabilizada y tamponada de bacterias muertas y coloreadas.
- ☐ CONTROL + **Brucella, Salmonella, Proteus:** Suero de animal, que contiene el correspondiente anticuerpo febril.
- ☐ CONTROL - **Aglutinin-Negativo.** Suero animal no reactivo.

**Aviso:** Los reactivos de este kit contienen 0,95 g/L azida sódica. Evitar el contacto con la piel y mucosas.





**LÁMINAS PORTAOBJETOS CON ESQUINAS ESMERILADAS A 45°**

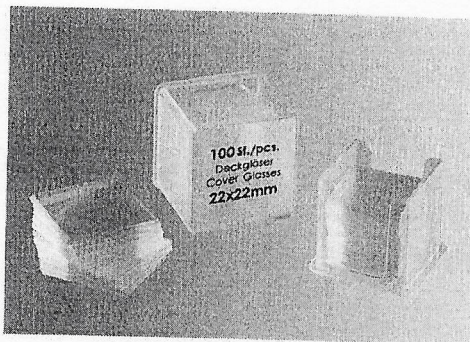


CAJON X 50 CAJAS X 50 UNID.

- fabricadas de vidrio sódico-cálcico de la tercera clase hidrolítica
  - cumplen las exigencias de la norma DIN ISO 8037-1
  - dimensiones: aprox. 76 x 26 mm
  - espesor: aprox. 1 mm (tol.  $\pm 0,05$  mm)
  - las esquinas son achaflanadas para reducir el peligro de lesiones
  - especialmente aptas para uso con maquinaria automática
  - las láminas portaobjetos con banda mate tienen un campo de rotulación semi satinado de aprox. 20 mm en ambos lados
  - previamente limpiadas
  - listas para usar
  - autoclavables
  - en cajas de 50 piezas
  - para aplicaciones según el reglamento de la UE 2017/746 sobre el diagnóstico in vitro (IVDR), con marca CE, fecha de consumo preferente y número de lote de fabricación para la información general y la trazabilidad
- Con bordes esmerilados a 90°, 4 esquinas esmeriladas a 45°- embalaje estándar:



LAMINILLAS CUBREOBJETOS CUADRADOS



las laminillas permanecen con su calidad óptica porque el vidrio no se corroe y la tolerancia estrecha del espesor hace que las preparaciones conserven su excelente calidad de imagen.

- fabricadas de vidrio borosilicato D 263\* M resistente a químicos y de la primera clase hidrolítica
- absolutamente incoloras, completamente claras, aptas para microscopía de fluorescencia

Espesor n° 1 (0,13-0,16 mm)

- cumplen las exigencias de la norma DIN ISO 8255

Cajas de dos partes de plástico con tapa superpuesta por 100 laminillas, 10 cajas en un cartón

Cat. N°	Tamaño	Caja grande	UE
0101050	22 x 22 mm	75 x 1000	1000



## LANZETAS RETRACTILES

**Marca:** Accu-Chek

**Modelo:** Safe-T-Pro Plus

**Procedencia:** USA.

Varias funciones de seguridad combinadas con niveles personalizables que hacen que el dispositivo de punción Accu-Chek® Safe-T-Pro sea particularmente beneficioso. Este dispositivo de punción de un solo uso respalda la seguridad y la facilidad de uso del paciente. También cumple con los requisitos de seguridad establecidos por las autoridades de salud, los legisladores y las instituciones de salud.

**Descripción:**

- 3 niveles ajustables de profundidad permiten tomar una muestra de sangre según las condiciones de la piel del paciente.
- Cada nivel de profundidad queda fijo en el lugar y no puede deslizarse ni salirse de lugar una vez que fue seleccionado.
- Corte de aguja y diámetro de aguja especiales y biselados para obtener muestras de sangre en forma prácticamente indolora.
- Apto para utilizar en adultos, bebés menores de 1 año y recién nacidos.
- Ahorre espacio y costos al utilizar un solo tipo de lanceta.
- Diseñado para un solo uso y así evitar la contaminación cruzada.
- La tecnología Safe-T garantiza que la aguja quede siempre almacenada en el cartucho de manera segura y que no se produzcan pinchazos accidentales.
- La retracción automática de la aguja luego de utilizar el dispositivo elimina el riesgo de que se produzcan lesiones y contaminación cruzada.
- Luego de realizar la punción, se desecha el dispositivo entero.

**Especificaciones Técnicas:**

- Un solo uso.
- Niveles de profundidad: Bajo: 1,3mm; Medio: 1,8mm; Alto: 2,3mm.
- Aguja siliconada
- Diámetro de la aguja: 0,63mm
- Esterilidad hasta 4 años después de que se esterilizo el producto.





LIPASA METODO ENZIMATICO COLORIMETRICO CINETICO

FUNDAMENTO

El método está basado en la segmentación del cromógeno específico sustrato ácido 1,2-O-dilaurylrac-glicero-3-glutaric- (6'-methyl-resorufin)-ester emulsionado en micro-partículas estabilizante. En presencia de activadores específicos de la lipasa pancreática como colipasa, iones de calcio y ácidos biliares, el sustrato se transforma en ácido 1,2-O-dilauryl-rac-glicerol y glutárico-6'-methylresorufinester que se descompone espontáneamente a ácido glutárico y metilresorufina.

La intensidad del color formado es proporcional a la concentración de lipasa en la muestra.

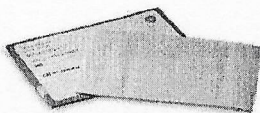
COMPOSICION DE LOS REACTIVOS

- |            |   |
|------------|---|
| <b>R1</b>  | <b>Tampón lipasa</b> TRIS 40 mmol/L pH 8,3, colipasa 1 mg/L, desoxicolato $\geq 1,8$ mmol/L, taurodesoxicolato $\geq 7,0$ mmol/L. |
| <b>R2</b>  | <b>Sustrato lipasa</b> Tampón tartrato 15 mmol/L pH 4,0, lipasasustrato $\geq 0,7$ mmol/L, $\text{Ca}^{2+} \geq 1$ mmol/L.        |
| <b>CAL</b> | <b>Patrón Lipasa.</b> Actividad expresada en U/L de metil-resorufina a 37°C, en la etiqueta. Liofilizado.                         |



PAEL PARA LIMPIEZA DE LENTE DE MICROSCOPIO

- Papel de Limpieza de Lentes Grado 105. Dimensiones 100 × 150 mm - 25 sobres de 25 unidades



Las lentes y otras superficies ópticas hechas de vidrio, cuarzo o plástico pueden rayarse fácilmente si no las limpia con una superficie muy suave. El pañuelo de limpieza de lentes Whatman de alta calidad proporciona la solución. El tejido es químicamente puro y no contiene siliconas ni otros aditivos. Lo más importante es que se puede confiar en que eliminará de forma segura la humedad y la grasa de la superficie.

Características y Beneficios

- La textura suave no dañará las lentes ni las superficies ópticas
- El tejido químicamente puro no contiene siliconas ni otros aditivos.
- Alta absorbencia que garantiza la eliminación segura de la humedad y la grasa de la superficie
- Espesor de 0,035 a 0,040 mm
- Muy fuerte y no deja fibras de residuo





**PROTEINAS**  
ORINA Y LCR  
*Método colorimétrico*  
PUNTO FINAL

#### FUNDAMENTO

El método<sup>1</sup> mide el desplazamiento del pico máximo de absorción de 460 a 600 nm del complejo formado a pH ácido entre el rojo

pirogalol-molibdato (RPM) y los grupos amino básicos de las proteínas de la orina y del líquido cefalorraquídeo (LCR). La intensidad

del complejo coloreado formado es proporcional a la concentración de proteína en la muestra.

RPM + Proteína Orina/LCR  $\xrightarrow{\text{pH } 2,5}$  Complejo RPM-proteína

#### COMPOSICION DE LOS REACTIVOS

- R1** Reactivo pirogalol. Tampón succinato 60 mmol/L pH 2,5, rojo pirogalol 0,06 mmol/L, molibdato sódico 0,04 mmol/L, SDS 0,08 mmol/L. **Xn. R20/22 S:24/25.**
- CAL** Patrón de Proteínas. Albúmina/Globulina 200 mg/dL (2 g/L). Mezcla tamponada (80/20) en una matriz artificial. Biocidas. El valor de concentración es trazable al Material de Referencia Certificado 927.





#### PRUEBA RÁPIDA DE HBSAG (TIRA)

La prueba rápida OnSite HBsAg es un inmunoensayo cromatográfico de flujo lateral para la detección cualitativa del antígeno de superficie de la hepatitis B (HBsAg) en suero o plasma humano a un nivel igual o superior a 1 ng/mL.

#### CARACTERISTICAS

- Utiliza suero o plasma humano
- Se puede realizar sin el uso de equipo de laboratorio
- Resultado en 15 minutos

#### PRESENTACION

- Bolsas de aluminio selladas individualmente que contienen:
  - Un dispositivo de tira de inmersión
  - un desecante
- Prospecto (instrucciones de uso)





#### Prueba rápida HCV Ab Plus Combo

La prueba rápida OnSite HCV Ab Plus Combo es un inmunoensayo cromatográfico de flujo lateral de doble antígeno para la detección cualitativa de anticuerpos contra el virus de la hepatitis C (IgG, IgM, IgA) en suero, plasma o sangre total humanos.

#### CARACTERISTICAS

- Utiliza un método de doble antígeno Core-NS3-NS4-NS5
- Detección altamente sensible de títulos de anticuerpos de bajo nivel
- Desempeño confirmado con seroconversión BBI y paneles de desempeño
- Procedimiento de prueba simple
- Resultado eficiente y fácil de interpretar
- No se requiere equipo

#### PRESENTACION

- Bolsas de aluminio selladas individualmente que contienen:
  - Un dispositivo de casete
  - un desecante
- goteros de plastico
- Diluyente de muestra (REF SB-R0024, 5 mL/botella)
- Prospecto (instrucciones de uso)







**Prueba rápida HIV Ag/Ab 4th Gen.**

La prueba rápida OnSite HIV Ag/Ab de 4.ª generación es un inmunoensayo de flujo lateral para la detección cualitativa de anticuerpos (IgG, IgM, IgA) contra los virus anti-HIV-1 (incluido O) y 2 y el antígeno p24 del HIV-1 en humanos. suero, plasma o sangre total.

**CARACTERISTICAS**

- Prueba de VIH de cuarta generación para detectar p24 además de IgG e IgM para detección temprana
- Requiere solo 5 µL de muestra
- Utilizar suero, plasma o sangre entera
- Resultados disponibles en 15 minutos para permitir que se tomen medidas rápidas en el punto de atención
- Rendimiento validado con el panel de títulos bajos de BBI y el panel chino FDA HIV Ab

**PRESENTACION**

- Bolsas de aluminio selladas individualmente que contienen:
  - Un dispositivo de casete
  - un desecante
- Tubos capilares (20 µL)
- Diluyente de muestra (REF SB-R0018, 5 mL/botella)
- Prospecto (instrucciones de uso)





### **TRANSAMINASA GLUTAMICO OXALACETICO TGO/AST**

Presentación: Kit 2x50 ml

#### **FUNDAMENTO:**

**MÉTODO ENZIMÁTICO UV CINÉTICO (IFCC):** La aspartato aminotransferasa (AST/GOT) cataliza la transferencia del grupo amino del aspartato al cetoglutarato con la formación de glutamato y oxalacetato. Este último es reducido a malato por la malato deshidrogenasa (MDH) en presencia de nicotinamido adenin dinucleótido reducido (NADH). La reacción se controla cinéticamente a 340 nm a través de la disminución de la absorbancia resultante de la oxidación del NADH a NAD<sup>+</sup>, proporcional a la actividad AST en la muestra. El método corresponde a la formulación optimizada propuesta por la IFCC.

#### **SIGNIFICADO CLÍNICO:**

El grupo de enzimas denominados transaminasas se hallan presentes en tejidos de muchos órganos. La actividad necrótica en estos órganos es la causante de la liberación de cantidades anormales de enzimas en la sangre donde son medidas. Al ser el tejido cardíaco rico en AST se presentan niveles séricos aumentados en pacientes tras un infarto de miocardio, así como en pacientes con enfermedades musculares, distrofia muscular y dermatomiositis. El hígado es especialmente rico en ALT, siendo la determinación de este enzima empleado principalmente como prueba analítica en la hepatitis infecciosa y tóxica, aunque pueden hallarse niveles elevados de ambas enzimas, AST y ALT, en casos de daño celular hepático y pancreatitis aguda, situación que parece indicar que la obstrucción del árbol biliar por un páncreas edematoso y la presencia de una enfermedad hepática asociada pueden contribuir a los elevados aumentos de AST en estos pacientes. Aumentos entre ligeros y moderados de AST y ALT pueden observarse tras la ingesta de alcohol y tras la administración de ciertos fármacos, tales como salicilatos, opiáceos y ampicilina.

#### **COMPONENTES DEL PRODUCTO:**

R1 Reactivo Sustrato AST: Tampón TRIS pH 7.8, L-aspartato, malato deshidrogenasa y LDH. Listo para usar

R2 Coenzima AST: NADH, 2-cetoglutarato y Biocidas. Listo para su uso.





### **TRANSAMINASA GLUTAMICA PIRUVICA ALT/GPT**

Presentación: Kit 2x50 ml

#### **FUNDAMENTO:**

MÉTODO ENZIMATICO UV CINETICO (IFCC): La alanina aminotransferasa (ALT/GPT) cataliza la transferencia del grupo amino de la alanina al cetoglutarato con la formación de glutamato y piruvato. Este último es reducido a piruvato por la lactato deshidrogenasa (LDH) en presencia de nicotinamido adenin dinucleótido reducido (NADH). La reacción se controla cinéticamente a 340 nm a través de la disminución de la absorbancia resultante de la oxidación del NADH a NAD<sup>+</sup>, proporcional a la actividad ALT en la muestra. El método corresponde a la formulación optimizada propuesta por la IFCC.

#### **SIGNIFICADO CLINICO:**

El grupo de enzimas denominados transaminasas se hallan presentes en tejidos de muchos órganos. La actividad necrótica en estos órganos es la causante de la liberación de cantidades anormales de enzimas en la sangre donde son medidas. Al ser el tejido cardíaco rico en AST se presentan niveles séricos aumentados en pacientes tras un infarto de miocardio, así como en pacientes con enfermedades musculares, distrofia muscular y dermatomiositis. El hígado es especialmente rico en ALT, siendo la determinación de este enzima empleado principalmente como prueba analítica en la hepatitis infecciosa y tóxica, aunque pueden hallarse niveles elevados de ambas enzimas, AST y ALT, en casos de daño celular hepático y pancreatitis aguda, situación que parece indicar que la obstrucción del árbol biliar por un páncreas edematoso y la presencia de una enfermedad hepática asociada pueden contribuir a los elevados aumentos de AST en estos pacientes. Aumentos entre ligeros y moderados de AST y ALT pueden observarse tras la ingesta de alcohol y tras la administración de ciertos fármacos, tales como salicilatos, opiáceos y ampicilina.

#### **COMPONENTES DEL PRODUCTO:**

- R1 Reactivo Sustrato ALT: Tampón TRIS pH 7.3, L-alanina y LDH. Listo para su uso.
- R2 Coenzima ALT: NADH, 2-cetoglutarato. Biocidas. . Listo para su uso.





## **TRIGLICERIDOS ENZIMATICOS**

Presentación: Kit 2x50 ml

### **FUNDAMENTO:**

#### **MÉTODO ENZIMATICO COLORIMETRICO DE PUNTO FINAL:**

El método está basado en la hidrólisis enzimática de los triglicéridos séricos a glicerol y ácidos grasos libres (FFA) por acción de la lipoprotein lipasa (LPL). El glicerol es fosforilado por el adenosin trifosfato (ATP) en presencia de glicerolquinasa (GK) para formar glicerol-3-fosfato (G-3-P) y adenosin difosfato (ADP). El G-3-P es oxidado por la glicerofosfato oxidasa (GPO) en dihidroxiacetona fosfato (DHAP) y peróxido de hidrógeno.

En presencia de peroxidasa (POD) el fenol y la 4-aminoantipirina (4-AA) se condensan por acción del peróxido de hidrógeno (H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>) formándose un cromógeno rojo proporcional a la concentración de triglicéridos presentes en la muestra.

### **SIGNIFICADO CLINICO:**

El conocimiento del nivel plasmático de lípidos (triglicéridos y colesterol) y derivados lipídicos, especialmente lipoproteínas (HDL y LDL), ayudan en la diagnosis de muchos desórdenes metabólicos o condiciones con alto riesgo. Un desequilibrio en el nivel de lipoproteínas plasmáticas conduce a una hiperlipoproteinemia, un grupo de trastornos que afectan a lípidos y lipoproteínas causantes de la enfermedad cardíaca coronaria y de la arterioesclerosis. Cada tipo de hiperlipoproteinemia está asociada con una elevación anormal de triglicéridos, colesterol o de subfracciones lipoproteicas. Estudios en curso indican que la tasa de triglicéridos por si misma es tambien un factor de riesgo independiente de la enfermedad cardíaca coronaria. El hallazgo que unos triglicéridos elevados sean un factor de riesgo independiente sugiere que algunas lipoproteínas ricas en triglicéridos son aterogénicas. Estas son lipoproteínas de muy baja densidad (VLDL) parcialmente degradadas, conocidas comúnmente como lipoproteínas residuales. En la práctica clínica, el colesterol VLDL es el indicador más inmediato de lipoproteínas residuales aterogénicas y como tal un objetivo potencial de la terapia hipocolesterinémica.

### **COMPONENTES DEL PRODUCTO:**

R1 **MONORREACTIVO.** Tampón PIPES 50 mmol/L pH 6,8, LPL ≥ 12 KU/L, GK ≥ 1 KU/L, GPO ≥ 10 KU/L, ATP 2,0 mmol/L, Mg2+ 40 mmol/L, POD ≥ 2,5 KU/L, 4-AA 0,5 mmol/L, fenol 3 mmol/L, tensioactivos no-iónicos 2 g/L (p/v). Biocidas

R2. **Patrón de Triglicéridos.** Glicerol 2,26 mmol/L, equivalente a 200 mg/dL de glicerol trioleato. Patrón secundario. El valor de concentración es trazable al Material de Referencia Certificado 909b



### UREA CINETICA AUTOMATIZADA

Presentación: Kit 2x50 ml

#### FUNDAMENTO:

##### MÉTODO ENZIMÁTICO UV CINÉTICO:

La urea es hidrolizada por la ureasa descomponiéndola en amoníaco y dióxido de carbono. El amoníaco por acción de la glutamato deshidrogenasa (GIDH) se convierte en glutamato en presencia de NADH y cetoglutarato. La reacción se mide cinéticamente a 340 nm a través de la disminución de la absorbancia resultante de la oxidación del NADH a NAD<sup>+</sup>, proporcional a la concentración de urea presente en la muestra.

#### SIGNIFICADO CLÍNICO:

La urea es el principal producto final del metabolismo proteico en el cuerpo. La importancia de la concentración de urea en sangre reside en su valor como indicador de la función renal. La azotemia (aumento anormal del nivel de urea plasmática) se halla presente en desórdenes renales, deshidratación, aumento del catabolismo proteico, dietas ricas en proteínas, o hemorragia gastrointestinal. De los tipos de azotemia, la primera, azotemia prerenal, es debida al malfuncionamiento de la perfusión de los riñones debido a la disminución del volumen cardíaco o por

cualquiera de las causas anteriores. La segunda, azotemia postrenal, es causada por una obstrucción del flujo urinario como consecuencia de una nefrolitiasis, prostatismo, y tumores del tracto genitourinario.

El significado clínico del nivel de urea plasmática se determina por lo general conjuntamente con el nivel de creatinina plasmática. En la azotemia prerenal, un aumento en el nivel de urea plasmática está usualmente asociado con un nivel de creatinina plasmática normal, mientras que en la azotemia postrenal hay un aumento en

los niveles de ambas. Una disminución de la tasa de urea plasmática puede estar asociada con una deshidratación aguda, malnutrición o embarazo

#### COMPONENTES DEL PRODUCTO:

R1 Ureasa/GIDH tamponada: TRIS pH 7.4, 2-cetoglutarato, ureasa, glutamato deshidrogenasa, Biocidas







R2. Coenzima: NADH

CAL. Estándar Patrón de Urea: 50 mg/dL (8,3 mmol/L).

**MUESTRA:**

Orina, Suero y plasma heparinizado libre de hemólisis.

La urea es estable en suero, plasma y orina 7 días a 2-8°C. Congelar para conservaciones más prolongadas.

**TIEMPO DE PROCESO:**

90 segundos a 37°C

**ESTABILIDAD:**

Los reactivos son estables hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta y preparado 2 meses a 2-8°C.

**LINEALIDAD:**

Hasta 500 mg/dL.

**SENSIBILIDAD:**

0.6 mg/dL de Urea en suero o plasma (con este reactivo y metodología, un  $\Delta A/\text{min}$  de 0,001

a 340 nm es equivalente a 0,6 mg/dL de UREA)





#### Duo Dengue Ag-IgG/IgM Rapid Test CE

La prueba rápida OnSite Duo Dengue Ag-IgG/IgM es un inmunoensayo de flujo lateral para la detección y diferenciación simultáneas de IgG anti-virus del dengue, IgM anti-virus del dengue y antígeno del dengue NS1 (DEN1, 2, 3, 4) en suero humano, plasma o sangre entera.

#### Característica del producto

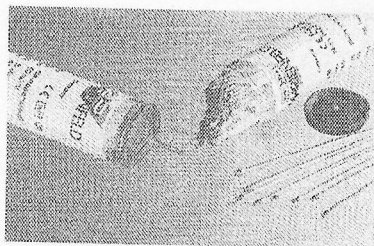
- Utiliza virus del dengue quimérico recombinante con licencia de los CDC de EE. UU.
- Detecta los cuatro serotipos del dengue
- El formato de prueba Duo minimiza el tiempo de procesamiento
- La detección de IgM indica una infección reciente
- La detección de IgG indica infecciones recientes o anteriores
- La detección de Ag indica una infección actual

#### presentacion

- Bolsas de aluminio selladas individualmente que contienen:
  - Un dispositivo de casete
  - un desecante
- Tubos capilares de 5 µL (para prueba de dengue IgG/IgM)
- Cuentagotas de plástico (para prueba de Dengue Ag)
- Diluyente de muestra (REF SB-R0062, 5 mL/botella)
- Un prospecto (instrucciones de uso)



#### TUBOS CAPILARES PARA MICROHEMATOCRITO



Los tubos capilares para microhematocrito se utilizan en la toma y centrifugación de sangre. Estos deben sellarse y rellenarse con cera inmediatamente después del llenado. Si no es posible, se recomienda usar capilares heparinizados con sodio para retrasar la coagulación de la sangre. La heparinización con sodio es aplicada como capa fina y homogénea en el tubo. Esto favorece la disolución inmediata de la heparina en la sangre e impide la coagulación.

- fabricados con vidrio de alta calidad
- según ISO 12772
- longitud: aprox. 75 mm  $\pm$  0,5 mm
- espesor de la pared: aprox. 0,275  $\pm$  0,025 mm
- el extremo con código de color es pulido con fuego para reducir el desgaste de la centrifuga
- para uso único
- en tubos distribuidores de 100 piezas, por cartones de 10 tubos
- en cajas grandes de 64.000 piezas
- para aplicaciones según el reglamento de la UE 2017/746 sobre el diagnóstico in vitro (IVDR), con marca CE, fecha de consumo preferente y número de lote de fabricación para la información general y la trazabilidad

#### No heparinizados:

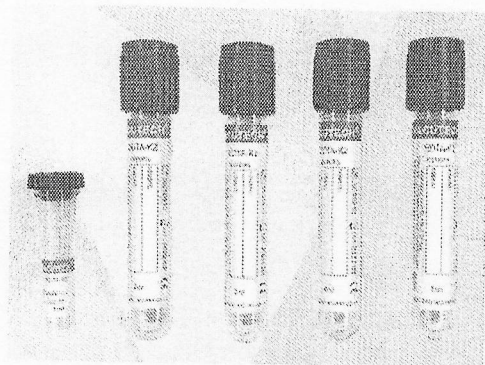
Cat. N°	Ø int.	Ø ext.	Capacidad	UE
2900000	1,1 -1,2 mm	1,5 -1,6 mm	75 µl	1000
2900001	0,9 - 1,0 mm	1,3 -1,4 mm	60 µl	1000

#### Heparinizados con sodio (80 iu/ml):

Cat. N°	Ø int.	Ø ext.	Capacidad	UE
2901000	1,1 -1,2 mm	1,5 -1,6 mm	75 µl	1000
2901001	0,9 - 1,0 mm	1,3 -1,4 mm	60 µl	1000

#### Heparinizados con sodio (240 iu/ml), con marca circular en 60 mm:





**TUBO con EDTA K2 / K3 (Acido Etilendiaminotetraacético)**

Características: El EDTA inhibe el proceso de coagulación eliminando el calcio de la sangre. Reduce la activación plaquetaria protegiendo a las plaquetas durante el contacto de la sangre con la superficie del tubo.

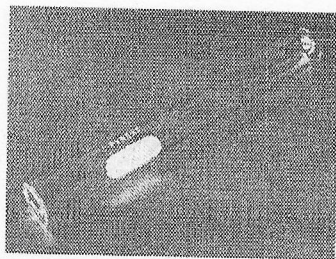
Usos: Para determinaciones de hematología, citometría de flujo, plomo y pruebas genéticas.

Muestra obtenida: Sangre total anticoagulada.

Capacidad	Dimensión	Material
1 ml	10*45 mm	PET
2 ml	13*75 mm	PET
3 ml	13*75 mm	PET
4 ml	13*75 mm	PET
5 ml	13*75 mm	PET
6 ml	13*100 mm	PET







Descripción: TUBOS DE ENSAYO DE VIDRIO

Tubo de ensayo de 3 ml, medida 10x75 mm. Pyrex

Tubo de ensayo de 6 ml, medida 12 X 100 mm (6ML), Pyrex

Fabricado en vidrio borosilicato 3.3., con tubos con borde liso y con fondo redondeado resistentes al calor, resisten repetidas esterilizaciones sin cambiar de color y se utilizan en los laboratorios para contener pequeñas muestras líquidas.

DIAMETRO

10 X 75 mm (3ML),

12 X 100 mm (6ML),





#### COLORANTE WRIGHT

Para diagnóstico "in vitro"

##### Principio del método

Los colorantes tipos Romanowsky están formados por Azul de Metileno y sus derivados oxidados, colorantes básicos, y el colorante ácido Eosina. Los colorantes básicos se unen a los componentes ácidos de las células, ácidos nucleicos, gránulos en neutrófilos y proteínas ácidas que se tñen de un color rojo púrpura más o menos intenso, mientras que la eosina se une a la hemoglobina, componentes básicos de las estructuras celulares y los gránulos de los eosinófilos.

El balance entre el azul de metileno y sus derivados oxidados y entre estos y la Eosina, proporciona una tonalidad más o menos azul y una mayor o menor intensidad en la coloración, que son característicos de cada tipo de colorante Giemsa, May-Grünwald o Wright.

##### Utilización

Para la tinción de células sanguíneas y de médula ósea.

##### Reactivos

Wright 1 x 500 ml

##### Composición

Eosina-azul de metileno según Wright 2,5 g/l

Metanol 1 l

##### Conservación y estabilidad

Almacenado a temperatura ambiente (15 - 25° C), el reactivo permanecerá estable hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta.

Evitar el frío excesivo que puede provocar la precipitación del colorante.

##### Precauciones

A causa del contenido en metanol, el colorante es tóxico e inflamable. Se aconseja consultar las fichas de datos de seguridad antes de su uso.

La eliminación de los residuos debe hacerse según la normativa legal vigente.

La manipulación de las muestras y del reactivo debe hacerse con las debidas precauciones aplicando las directrices de seguridad del laboratorio.



TIRA REACTIVA DE ORINA 11V

- 11 Parámetros:
- Ácido ascórbico
- Leucocitos
- Nitritos
- Cetonas
- Sangre
- Bilirrubina
- Urobilinogeno
- Proteína
- Glucosa
- pH
- Gravedad específica

Tiempo de lectura:

Leer la tira entre 1- 2 minutos a excepción de los leucocitos.

Características:

- Desecante en el frasco.
- Tapa del frasco sellado con cinta de seguridad

Condiciones de almacenamiento:

- Temperatura entre 2 – 30° C
- Proteger de la luz solar y la humedad

Empaque:

- Envase inmediato: Frasco de plástico x 100 tiras.
- Envase mediate: Caja de cartón.





### TIPS 200UL UNIVERSAL TIPO GILSON PP AMARILLO X 1000 UNIDADES

Puntas de pipeta.

Diseñado para su uso en una amplia variedad de aplicaciones de pipeteo.

Características:

Material: moldeado de PP (para resistencia al impacto y estabilidad frente a productos químicos comunes).

VOL. (µL) : 200.

Color: Amarillo.

Puntas universales tipo Gilson.

No estéril.

Presentación: x 1000 unidades.

Medidas del pack x 1000 unidades: 28 x 9 x 5 cm.

### TIPS AZULES

Desechable: Desechable

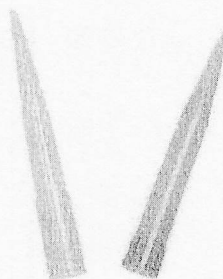
Proceso de dar un título: CE, ISO

Material: Caucho / Plástico

Paquete de Transporte: Standard and Disposable Export Package

Especificación: 1000ul

BOLSA POR 500 UNID.





#### SÍFILIS AB RAPID TEST (TIRA) CE

La prueba rápida OnSite Syphilis Ab es un inmunoensayo cromatográfico de flujo lateral para la detección cualitativa de anticuerpos que incluyen IgG, IgM e IgA contra *Treponema pallidum* (Tp) en suero o plasma humano

#### CARACTERISTICAS

- Detecta anticuerpos IgG, IgM e IgA, lo que facilita la detección precisa durante todas las etapas de la enfermedad
- Procedimiento de prueba simple
- Resultado eficiente y fácil de interpretar
- No se requiere equipo adicional
- Almacenamiento a temperatura ambiente

#### PRESENTACION

- Bolsas de aluminio selladas individualmente que contienen:
  - Un dispositivo de tira de inmersión
  - un desecante
- Prospecto (instrucciones de uso)





PRESENTACION			
REF	2510010	RPR-carbon	100 Tests
	2510025	RPR-carbon	500 Tests
Sólo para uso diagnóstico <i>in vitro</i>			

**RPR-carbon**  
*Determinación de reaginas plasmáticas*  
PRUEBA EN PORTA Y MICROPLACA

#### FUNDAMENTO

El antígeno RPR-carbon es un preparado no treponémico especialmente diseñado para la detección y semi-cuantificación por coaglutinación macroscópica en porta o microplaca de reaginas plasmáticas, un grupo de anticuerpos dirigidos contracomponentes tisulares producidos por los pacientes infectados por *T. pallidum*.

La determinación rápida de las reaginas plasmáticas se efectúa ensayando el antígeno —una asociación de lípidos complejos y carbón— frente a las muestras problema. La presencia o ausencia de una aglutinación visible es indicativa de la presencia o ausencia de reaginas luéticas en las muestras ensayadas<sup>1-4</sup>.

#### COMPOSICION DE LOS REACTIVOS

- R** Antígeno RPR-carbón. Suspensión estabilizada conteniendo cardiolipina 0,003%, lecitina 0,020-0,022%, colesterol 0,09%, cloruro de colina 10%, EDTA 0,0125 mol/L, micro partículas de carbón 0,01%, en tampón fosfato. Contiene 0,1% de mertiolato sódico.
- CONTROL+** RPR-VDRL Positive Control. (Ref. 2925105) Suero de conejo inmune. Contiene 0,95 g/L de azida sódica.
- CONTROL-** RPR-VDRL-TPHA Negative Control. (Ref. 2925805) Suero animal. Contiene 0,95 g/L de azida sódica.

#### CONTENIDO DEL ENVASE

**RE** 1x2 mL Antígeno RPR-carbon, 1x1 mL  
**F** Control positivo, 1x1 mL Control negativo, 1  
aguja dosificadora, 1 vial dispensador, 3  
Tarjetas visualizadoras y 2x50 palillos  
desechables. KIT X 100 TEST

**RE** 2x5 mL Antígeno RPR-carbon, 1x1 mL  
**F** Control positivo, 1x1 mL Control negativo, 2  
agujas dosificadoras, 2 viales dispensadores,  
50 Tarjetas visualizadoras y 10x50 palillos  
desechables. Kit por 500 test

#### ALMACENAMIENTO Y ESTABILIDAD

✕ Conservar a 2-8°C. No congelar los componentes del kit ya que podría verse afectada la funcionalidad del test. El Antígeno y los Controles son estables hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta.



**Prueba rápida semicuantitativa de PSA**

La prueba rápida semicuantitativa OnSite PSA es un inmunoensayo cromatográfico de flujo lateral para la detección semicuantitativa del antígeno prostático específico (PSA) en sangre entera humana, suero o plasma a un nivel de corte de 4 ng/mL.

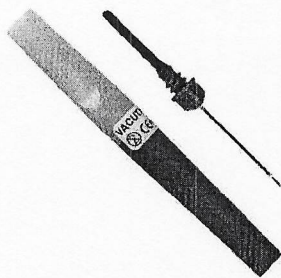
**CARACTERISTICAS DEL PRODUCTO**

- Método de detección no invasivo para el cáncer de próstata.
- Resultado de la prueba de tres líneas para facilitar la determinación del nivel de PSA del paciente
- Un valor de corte de 4 ng/mL y un valor de referencia de 10 ng/mL para una fácil interpretación del resultado de la prueba semicuantitativa

**PRESENTACION**

- Bolsas de aluminio selladas individualmente que contienen:
  - Un dispositivo de casete
  - un desecante
- goteros de plástico
- Diluyente de muestra (REF SB-R2002, 5 mL/botella)
- Un prospecto (instrucciones de uso)





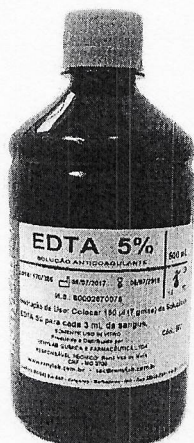
#### AGUJA PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE AL VACÍO

##### DESCRIPCIÓN

- Aguja de acero inoxidable de alta resistencia.
- Las agujas están recubiertas de silicona médica.
- Presentaciones:
  - 21 G X 1 1/2"
  - 21 G X 1 1/4"
  - 22 G X 1 1/4"
  - 21GX38MM (1 1/2")







EDTA FCO X 1 LITRO

#### INFORMACIÓN DEL PRODUCTO

**Sinónimos:** Acido Etilendinitrilotetraacético sal Disódica, Disodio Edetato, EDTA Disódica, N, N'-1,2-Etanodiilbis [N-(Carboximetil) Glicina] sal Disódica, Titriplex III

**Fórmula de Hill:**  $C_{10}H_{14}N_2Na_2O_8 \cdot 2H_2O$

**Usos Analíticos:** Agente quelante; agente secuestrante.

**Bibliografía:** A.C.S. 10th Ed.

#### DATOS TÉCNICOS

**Peso Molecular:** 372,24

**Temperatura de Almacenaje:** Temp. Ambiente entre 15°C y 30°C

**Solubilidad Acuosa:** 11 g en 100 mL a 20 °C.

#### PELIGROSIDAD SGA

**Consejos de Precaución:** P260, P314

No respirar el polvo/el humo/el gas/la niebla/los vapores/el aerosol. Consultar a un médico en caso de malestar.

**Declaraciones de Peligro:** H332, H373

Nocivo en caso de inhalación. Puede provocar danos en los órganos tras exposiciones prolongadas o repetidas concluyentemente que el peligro no se produce por ninguna otra vía.



#### FR LÁTEX

Determinación cualitativa de Factores Reumatoides (FR) Para uso profesional de diagnóstico in vitro. Conservar a 2 - 8°C.

**PRINCIPIO DEL MÉTODO** El FR-Látex es una técnica de aglutinación en porta para la detección cualitativa y semicuantitativa de factores reumatoides (FR) en suero humano. Las partículas de látex recubiertas con gamma-globulina humana son aglutinadas por factores reumatoides presentes en la muestra del paciente.

**SIGNIFICADO CLÍNICO** Los factores reumatoides son un grupo de anticuerpos dirigidos contra la fracción Fc de las inmunoglobulinas G. Aunque se hallan presentes en un gran número de desórdenes reumáticos, tales como el lupus eritematoso sistémico (SLE) y el síndrome de Sjögren, su principal interés clínico radica en el diagnóstico de la artritis reumatoide (RA).

#### REACTIVOS

Látex Suspensión de partículas de látex cubiertas con gamma-globulina humana, pH, 8,2. Conservante.

Control + Tapón rojo Suero humano con una concentración de FR > 30 UI/mL. Conservante.  
Control - Tapón azul Suero animal. Conservante.

#### PCR-LATEX

DETERMINACIÓN DE LA PROTEÍNA C-REACTIVA  
PRUEBA EN PORTA

#### FUNDAMENTO

El PCR-Látex Test es una prueba rápida de aglutinación en portabaseda en la técnica de Singer<sup>1</sup>

, para la detección directa y la semicuantificación de la proteína C-reactiva (PCR) en suero. La determinación se efectúa ensayando una suspensión de látex recubierto con anticuerpos anti-PCR, frente a los sueros problema. La presencia de aglutinación es indicativa de un aumento del nivel de PCR por encima del límite superior del intervalo de referencia las muestras ensayadas

#### COMPOSICION DE LOS REACTIVOS

##### Reactivo PCR-Látex

. Suspensión estabilizada y tamponada de partículas de látex recubiertas con anticuerpos específicos anti-PCR humana. Contiene 0,95g/L de azida sódica.

##### CONTROL +

Suero humano con una concentración de PCR > 15 mg/L Contiene 0,95 g/L de azida sódica.

##### CONTROL -

Suero animal, con una concentración máxima de 1 mg/L de PCR humana. Contiene 0,95 g/L de azida sódica.

#### CONTENIDO DEL ENVASE

##### REF

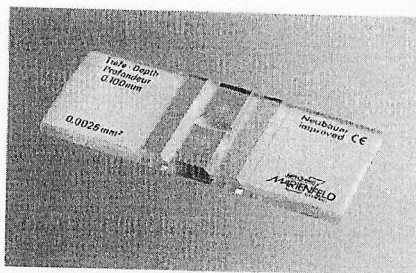
2410005, kit 50 tests. 1 vial Reactivo PCR-Látex, 1x1 mL Control positivo, 1x1 MI Control negativo, 3 Tarjetas visualizadoras y 1x50 palillos desechables.

##### REF

2410010, kit 100 tests. 2 viales Reactivo PCR-Látex, 1x1 mL Control positivo, 1x1 mL Control negativo, 3 Tarjetas visualizadoras y 2x50 palillos desechables.



### CÁMARAS DE RECUENTO NEWBAHUER



Las cámaras de recuento de Marienfeld Superior son instrumentos de precisión para la determinación del número de partículas en líquidos.

- fabricadas de vidrio óptico especial
- cumplen las exigencias del estándar DIN 12847
- individualmente verificadas según la Oficina de Pesas y Medidas Alemana
- planicidad y tolerancias se respetan estrictamente
- tolerancia de la profundidad de la cámara: max. 2 %
- como las aplicaciones in-vitro diagnósticas (IVD) por lo general requieren la doble determinación, las cámaras tienen 2 rejillas que brindan la posibilidad de una doble investigación en la misma cámara
- una laminilla de un espesor de 0,4 mm está colocada en los dos soportes laterales y así limita los volúmenes sobre las rejillas. No se debe usar laminillas menos gruesas porque se tuerzen por las fuerzas capilares.
- con 2 laminillas cubreobjetos para hemacitómetros del tamaño 20 x 26 mm utilizables para la mayoría de los sistemas. Para cubreobjetos de repuesto ver [aquí](#).
- el sistema Fuchs-Rosenthal requiere los cubreobjetos 24 x 24 mm y el sistema Nageotte requiere los tamaños 30 x 30 mm
- embaladas individualmente en cajitas de plástico transparente y con 10 piezas por cartón
- las rejillas se graban en 2 áreas planamente esmeriladas y pulidas en el soporte del centro de la cámara, el cual se encuentra entre 2 soportes elevados con esmerilado y pulido plano
- Líneas  
Al mirar a través de un microscopio, estas líneas parecen ser oscuras.
- Líneas  
Las rejillas de líneas claras de las cámaras de recuento se graban en una fina película de metal que es depositada por vapor en vacío. Las líneas claras contrastan bien con el fondo metálico oscuro lo cual facilita la evaluación.

oscuras:

claras:





**Prueba rápida H. pylori Ab Combo CE**

La prueba rápida OnSite H. pylori Ab Combo es un inmunoensayo cromatográfico de flujo lateral en sándwich para la detección cualitativa de anticuerpos (IgG, IgM e IgA) contra Helicobacter pylori (H. pylori) en suero, plasma o sangre total humanos.

• **CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO**

- Utiliza muestras de suero, plasma o sangre entera
- No es necesario evitar ciertos medicamentos
- Procedimiento no invasivo y fácil de realizar
- El tiempo para obtener el resultado es de 15 minutos.

**PRESENTACION**

- Bolsas de aluminio selladas individualmente que contienen:
  - Un dispositivo de casete
  - un desecante
- goteros de plástico
- Diluyente de muestra (REF SB-R0191, 5 mL)
- Prospecto (instrucciones de uso)





### Importante

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

### 3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

#### A. CAPACIDAD LEGAL

##### HABILITACIÓN

###### Requisitos:

El postor debe contar con:

- Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento – BPA vigente.
- Adjuntar registro sanitario de los productos que conforma el paquete único en caso de corresponder
- Resolución o Constancia de Autorización Sanitaria de Funcionamiento vigente.
- Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del fabricante, o documento similar emitido por autoridad competente, en el cual acredite las buenas prácticas de manufactura.

##### 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 de Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento – BPA vigente
- Copia de Certificado Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) – BPM vigente
- Adjuntar copia de registro sanitario de los productos que conforma el paquete único en caso de corresponder
- Copia de Resolución o Constancia de Autorización Sanitaria de Funcionamiento vigente.

##### Importante

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

#### B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

###### Requisitos:

El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 200,000.00 por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.

En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de S/ 52,500.00 por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa.

Se consideran bienes similares a los siguientes Medicamentos para humanos en general.

###### 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 pago<sup>10</sup> 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.

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.

<sup>10</sup> Cabe precisar que, de acuerdo con la **Resolución N° 0065-2018-TCE-S1 del Tribunal de Contrataciones del Estado**:

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

*(...)*

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



- El cumplimiento de las Especificaciones Técnicas se realiza mediante la presentación de una declaración jurada. De ser el caso, adicionalmente la Entidad puede solicitar documentación que acredite el cumplimiento del algún componente de las características y/o requisitos funcionales. Para dicho efecto, consignará de manera detallada los documentos que deben presentar los postores en el literal e) del numeral 2.2.1.1 de esta sección de las bases.
- Los requisitos de calificación determinan si los postores cuentan con las capacidades necesarias para ejecutar el contrato, lo que debe ser acreditado documentalmente, y no mediante declaración jurada.

#### CAPÍTULO IV FACTORES DE EVALUACIÓN

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

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

FACTOR DE EVALUACIÓN	PUNTAJE / METODOLOGÍA PARA SU ASIGNACIÓN
<b>A. PRECIO</b>	
<u>Evaluación:</u> Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor.  <u>Acreditación:</u> Se acreditará mediante el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N° 6).	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:  $P_i = \frac{O_m \times PMP}{O_i}$  i = Oferta P <sub>i</sub> = Puntaje de la oferta a evaluar O <sub>i</sub> = Precio i O <sub>m</sub> = Precio de la oferta más baja PMP = Puntaje máximo del precio  [De 60] puntos

OTROS FACTORES DE EVALUACIÓN	[Hasta 50] puntos
<b>B. PLAZO DE ENTREGA<sup>11</sup></b>	
<u>Evaluación:</u> Se evaluará en función al plazo de entrega ofertado, el cual debe mejorar el plazo de entrega establecido en las Especificaciones Técnicas.  <u>Acreditación:</u> Se acreditará mediante la presentación de declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	De [02] hasta [07] días calendario: [20] puntos  De [08] hasta [15] días calendario: [10] puntos

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



OTROS FACTORES DE EVALUACIÓN		[Hasta 50] puntos
<b>Importante</b>  <i>En el caso de la modalidad de ejecución llave en mano el plazo de entrega incluye además la instalación y puesta en funcionamiento.</i>		
<b>D. GARANTÍA COMERCIAL DEL POSTOR<sup>12</sup></b>		
<u>Evaluación:</u> Se evaluará en función al tiempo de garantía comercial ofertada, el cual debe superar el tiempo mínimo de garantía exigido en las Especificaciones Técnicas.  <u>Acreditación:</u> Se acreditará mediante la presentación de declaración jurada del postor.  <b>Advertencia</b> <i>De conformidad con el literal h) del artículo 50 de la Ley, constituye infracción pasible de sanción por el Tribunal de Contrataciones del Estado "negarse injustificadamente a cumplir las obligaciones derivadas del contrato que deben ejecutarse con posterioridad al pago".</i>		Más de [12.] hasta [18] meses: <b>[10] puntos</b>  Más de [18] hasta [24], meses <b>[20] puntos</b>
<b>PUNTAJE TOTAL</b>		<b>100 puntos<sup>13</sup></b>

**Importante**

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

<sup>12</sup> Este factor debe ser establecido teniendo en consideración la vida útil de los bienes a ser adquiridos.

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



## CAPÍTULO V PROFORMA DEL CONTRATO

### Importante

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

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

### **CLÁUSULA PRIMERA: ANTECEDENTES**

Con fecha [...], el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, adjudicó la buena pro de la **ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°004-2023-DRSA-C.S-1-Primera Convocatoria**, para la contratación de la, ADQUISICIÓN DE MATERIAL, INSUMOS, INSTRUMENTAL Y ACCESORIOS MÉDICOS QUIRÚRGICOS, ODONTOLÓGICOS Y DE LABORATORIO; PARA LOS DIFERENTES ESTABLECIMIENTOS DE SALUD DE LA RED DE SALUD N° 03 ATALAYA, DISTRITO DE RAIMONDI, PROVINCIA DE ATALAYA, DEPARTAMENTO DE UCAYALI, 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 la adquisición de insumos de laboratorio, es controlar las diferentes patologías que pueden presentarse.

### **CLÁUSULA TERCERA: MONTO CONTRACTUAL**

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

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

### **CLÁUSULA CUARTA: DEL PAGO<sup>14</sup>**

LA ENTIDAD se obliga a pagar la contraprestación a EL CONTRATISTA en [INDICAR MONEDA], en [INDICAR EL DETALLE DEL PAGO ÚNICO O PAGOS A CUENTA, SEGÚN CORRESPONDA], luego de la recepción formal y completa de la documentación correspondiente, según lo establecido en el artículo 171 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

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

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



LA ENTIDAD debe efectuar el pago dentro de los diez (10) días calendario siguientes de otorgada la conformidad de los bienes, siempre que se verifiquen las condiciones establecidas en el contrato para ello, bajo responsabilidad del funcionario competente.

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

#### **CLÁUSULA QUINTA: DEL PLAZO DE LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN**

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

#### **Importante para la Entidad**

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

#### **CLÁUSULA ...: PRESTACIONES ACCESORIAS<sup>15</sup>**

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

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

*El plazo de ejecución de las prestaciones accesorias es de [.....], el mismo que se computa desde [CONSIGNAR SI ES DEL DÍA SIGUIENTE DEL CUMPLIMIENTO DE LAS PRESTACIONES PRINCIPALES, DESDE LA FECHA QUE SE ESTABLEZCA EN EL CONTRATO O DESDE LA FECHA EN QUE SE CUMPLAN LAS CONDICIONES PREVISTAS EN EL CONTRATO PARA EL INICIO DE LA EJECUCIÓN DE LAS PRESTACIONES ACCESORIAS, DEBIENDO INDICAR LAS MISMAS EN ESTE ULTIMO CASO].*

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

*Incorporar a las bases o eliminar, según corresponda*

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

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

#### **CLÁUSULA SÉTIMA: GARANTÍAS**

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

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

<sup>15</sup> De conformidad con la Directiva sobre prestaciones accesorias, los contratos relativos al cumplimiento de la(s) prestación(es) principal(es) y de la(s) prestación(es) accesorias, pueden estar contenidos en uno o dos documentos. En el supuesto que ambas prestaciones estén contenidas en un mismo documento, estas deben estar claramente diferenciadas, debiendo indicarse entre otros aspectos, el precio y plazo de cada prestación.



En el caso que corresponda, consignar lo siguiente:

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

#### Importante

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

#### **CLÁUSULA OCTAVA: EJECUCIÓN DE GARANTÍAS POR FALTA DE RENOVACIÓN**

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

#### Importante para la Entidad

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

#### **CLÁUSULA NOVENA: ADELANTO DIRECTO**

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

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

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

Incorporar a las bases o eliminar, según corresponda.

#### **CLÁUSULA DÉCIMA: RECEPCIÓN Y CONFORMIDAD DE LA PRESTACIÓN**

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

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

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



**CLÁUSULA UNDÉCIMA: DECLARACIÓN JURADA DEL CONTRATISTA**

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

**CLÁUSULA DUODÉCIMA: RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS**

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

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

**CLÁUSULA DÉCIMA TERCERA: PENALIDADES**

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

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

Donde:

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

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

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

**Importante**

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

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

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

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

**CLÁUSULA DÉCIMA CUARTA: RESOLUCIÓN DEL CONTRATO**

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

**CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA: RESPONSABILIDAD DE LAS PARTES**

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



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

#### **CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA: ANTICORRUPCIÓN**

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

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

Además, EL CONTRATISTA se compromete a i) comunicar a las autoridades competentes, de manera directa y oportuna, cualquier acto o conducta ilícita o corrupta de la que tuviera conocimiento; y ii) adoptar medidas técnicas, organizativas y/o de personal apropiadas para evitar los referidos actos o prácticas.

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

#### **CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA: MARCO LEGAL DEL CONTRATO**

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

#### **CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS<sup>16</sup>**

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

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

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

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

#### **CLÁUSULA DÉCIMA NOVENA: FACULTAD DE ELEVAR A ESCRITURA PÚBLICA**

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

#### **CLÁUSULA VIGÉSIMA: DOMICILIO PARA EFECTOS DE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL**

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

<sup>16</sup> De acuerdo con el numeral 225.3 del artículo 225 del Reglamento, las partes pueden recurrir al arbitraje ad hoc cuando las controversias deriven de procedimientos de selección cuyo valor estimado sea menor o igual a cinco millones con 00/100 soles (S/ 5 000 000,00).



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

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

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

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

“LA ENTIDAD”

“EL CONTRATISTA”

#### Importante

*Este documento puede firmarse digitalmente si ambas partes cuentan con firma digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales<sup>17</sup>.*

<sup>17</sup> Para mayor información sobre la normativa de firmas y certificados digitales ingresar a: <https://www.indecopi.gob.pe/web/firmas-digitales/firmar-y-certificados-digitales>





## ANEXOS





## ANEXO N° 1

### DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

**Comité de Selección**

**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 0004-2023-GRU-DRSA-CS**

Presente.-

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

Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :		
MYPE <sup>18</sup>	Sí	No	
Correo electrónico :			

#### Autorización de notificación por correo electrónico:

... [CONSIGNAR SÍ O NO] autorizo que se notifiquen al correo electrónico indicado las siguientes actuaciones:

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
3. Solicitud al postor que ocupó el segundo lugar en el orden de prelación para presentar los documentos para perfeccionar el contrato.
4. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
5. Notificación de la orden de compra<sup>19</sup>

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

#### Importante

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

#### Importante

<sup>18</sup> Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.

<sup>19</sup> Cuando el monto del valor estimado del procedimiento o del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en caso se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.



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

## ANEXO N° 1

### DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

**Comité de Selección**

**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 0004-2023-GRU-DRSA-CS**

Presente.-

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

Datos del consorciado 1				
Nombre, Denominación o Razón Social :				
Domicilio Legal :				
RUC :		Teléfono(s) :		
MYPE <sup>20</sup>		Sí	No	
Correo electrónico :				

Datos del consorciado 2				
Nombre, Denominación o Razón Social :				
Domicilio Legal :				
RUC :		Teléfono(s) :		
MYPE <sup>21</sup>		Sí	No	
Correo electrónico :				

Datos del consorciado ...				
Nombre, Denominación o Razón Social :				
Domicilio Legal :				
RUC :		Teléfono(s) :		
MYPE <sup>22</sup>		Sí	No	
Correo electrónico :				

#### Autorización de notificación por correo electrónico:

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

... [CONSIGNAR SÍ O NO] autorizo que se notifiquen al correo electrónico indicado las siguientes actuaciones:

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.

<sup>20</sup> Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento. Para dicho efecto, todos los integrantes del consorcio deben acreditar la condición de micro o pequeña empresa.

<sup>21</sup> Ibidem.

<sup>22</sup> Ibidem.



3. Solicitud al postor que ocupó el segundo lugar en el orden de prelación para presentar los documentos para perfeccionar el contrato.
4. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
5. Notificación de la orden de compra<sup>23</sup>

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

**Importante**

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

<sup>23</sup> Cuando el monto del valor estimado del procedimiento o del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en caso se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.



**ANEXO N° 2**

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

Señores

**Comité de Selección**

**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 0004-2023-GRU-DRSA-CS**

Presente.-

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

**Importante**

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



### ANEXO N° 3

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

Señores

**Comité de Selección**

**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 0004-2023-GRU-DRSA-CS**

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

#### Importante

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



**ANEXO N° 4**

**DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE ENTREGA**

Señores

**Comité de Selección**

**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 0004-2023-GRU-DRSA-CS**

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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



**ANEXO N° 5**

**PROMESA DE CONSORCIO**  
**(Sólo para el caso en que un consorcio se presente como postor)**

Señores

**Comité de Selección**

**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 0004-2023-GRU-DRSA-CS**

Presente.-

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

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

a) Integrantes del consorcio

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

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

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

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

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

1. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 1] [ % ]<sup>24</sup>

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

2. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2] [ % ]<sup>25</sup>

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES

100%<sup>26</sup>

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

<sup>25</sup> Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

<sup>26</sup> Este porcentaje corresponde a la sumatoria de los porcentajes de las obligaciones de cada uno de los integrantes del consorcio.





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

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

**Importante**

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





**ANEXO N° 6**

**PRECIO DE LA OFERTA**

Señores  
**Comité de Selección**  
**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 0004-2023-GRU-DRSA-CS**  
Presente.-

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

CONCEPTO	PRECIO TOTAL
<b>TOTAL</b>	

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

**Importante**

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

*"Mi oferta no incluye [CONSIGNAR EL TRIBUTO MATERIA DE LA EXONERACIÓN]"*



## ANEXO N° 7

### DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE CONDICIONES PARA LA APLICACIÓN DE LA EXONERACIÓN DEL IGV

Señores

**Comité de Selección**

**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 0004-2023-GRU-DRSA-CS**

Presente.-

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

- 1.- Que el domicilio fiscal de la empresa<sup>27</sup> se encuentra ubicada en la Amazonía y coincide con el lugar establecido como sede central (donde tiene su administración y lleva su contabilidad);
- 2.- Que la empresa se encuentra inscrita en las Oficinas Registrales de la Amazonía (exigible en caso de personas jurídicas);
- 3.- Que, al menos el setenta por ciento (70%) de los activos fijos de la empresa se encuentran en la Amazonía; y
- 4.- Que la empresa no tiene producción fuera de la Amazonía.<sup>28</sup>

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

#### Importante

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

<sup>27</sup> En el artículo 1 del "Reglamento de las Disposiciones Tributarias contenidas en la Ley de Promoción de la Inversión en la Amazonía" se define como "empresa" a las "Personas naturales, sociedades conyugales, sucesiones indivisas y personas consideradas jurídicas por la Ley del Impuesto a la Renta, generadoras de rentas de tercera categoría, ubicadas en la Amazonía. Las sociedades conyugales son aquéllas que ejerzan la opción prevista en el Artículo 16 de la Ley del Impuesto a la Renta."

<sup>28</sup> En caso de empresas de comercialización, no consignar esta condición.



ANEXO N° 8

EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Señores  
Comité de Selección  
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 004-2023-GRU-DRSA-CS  
Presente.-

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

N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP <sup>29</sup>	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO <sup>30</sup>	EXPERIENCIA PROVENIENTE <sup>31</sup> DE:	MONEDA	IMPORTE <sup>32</sup>	TIPO DE CAMBIO VENTA <sup>33</sup>	MONTO FACTURADO ACUMULADO <sup>34</sup>
1										
2										
3										
4										

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

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

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

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

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

<sup>34</sup> Consignar en la moneda establecida en las bases.





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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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



**ANEXO N° 9**

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

Señores

**Comité de Selección**

**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 004-2023-GRU-DRSA-CS**

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

**Importante**

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

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



**ANEXO N° 10**

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

Señores

**Comité de Selección**

**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 004-2023-GRU-DRSA-CS**

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

**Importante**

- *Para asignar la bonificación, el órgano encargado de las contrataciones o comité de selección, según corresponda, verifica la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/>.*
- *Para que un consorcio pueda acceder a la bonificación, cada uno de sus integrantes debe cumplir con la condición de micro y pequeña empresa.*