



**BASES  
CONTRATACIÓN DIRECTA N°03-2023-INO-  
MINSA**

**"ADQUISICION DE INSUMOS  
OFTALMOLOGICOS EN ESTADO CRITICO  
PARA CIRUGIAS DEL INSTITUTO NACIONAL  
DE OFTALMOLOGÍA DR. FRANCISCO  
CONTRERAS CAMPOS"**

**LIMA - 2023**



## DEBER DE COLABORACIÓN

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

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

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

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



## CAPÍTULO I GENERALIDADES

### 1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGIA DR. FRANCISCO CONTRERAS CAMPOS  
RUC N° : 20131381094  
Domicilio legal : AV. TINGO MARIA 398- CERCADO DE LIMA  
Teléfono: : 2029060 – ANEXO 5164  
Correo electrónico: : ygastelo.ino@hotmail.com

### 1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación de la **ADQUISICIÓN ADQUISICION DE INSUMOS OFTALMOLOGICOS EN ESTADO CRITICO PARA CIRUGIAS DEL INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGÍA DR. FRANCISCO CONTRERAS CAMPOS.**

ITEM	SUB-ITEM	CODIGO SIGA	DENOMINACIÓN COMUN INTERNACIONAL	PRESENTACIÓN	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD
1		495700940220	CÁNULA DE ASPIRACIÓN SUB RETINAL 25 GA	UNIDAD	UNIDAD	800
2		584400100001	CARBACOL 100 µg/mL INY 1.5 mL	INY	UNIDAD	2,000
3		584400120006	CLORANFENICOL 1 g/100 g UNG OFT 3.5 g	UNG OFT	UNIDAD	8,000
4	4.1	496700090006	CONDROITINA SULFATO SODICO + HIALURONATO DE SODIO 40 mg + 17 mg/mL SOL 1 mL	AMPOLLA	UNIDAD	600
	4.2	585500270007	CONDROITINA SULFATO SODICO + HIALURONATO SODICO 40 mg + 30 mg/mL SOL OFT 0.5 mL	AMPOLLA	UNIDAD	2,000
5		496600090297	CUCHILLA QUIRÚRGICA OFTALMOLÓGICA DESCARTABLE 2.2 mm	UNIDAD	UNIDAD	2,500
6		495100320070	CUCHILLETE CRESCENT ANGULADO ESTANDAR BISEL SUPERIOR	UNIDAD	UNIDAD	3,000
7		495100320068	CUCHILLETE DE INCISION PARA FACO ESTANDAR ANGULADO DE 15°	UNIDAD	UNIDAD	3,000
8		495100320097	CUCHILLETE DESCARTABLE DE INCISION PARA FACOEMULSIFICACION DE 2.6 mm	UNIDAD	UNIDAD	2,000
9		495100320119	CUCHILLETE DESCARTABLE DE INCISION PARA PARACENTESIS DE 1.20 mm	UNIDAD	UNIDAD	2,000
10	10.1	493700180273	ELECTRODOS DTL PARA ESTUDIO ERG MULTIFOCAL	UNIDAD	UNIDAD	400
	10.2	493700180237	ELECTRODO CORNEAL PARA ELECTRORETINOGRAMA	UNIDAD	UNIDAD	500
	10.3	512000110109	ELECTRODO PARA POTENCIAS EVOCADOS X 10 UNIDADES (SET)	SET X 10	SET	40
11		495700742016	GAS PERFLUOR DE CARBONO NO ESTERIL PARA CIRUGIA OFTALMICA X 30 mL	UNIDAD	UNIDAD	350
12		580200550002	HIALURONATO SODICO 10 mg/mL INY 0.85 mL	INY	UNIDAD	2,000
13		584400170014	HIPROMELOSA 20 mg/mL SOL OFT 2 mL	INY	AMPOLLA	1,000
14	14.1	496700040216	LENTE INTRAOCULAR DIOPTRIA +10.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR NO PLEGABLE 3 PIEZAS	UNIDAD	UNIDAD	1,000
	14.2	496700040228	LENTE INTRAOCULAR DIOPTRIA +15.0 A +27.0 CÁMARA ANTERIOR NO PLEGABLE DE 13.0 mm	UNIDAD	UNIDAD	150
	15.1	496700040218	LENTE INTRAOCULAR DIOPTRIA +10 A +30 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 3 PIEZAS	UNIDAD	UNIDAD	700
	15.2	496700040424	LENTE INTRAOCULAR DIOPTRIA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA	UNIDAD	UNIDAD	3,000
	15.3	496700040423	LENTE INTRAOCULAR DIOPTRIA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR TÓRICA PLEGABLE 1 PIEZA	UNIDAD	UNIDAD	10
16		584400430038	MACROGOL 400 (POLIETILENGLICOL 400) + PROPILENGLICOL + SORBITOL 4 mg + 3 mg + 14 mg SOL OFT 10 mL	SOL OFT	UNIDAD	5,000
17		495701710020	MICROESPONJA OFTÁLMICA DE CELULOSA X 10	UNIDAD	UNIDAD	6,000
18		585500270023	MOXIFLOXACINO 5 mg/mL (0.5%) + DEXAMETASONA 1 mg/mL (0.1%) SOL OFT 5 mL	SOL OFT	UNIDAD	4,000

19		584400430027	SOLUCION SALINA BALANCEADA SOL 500 ML	SOL.	UNIDAD	4,000
20	20.1	495701350461	SUTURA ACIDO POLIGLACTIN 6/0 C/DOBLE AGUJA 1/4 CIRCULO ESPATULADA 8 mm X 45 cm	UNIDAD	UNIDAD	1,500
	20.2	495701350664	SUTURA ACIDO POLIGLACTIN 7/0 C/DOBLE AGUJA 3/8 CIRCULO ESPATULADA 6.5 mm X 45 cm	UNIDAD	UNIDAD	1,000
21	21.1	495700560564	SUTURA DE POLIESTER TRENZADA VERDE 5/0 C/DOBLE AGUJA 1/4 CIRCULO ESPATULADA 8 mm X 45 cm	UNIDAD	UNIDAD	400
	21.2	495701360341	SUTURA NAILON NEGRO MONOFILAMENTO 10/0 C/DOBLE AGUJA 3/8 CIRCULO ESPATULADA 6.2 mm X 30 cm	UNIDAD	UNIDAD	1,500
	21.3	495701360463	SUTURA NAILON NEGRO MONOFILAMENTO 9/0 C/DOBLE AGUJA 3/8 CIRCULO ESPATULADA 6.4 mm X 38 cm	UNIDAD	UNIDAD	500
	21.4	495700580476	SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 6/0 TRENZADA 6/0 C/DOBLE AGUJA 1/4 CIRCULO ESPATULADA 8 mm X 45 cm	UNIDAD	UNIDAD	500
22		493700142768	VÁLVULA DE SILICONA PARA CIRUGIA DE GLAUCOMA	UNIDAD	UNIDAD	100
23		495700742160	TIPS 45° TORSIONAL KELMAN 0.9 mm PARA EQUIPO FACOEMULSIFICADOR	UNIDAD	UNIDAD	400

### 1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante MEMORANDUM N°209-2023-OEA/INO, el 13 de abril de 2023.

### 1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

Donaciones y Transferencias

Importante

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

### 1.5. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

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

### 1.6. DISTRIBUCIÓN DE LA BUENA PRO

NO CORRESPONDE

### 1.7. ALCANCES DEL REQUERIMIENTO

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

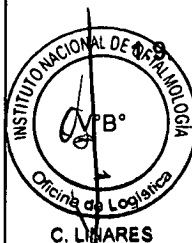
### 1.8. PLAZO DE PRESTACIÓN DEL SERVICIO

La entrega se efectuará dentro de un periodo no mayor de siete (07) días calendario, que se contabilizará a partir del día siguiente de la suscripción del contrato.

Para efectos de trámite administrativo la orden de compra será emitida por el instituto y notificada al contratista, durante los primeros diez (10 días calendarios) del mes, no afectando ello el plazo de ejecución contractual a cumplir por el contratista.

### 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 00/100 Soles)** en Efectivo en la Caja de la entidad y las bases serán entregadas en la Oficina de Logística.



Importante

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

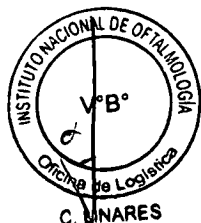
#### 1.10. BASE LEGAL

- Ley de Contrataciones del Estado – Ley N° 30225, modificado por el Decreto Legislativo N° 1444-2018.
- Ley N° 31638, Ley de Presupuesto del Sector Público para el año fiscal 2023.
- Ley N° 31639, Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público para el año fiscal 2023.
- Ley N° 27806 - Ley de Transparencia y de Acceso a la Información Pública.
- Ley N° 29459 - Ley de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Decreto Supremo N° 008-2008-TR, Reglamento de la Ley MYPE.
- Decreto Supremo N° 304-2012-EF, TUO de la Ley General del Sistema Nacional del Presupuesto.
- Decreto Supremo N° 013-2013-PRODUCE - Texto Único Ordenado de la Ley de Impulso al Desarrollo Productivo y al Crecimiento Empresarial.
- D.S. N° 004-2019-JUS, TUO de la Ley N° 27444 - Ley del Procedimiento Administrativo General.
- Ley N° 26842, Ley General de Salud.
- Decreto Supremo N°011-2017/SA que modifica el Reglamento de Organización y Funciones del Ministerio de Salud.
- Decreto Supremo N°014-2011/SA Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos y sus modificatorias.
- Decreto Supremo N°016-2011-SA, Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y productos sanitarios
- Decreto Supremo N° 017-2018-SA, Decreto supremo que aprueba el Manual de Buenas Prácticas de Laboratorio para el Control de Calidad de Productos Farmacéuticos
- Decreto Supremo N° 021-2018-SA, Decreto Supremo que modifica el Reglamento para el registro, control y vigilancia sanitaria de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios y aprueba el manual de buenas prácticas de manufactura de productos farmacéuticos.
- Resolución Ministerial N° 1000-2016/MINSA que modifica el Documento Técnico: Manual de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios
- Resolución Ministerial N°798-2016/MINSA, que modifica la Directiva Administrativa para la Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura en Laboratorios Nacionales y Extranjeros.
- Resolución Ministerial N° 116-2018-MINSA, Aprobar la Directiva Administrativa N° 249-MINSA/2018/DIGEMID "Gestión del Sistema Integrado de Suministro Público de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - SISMED", que forma parte integrante de la presente Resolución Ministerial.
- Código Civil.
- Resolución Directoral N° 144-2016-DIGEMID-DG-MINSA, Aprueban los siguiente formatos:
  - o Formato de Notificación de sospechas de reacciones adversas a medicamentos u otros productos farmacéuticos por los titulares de registro sanitario y del certificado de registro sanitario.
  - o Formato de Notificación de sospechas de reacciones adversas a medicamentos u otros productos farmacéuticos por los profesionales de la salud.
- Resolución Ministerial N° 539-2016/MINSA, Aprueban Norma Técnica de Salud que regula las actividades de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Resolución Ministerial N° 233-2015/MINSA, Incorporan Disposiciones Complementarias Transitorias a la R.M. N° 132-2015/MINSA, que aprobó el Documento Técnico: Manual de Buenas Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios en Laboratorios, Droguerías, Almacenes Especializados y Almacenes Aduaneros.
- Resolución Ministerial N° 132-2015/MINSA, Aprueban Documento Técnico: Manual de Buenas Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios en Laboratorios, Droguerías, Almacenes Especializados y Almacenes Aduaneros.
- Resolución Ministerial N° 540-2011/MINSA, Aprueban la Norma Técnica de Salud N° 091-MINSA/DIGEMID-V.01 "Norma Técnica de Salud para la Utilización de Medicamentos No



- considerados en el Petitorio Nacional Único de Medicamentos Esenciales".
- Resolución Ministerial N° 013-2009-MINSA, Aprueban el "Manual de Buenas Prácticas de Dispensación".
  - Código Civil.
  - Directivas del OSCE.
  - Resoluciones emitidas por el Tribunal de Contrataciones del Estado.

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



## CAPÍTULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

### 2.1. CALENDARIO DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

#### Importante

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

### 2.2. CONTENIDO DE LAS OFERTAS

La oferta contendrá, además de un índice de documentos<sup>1</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>2</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>1</sup> La omisión del índice no determina la no admisión de la oferta.

<sup>2</sup> Para mayor información de las Entidades usuarias y del Catálogo de Servicios de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE ingresar al siguiente enlace <https://www.gobiernodigital.gob.pe/interoperabilidad/>

- e) Declaración jurada de plazo de entrega. **(Anexo N° 4)**<sup>3</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.

- h) **Muestras** del producto ofertado. (De presentación Obligatoria). **(Anexo N° 10).**  
**La no Presentación de muestra descalifica al ítem.**
- i) Hoja de presentación de los productos a ofertar. **(Anexo N° 11)**

El nombre y la descripción del producto deben coincidir con lo solicitado por INO según el Cuadro de Requerimientos del Capítulo III de las Bases. Entre otros detalles, también debe figurar el nombre del producto según su Registro Sanitario. El nombre declarado en la Hoja de presentación debe coincidir con el Cuadro de Requerimiento de INO.

- j) **Copia de la Resolución Directoral del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente otorgado por la DIGEMID-MINSA**, para aquellos productos aplicables. No se aceptará registro sanitario en trámite, salvo que se encuentre contemplado en los alcances del Decreto Supremo N° 016-2011-SA, para lo cual se acompañará a la copia del RD del registro Sanitario, copia del expediente en trámite de la solicitud de reinscripción.
- k) **Copia del Protocolo o Certificado de Análisis o ficha técnica de análisis o equivalentes**, correspondiente al Número de Lote de la muestra presentada para cada ítem emitido por el laboratorio de Control de Calidad del Fabricante o por un Laboratorio acreditado por INDECOPI o autorizado por el Ministerio de Salud.

Este documento es un informe técnico por cada lote que se produce, no se admitirá enmendaduras ni correcciones en este documento. Para el caso de productos importados deberá contar con la firma del responsable de Control de Calidad del fabricante y la firma y sello del Químico Farmacéutico regente del postor. Para el caso de los productos nacionales, deberá contar con la firma del jefe de Control de Calidad (Químico Farmacéutico) del fabricante.

El protocolo de análisis debe consignar obligatoriamente lo dispuesto en el Decreto Supremo N° 016-2011-SA, Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia sanitaria de productos farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios y modificatorias.  
Estos certificados son exigibles tanto para productos que cuenten o no con registro sanitario.

En caso de presentar el documento solicitado en el presente literal, en idioma distinto al castellano; se deberá presentar copia simple de la traducción oficial o sin valor oficial certificada efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda, de acuerdo a lo establecido en el artículo 59° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

- l) **Copia de certificado vigente de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) y Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA):**



<sup>3</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.



**Para Dispositivos Médicos: Material Médico e Insumos Importados:**

Certificado vigente de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del Fabricante, emitido por autoridad competente del país de origen, con traducción al idioma castellano.

Debe indicar la fecha de vigencia, o en su defecto, la fecha de emisión no deberá ser mayor a 2 años a la fecha de presentación de propuesta. Debe especificar la familia de productos y/o el nombre del producto que oferta. También se aceptará como documento alternativo el certificado CE. de la comunidad europea (Directiva 93/42/EEC vigente para dispositivos médicos o la Directiva 90/385/EEC, vigente para dispositivos médicos implantables, según corresponda); o el certificado de la FDA. Para los productos provenientes de países donde no se emiten CBPM ni certificado CE, ni FDA, podrán presentar el Certificado de Libre Venta o el certificado de libre comercialización, en los que deberán señalar que la empresa cumple con las BPM o de Fabricación u otro documento emitido por la autoridad competente del país de origen que acredite las buenas prácticas de manufactura (entre ellos el ISO/ EN 13485).

Acreditación: Copia de Certificado vigente de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del fabricante.

**Para Dispositivos Médicos: Material Médico e Insumos Nacionales:**

**Para Fabricantes:**

Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), vigente emitido por DIGEMID.

**Para Distribuidoras:**

Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del fabricante, vigente ofertado emitido por DIGEMID. En el caso de no requerir BPM deberá presentar constancia de DIGEMID.

Certificado Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), vigente emitido por DIGEMID. En el caso de no requerir BPA deberá presentar constancia de DIGEMID.

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

Acreditación: Copia de Certificado Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), vigente emitido por DIGEMID.

- m) **Copia de Buenas Prácticas de Transportes (BPDyT)**, para los ítems que corresponden, según lo que indica la normativa vigente.
- n) **Compromiso de canje por fecha de vencimiento próxima del producto, solo aplicable a lo descrito en el numeral 4.2.6, del Capítulo III, Expiración de los medicamentos. (Anexo N° 12)**

- ❖ **DE SER EL CASO, ADJUNTAR: Carta de Autorización de distribuidor exclusivo en Perú, emitido por el fabricante.**

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

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



#### **Advertencia**

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

### **2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO**

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

- Garantía de fiel cumplimiento del contrato. CARTA FIANZA, 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.

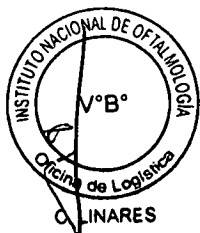
#### **Advertencia**

*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>4</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>5</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 el artículo 148 del Reglamento, deben consignar expresamente el nombre completo o la denominación o razón social de los integrantes del consorcio, en calidad de garantizados, de lo contrario no podrán ser aceptadas por las Entidades. No se cumple el requisito antes indicado si se consigna únicamente la denominación del consorcio, conforme lo dispuesto en la Directiva "Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado".***
- En los contratos periódicos de prestación de servicios en general que celebren las Entidades con las micro y pequeñas empresas, estas últimas pueden otorgar como garantía de fiel cumplimiento el diez por ciento (10%) del monto del contrato original, porcentaje que es retenido por la Entidad durante la primera mitad del número total de pagos a realizarse, de forma prorrateada en cada pago, con cargo a ser devuelto a la finalización del mismo, conforme lo establece el numeral 149.4 del artículo 149 del Reglamento. Para dicho efecto los postores deben encontrarse registrados en el REMYPE, consignando en la Declaración Jurada de Datos del Postor (Anexo N° 1) o en la solicitud de retención de la garantía durante el perfeccionamiento del contrato, que tienen la condición de MYPE, lo cual será verificado por la Entidad en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2> opción consulta de empresas acreditadas en el REMYPE.***
- En los contratos derivados de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del ítem adjudicado o la sumatoria de los montos de los ítems***



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

<sup>5</sup> Incluir solo en caso de la contratación bajo el sistema a suma alzada.

**adjudicados sea igual o menor a cien mil Soles (S/ 100,000.00), no corresponde presentar garantía de fiel cumplimiento de contrato ni garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias, conforme a lo dispuesto en el literal a) del artículo 152 del Reglamento.**

Importante

- **Corresponde a la Entidad verificar que las garantías presentadas por el postor ganador de la buena pro cumplan con los requisitos y condiciones necesarios para su aceptación y eventual ejecución, sin perjuicio de la determinación de las responsabilidades funcionales que correspondan.**
- **De conformidad con el Reglamento Consular del Perú aprobado mediante Decreto Supremo N° 076-2005-RE para que los documentos públicos y privados extendidos en el exterior tengan validez en el Perú, deben estar legalizados por los funcionarios consulares peruanos y refrendados por el Ministerio de Relaciones Exteriores del Perú, salvo que se trate de documentos públicos emitidos en países que formen parte del Convenio de la Apostilla, en cuyo caso bastará con que estos cuenten con la Apostilla de la Haya<sup>6</sup>.**
- **La Entidad no puede exigir documentación o información adicional a la consignada en el presente numeral para el perfeccionamiento del contrato.**

## 2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene de manera presencial en la Entidad. 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 la Oficina de Logística en sito Av. Tingo María N° 398 Cercado de Lima.

Importante

**En el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, se puede perfeccionar el contrato con la suscripción del documento o con la recepción de una orden de servicios, cuando el monto del valor estimado del ítem no supere los cien mil Soles (S/ 100,000.00).**

## 2.5. FORMA DE PAGO

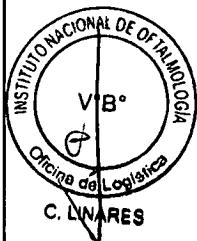
La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en **PAGOS PERIÓDICOS**, de acuerdo al cronograma de entrega.

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

- Recepción en el Área de Almacén Central del Instituto Nacional de Oftalmología.
- Informe del funcionario responsable del Área Usuaria y del Servicio de Farmacia emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.

Dicha documentación se debe presentar en INO

Se precisa que la documentación para el pago debe ser entregada en el almacén central del Instituto Nacional de Oftalmología Dr. Francisco Contreras Campos, dirección: Av. Tingo María 398 Lima.



<sup>6</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

##### 1. DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN

ADQUISICION DE INSUMOS OFTALMOLOGICOS EN ESTADO CRITICO PARA CIRUGIAS DEL  
INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGÍA DR. FRANCISCO CONTRERAS CAMPOS

##### 2. FINALIDAD PÚBLICA

La presente contratación permitira el acceso oportuno de los insumos oftalmologicos a los pacientes con Seguro Integral de Salud (SIS) de los diferentes consultorios del INO.

##### 3. OBJETIVOS DE LA CONTRATACIÓN

###### 3.1 OBJETIVO GENERAL

**ADQUISICIÓN DE INSUMOS OFTALMOLOGICOS**, para el abastecimiento de de la Institucion.

###### 3.2 OBJETIVO ESPECIFICO

- Mejorar los niveles de disponibilidad de stock del dispositivos médicos y productos farmaceuticos.
- Mejorar la cobertura de dispositivos medicos y productos farmaceuticos a los pacientes con Seguro Integral de Salud (SIS) de los diferentes consultorios de especialidades y subespecialidades asistenciales y Centro quirurgico.

##### 4. CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR

###### 4.1 DESCRIPCIÓN Y CANTIDAD DE LOS BIENES

ITEM	SUB ITEM	CODIGO SIGA	DENOMINACIÓN COMUN INTERNACIONAL	PRESENTACION	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD
1		495700940220	CÁNULA DE ASPIRACIÓN SUB RETINAL 25 GA	UNIDAD	UNIDAD	800
2		584400100001	CARBACOL 100 µg/mL INY 1.5 mL	INY	UNIDAD	2,000
3		584400120006	CLORANFENICOL 1 g/100 g UNG OFT 3.5 g	UNG OFT	UNIDAD	8,000
4	4.1	496700090006	CONDROITINA SULFATO SODICO + HIALURONATO DE SODIO 40 mg + 17 mg/mL SOL 1 mL	AMPOLLA	UNIDAD	600
	4.2	585500270007	CONDROITINA SULFATO SODICO + HIALURONATO SODICO 40 mg + 30 mg/mL SOL OFT 0.5 mL	AMPOLLA	UNIDAD	2,000
5		496600090297	CUCHILLA QUIRÚRGICA OFTALMOLÓGICA DESCARTABLE 2.2 mm	UNIDAD	UNIDAD	2,500
6		495100320070	CUCHILLETE CRESCENT ANGULADO ESTANDAR BISEL SUPERIOR	UNIDAD	UNIDAD	3,000
7		495100320068	CUCHILLETE DE INCISION PARA FACO ESTANDAR ANGULADO DE 15°	UNIDAD	UNIDAD	3,000
8		495100320097	CUCHILLETE DESCARTABLE DE INCISION PARA FACOEMULSIFICACION DE 2.6 mm	UNIDAD	UNIDAD	2,000
9		495100320119	CUCHILLETE DESCARTABLE DE INCISION PARA PARACENTESIS DE 1.20 mm	UNIDAD	UNIDAD	2,000
10	10.1	493700180273	ELECTRODOS DTL PARA ESTUDIO ERG MULTIFOCAL	UNIDAD	UNIDAD	400
	10.2	493700180237	ELECTRODO CORNEAL PARA ELECTRORETINOGRAMA	UNIDAD	UNIDAD	500
	10.3	512000110109	ELECTRODO PARA POTENCIAS EVOCADOS X 10 UNIDADES (SET)	SET X 10	SET	40
11		495700742016	GAS PERFLUOR DE CARBONO NO ESTERIL PARA CIRUGIA OFTALMICA X 30 mL	UNIDAD	UNIDAD	350



12		580200550002	HIALURONATO SODICO 10 mg/mL INY 0.85 mL	INY	UNIDAD	2,000
13		584400170014	HIPROMELOSA 20 mg/mL SOL OFT 2 mL	INY	AMPOLLA	1,000
14	14.1	496700040216	LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +10.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR NO PLEGABLE 3 PIEZAS	UNIDAD	UNIDAD	1,000
	14.2	496700040228	LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +15.0 A +27.0 CÁMARA ANTERIOR NO PLEGABLE DE 13.0 mm	UNIDAD	UNIDAD	150
15	15.1	496700040218	LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +10 A +30 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 3 PIEZAS	UNIDAD	UNIDAD	700
	15.2	496700040424	LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA	UNIDAD	UNIDAD	3,000
	15.3	496700040423	LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR TÓRICA PLEGABLE 1 PIEZA	UNIDAD	UNIDAD	10
16		584400430038	MACROGOL 400 (POLIETILENGLICOL 400) + PROPILENGLICOL + SORBITOL 4 mg + 3 mg + 14 mg SOL OFT 10 mL	SOL.OFT	UNIDAD	5,000
17		495701710020	MICROESPONJA OFTÁLMICA DE CELULOSA X 10	UNIDAD	UNIDAD	6,000
18		585500270023	MOXIFLOXACINO 5 mg/mL (0.5%) + DEXAMETASONA 1 mg/mL (0.1%) SOL OFT 5 mL	SOL. OFT	UNIDAD	4,000
19		584400430027	SOLUCIÓN SALINA BALANCEADA SOL 500 ML	SOL.	UNIDAD	4,000
20	20.1	495701350461	SUTURA ACIDO POLIGLACTIN 6/0 C/DOBLE AGUJA 1/4 CIRCULO ESPATULADA 8 mm X 45 cm	UNIDAD	UNIDAD	1,500
	20.2	495701350664	SUTURA ACIDO POLIGLACTIN 7/0 C/DOBLE AGUJA 3/8 CIRCULO ESPATULADA 6.5 mm X 45 cm	UNIDAD	UNIDAD	1,000
21	21.1	495700560564	SUTURA DE POLIESTER TRENZADO VERDE 5/0 C/DOBLE AGUJA 1/4 CIRCULO ESPATULADA 8 mm X 45 cm	UNIDAD	UNIDAD	400
	21.2	495701360341	SUTURA NAILON NEGRO MONOFILAMENTO 10/0 C/DOBLE AGUJA 3/8 CIRCULO ESPATULADA 6.2 mm X 30 cm	UNIDAD	UNIDAD	1,500
	21.3	495701360463	SUTURA NAILON NEGRO MONOFILAMENTO 9/0 C/DOBLE AGUJA 3/8 CIRCULO ESPATULADA 6.4 mm X 38 cm	UNIDAD	UNIDAD	500
	21.4	495700580476	SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 6/0 TRENZADA 6/0 C/DOBLE AGUJA 1/4 CIRCULO ESPATULADA 8 mm X 45 cm	UNIDAD	UNIDAD	500
22		493700142768	VÁLVULA DE SILICONA PARA CIRUGIA DE GLAUCOMA	UNIDAD	UNIDAD	100
23		495700742160	TIPS 45° TORSIONAL KELMAN 0.9 mm PARA EQUIPO FACOEMULSIFICADOR	UNIDAD	UNIDAD	400

## 4.2 CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

### 4.2.1 CONDICIONES DE CARÁCTER TÉCNICO DE LOS PRODUCTOS OFTALMOLOGICOS

#### 4.2.2 FORMA DE PRESENTACIÓN

- Los Dispositivos Médicos y Productos Farmaceuticos deben llevar en sus envases los rotulados y los insertos o prospectos aprobados en su Registro Sanitario. Los rotulados de los envases deberán contener la información que se indica en el reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Dispositivos Médicos y Afines, aprobado por Decreto Supremo N.º 016-2011-SA y demás modificatorias.

#### 4.2.3 CONDICIONES TÉCNICAS MÍNIMAS DEL ENVASE, ROTULADO Y CIERRE.

Item: 1

CANULA DE ASPIRACION SUB RETINAL 25 GA

#### EMPAQUE

Individual.

Doble empaque.

Empaque primario: polietileno de alta densidad u otro similar.

Empaque secundario: polietileno de baja densidad u otro similar.

Empaque secundario con peel open de apertura uniforme.



C. LINARES

Resistente a manipulación, transporte y almacenaje.  
Exento de partículas extrañas.

#### **MATERIAL**

Cánula de aspiración subretinal con punta suave de silicona.

#### **CARACTERÍSTICAS**

Cánula angulada.

Calibres 25ga Se utiliza en contacto con el tejido retinal para realizar el intercambio aire-fluido.

Esterilización: Rayos Gamma.

Disponibilidad de calibres para canjes según necesidad de la institución.

#### **Ítem: 2**

#### **CARBACOL 100 µg/mL INY 1.5 mL**

##### **ENVASE INMEDIATO**

###### **Material del envase:**

- Debe ser de vidrio neutro y de color adecuado para el principio activo.
- Deben tener cierre hermético.
- Debe llevar anillo o punto de apertura, según corresponda.
- En los ítems 06 debe ser vial de vidrio Tipo I con tapón de goma y sello de aluminio flip-off.

**Rotulado:** Según Decreto Supremo Nº 016-2011-SA, modificatorias y bases.

##### **ENVASE MEDIATO**

**Presentación:** Deberán presentarse en caja de cartón, que garantice las propiedades físicas e integridad del producto. Material del envase debe ser resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Deberán contener inserto por cada unidad (salvo presentación de 2 o más unidades por caja, donde se aceptará como mínimo 1 inserto por cada unidad de presentación) cuando corresponda.

**Rotulado:** Según Decreto Supremo Nº 016-2011-SA, modificatorias y bases.

#### **Ítem: 3**

#### **CLORANFENICOL 1 g/100 g UNG OFT 3.5 g**

##### **ENVASE INMEDIATO**

###### **Material del envase:**

- Tubo debe ser de material neutro de polietileno o polipropileno, adecuado al principio activo y aprobado en el Registro Sanitario otorgado por MINSA. Debe permitir la dosificación exacta del Medicamento.
- Seguridad en cierre: Deben tener cierre hermético con tapa rosca con anillo y/o precinto de seguridad.

**Rotulado:** Etiqueta adherida con contenido Según Decreto Supremo Nº 016-2011 SA, modificatorias y Bases.

##### **ENVASE MEDIATO**

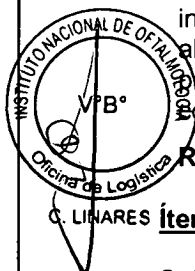
**Presentación:** Deberán presentarse en caja de cartón, que garantice las propiedades físicas e integridad del producto. Material del envase debe ser resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Deberán contener inserto por cada unidad (salvo presentación de 2 o más unidades por caja, donde se aceptará como mínimo 1 inserto por cada unidad de presentación) cuando corresponda.

**Rotulado:** Según Decreto Supremo Nº 016-2011-SA, modificatorias y bases.

#### **Ítem: 4**

##### **Sub ítem: 4.1**

#### **CONDROITINA SULFATO SODICO + HIALURONATO DE SODIO 40 mg + 17 mg / mL Sol 1 mL**



#### **EMPAQUE**

Doble empaque individual, empaque primario estéril, con sistema peel open de fácil apertura, que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. Exento de partículas extrañas. Exento de rebabas y/o aristas cortantes. Empaque secundario de cartón resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.

#### **MATERIAL**

CONDROITINA SULFATO DE SODIO + HIALURONATO DE SODIO 40mg + 17 mg./ml estéril y purificado.

#### **CARACTERÍSTICAS**

Solución inyectable ocular visco elástica, estéril, apirogeno, no inflamatoria. Solución clara, incolora y viscosa. La presentación debe incluir accesorios para su uso.

#### **Sub ítem: 4.2**

**CONDROITINA SULFATO SODICO + HIALURONATO SODICO 40 mg + 30 mg/mL SOL OFT 0.5 mL**

#### **EMPAQUE**

Doble empaque individual, empaque primario estéril, con sistema peel open de fácil apertura, que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. Exento de partículas extrañas. Exento de rebabas y/o aristas cortantes. Empaque secundario de cartón resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.

#### **MATERIAL**

Hialuronato de sodio 30mg/ml/condroitina sulfato de sodio 40 mg./ml estéril y purificado.

#### **CARACTERÍSTICAS**

Solución inyectable ocular visco elástica, estéril, apirogeno, no inflamatoria. Solución clara, incolora y viscosa. La presentación debe incluir accesorios para su uso.

#### **Ítem: 5**

**CUCHILLA QUIRÚRGICA OFTALMOLÓGICA DESCARTABLE DE 2.2 mm**

#### **EMPAQUE**

**Envase primario:** blíster Individual de polipropileno y pape Tyvekl, estéril, sistema peel open de fácil apertura, que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto.

Material del empaque resistente a la manipulación, transporte y almacenaje, exento de partículas extrañas. Envase secundario caja de cartón

#### **MATERIAL**

Cuchillito descartable, estéril, de acero quirúrgico con acabado mate para evitar el reflejo de la luz y con mango completo.

#### **CARACTERÍSTICAS**

Cuchillito Angulado, estéril con doble bisel (doble filo), de 2.2 mm de ancho, con indicador de profundidad de incisión a 2 mm, para incisiones precisas en facoemulsificación con incisión pequeña (microaxial). Acabado mate. Diseño de la cuchilla tipo triangular sin filo en los bordes. Largo total: 13.9 cms (extremo metálico: 1.5cm largo y mango 12.4cm largo).

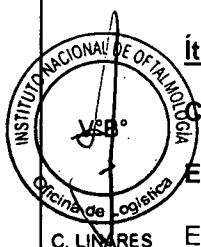
#### **Ítem: 6**

**CUCHILLETE CRECENT ANGULADO ESTANDAR BISEL SUPERIOR**

#### **EMPAQUE**

Empaque blister de polietileno y papel, que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. Material del empaque resistente a la manipulación, transporte y almacenaje, peel open u otro para apertura fácil y uniforme, exento de partículas extrañas.

#### **MATERIAL**



C. LINARES

Cuchillete de Acero quirúrgico y filo redondeado, con acabado mate para evitar el reflejo de la luz. Con mango completo.

#### **CARACTERÍSTICAS**

Con filo circular o redondeado, estéril, usado para realizar incisiones precisas como Clear Cornea, Túnel Escleral y Near Cornea. Con bisel hacia arriba.

#### **Ítem: 7**

#### **CUCHILLETE DE INCISION PARA FACO ESTANDAR ANGULADO DE 15°**

##### **EMPAQUE**

Envase individual con blister de polietileno y papel. Estéril, sistema peel open u otro para fácil apertura, que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. Material del empaque resistente a la manipulación, transporte y almacenaje, exento de partículas extrañas

##### **MATERIAL**

Cuchillete descartable de Acero quirúrgico, acabado mate, estéril y con mango completo.

#### **CARACTERÍSTICAS**

Cuchillete con filo en punta, punta con ángulo de 15°, estéril, acabado mate. Usado para realizar incisiones precisas como Clear Cornea, Tunel Escleral y Near Cornea.

#### **Ítem: 8**

#### **CUCHILLETE DESCARTABLE DE INCISION PARA FACOEMULSIFICACION DE 2.6 mm**

##### **EMPAQUE**

**Envase primario:** blister Individual de polipropileno y pape Tyvekl, estéril, sistema peel open de fácil apertura, que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. Material del empaque resistente a la manipulación, transporte y almacenaje, exento de partículas extrañas. Envase secundario caja de cartón

##### **MATERIAL**

Cuchillete descartable, estéril, de acero quirúrgico con acabado mate para evitar el reflejo de la luz y con mango completo

#### **CARACTERÍSTICAS**

Cuchillete Angulado, estéril con doble bisel (doble filo), de 2.6 mm de ancho, con indicador de profundidad de incisión a 2 mm, para incisiones precisas en facoemulsificación con incisión pequeña (microaxial). Acabado mate.

Diseño de la cuchilla tipo triangular sin filo en los bordes. Largo total: 13.9 cms (extremo metálico: 1.5cm largo y mango 12.4cm largo).

#### **Ítem: 9**

#### **CUCHILLETE DESCARTABLE DE INCISION PARA PARECENTESIS DE 1.20 mm**

##### **EMPAQUE**

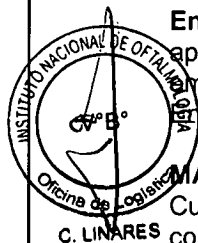
**Envase primario:** blister Individual de polipropileno y pape Tyvekl, estéril, sistema peel open de fácil apertura, que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. Material del empaque resistente a la manipulación, transporte y almacenaje, exento de partículas extrañas. Envase secundario caja de cartón.

##### **MATERIAL**

Cuchillete descartable, estéril, de acero quirúrgico con acabado mate para evitar el reflejo de la luz y con mango completo

#### **CARACTERÍSTICAS**

Cuchillete Angulado, estéril con doble bisel (doble filo), de 1.2mm, de ancho, con indicador de profundidad de incisión a 2 mm, para incisiones precisas en facoemulsificación con incisión pequeña (microaxial). Acabado mate. Diseño de la cuchilla tipo triangular sin filo en los bordes. Largo total: 13.9 cms (extremo metálico: 1.5cm largo y mango 12.4cm largo).





**Ítem: 10**

**Sub ítem: 10.1**

**ELECTRODOS DTL PARA ESTUDIO ERG MULTIFOCAL**

**EMPAQUE:**

Individual, que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Exento de partículas extrañas.

**MATERIAL:**

Electrodo de alta conductividad de plata grado medico/fibra de Nylon para ERGM. Estéril; consta de cable conector.

**CARACTERÍSTICAS:**

Dimensiones: Longitud de electrodo 6.5 cm; cable conector 13 cm., descartable.

➤ El proveedor ganador deberá proveer como parte de la oferta mínimo dos (02) conectores o microcapturadores a prueba de toque, reusables; compuesto por dos cables de colores rojo y negro de 2 metros de longitud. Deben ser bipolares

**Sub ítem: 10.2**

**ELECTRODO CORNEAL PARA ELECTRORETINOGRAMA**

**EMPAQUE:**

Individual, que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Exento de partículas extrañas.

**MATERIAL:**

Electrodo de lente corneal, desechable, estéril. Consta de cable y conector contacto plástico touchproof cerrado y anillo de oro.

**CARACTERÍSTICAS:**

Anillo de oro con superficie cóncava. Longitud de cable: mínimo 1.5 metros; diámetro de cable: de 1.5 mm a 2.00 mm. Cable flexible, libre de enredos. Terminal cable con conector de plástico a prueba de contacto. Desechable para un solo uso.

**Sub ítem: 10.3**

**ELECTRODO PARA POTENCIALES EVOCADOS X 10 UNIDADES (SET)**

**EMPAQUE:**

Envase acrílico, con tapa protectora, fácil de abrir, resistente a la manipulación, transporte y almacenaje, que garantice la integridad del producto, de fácil manipuleo.

**MATERIAL:**

Electrodo-de-oro-en-copa,

**CARACTERÍSTICAS:**

Diámetro de copa 10 mm.

Longitud de cable 1.5 m; libre de enredos (tangle free), colores del alambre de plomo son: verde, azul, amarillo, plomo, rosado y púrpura. Cable de conexión. Conectores touchproof cerrado.

Set x diez (10) unidades

De fácil limpieza, debe acceder a esterilización.

**Ítem: 11**

**GAS PERFLUOR DE CARBONO NO ESTERIL PARA CIRUGIA OFTALMICA X 30 mL**

**EMPAQUE**

Individual, compuesto por cilindro estéril de 30 ml, jeringa y sistema conector contenidos en un empaque de polietileno transparente y papel grado médico, estéril, con papel open u otro para fácil apertura, que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Exento de partículas extrañas.

**MATERIAL**

Gas perfluor carbono (c3f8) no estéril, para cirugía oftálmica, contenido en un cilindro esterilizado correctamente.



C. LINARES

### **CARACTERÍSTICAS**

Solución inyectable ocular visco elástica, estéril, apirogeno, no inflamatoria. Solución clara, incolora y viscosa. La presentación debe incluir accesorios para su uso.

Juego de inyección de gas oftálmico, que consiste en gas puro no estéril contenido en un cilindro estéril unido a 30 ml y una jeringa graduada de plástico estéril de 50 ml, con filtro esterilizador y sistema conector al cilindro. Debe contener aguja de 30 GA para inyección intraocular y 1 set de 5 etiquetas.

#### **Ítem: 12**

### **HIALURONATO SODICO 10 mg/mL INY 0.85 mL**

#### **EMPAQUE**

Doble empaque individual, empaque primario estéril, con sistema peel open de fácil apertura, que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. Exento de partículas extrañas. Exento de rebabas y/o aristas cortantes. Empaque secundario de cartón resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.

Rotulado: Según **DS 016-2011-SA** y modificatorias.

#### **MATERIAL**

Hialuronato de sodio 10 a 20 mg/ml (1% a 2%) estéril y purificado.

### **CARACTERÍSTICAS**

Solución Inyectable ocular visco elástica estéril, apirogeno, no inflamatoria, solución clara, incolora y viscosa. La presentación debe incluir accesorios para su uso.

Volumen de 0.5 a 1.0 MI

#### **Ítem: 13**

### **HIPROMELOSA 20 mg/mL SOLF OFT 2mL**

#### **EMPAQUE**

Doble empaque individual, empaque primario estéril, con sistema peel open de fácil apertura, que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. Exento de partículas extrañas. Exento de rebabas y/o aristas cortantes. Empaque secundario de cartón resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.

#### **MATERIAL**

Solución visco elástica isotónica de Hidroxipropilmetilcelulosa 20mg/ml (hipromelosa al 2%) estéril.

### **CARACTERÍSTICAS**

Solución Inyectable transparente, incolora, ausencia de partículas extrañas, estéril. La presentación debe incluir accesorios para su uso. Volumen: 1.5 ml a 2.0 ml. Viscosidad  $\leq 3000$  MPa.S.

#### **Ítem: 14**

##### **Sub Ítem: 14.1**

### **LENTE INTRAOCULAR DIOPTRIA +10.0 A +30.0 CAMARA POSTERIOR NO PLEGABLE 3 PIEZAS.**

#### **EMPAQUE**

Caja de cartón o material Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Que garantice las propiedades físicas y esterilidad del producto exento de partículas extrañas.

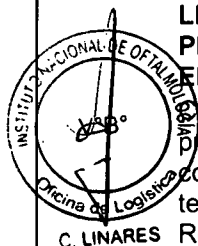
Conteniendo un lente intraocular en estuche de policarbonato, estéril, protegido en bolsa termosellable, Tyvek peel pouch, u otro para fácil apertura.

Rotulado: Según Decreto Supremo N.º 016-2011-SA.

#### **MATERIAL**

Lente de Acrílico Hidrofóbico( zona óptica) y apticas de PMMA (polimetil metacrilato) estéril, acorde a las normas internacionales de calidad.

### **CARACTERÍSTICAS:**



Lente C.P. Rígido PMMA, de 3 piezas.  
Diámetro óptico 4.8 mm  
Posición de Agujero: 2  
Poderes: planos a +30.00  
angulación de 10°.  
Diseño de las Hápticas: en "J"  
Diámetro Óptica efectiva o cuerpo principal 6.00 mm.  
Diámetro total 13.50 mm (+/- 0.20 mm)  
Dioptría: 0.0+ a + 30 con incrementos de 0.5 dioptrías.

**El proveedor deberá presentar carta de compromiso de realización de canjes de dioptrías de acuerdo a las necesidades de la institución en un plazo no mayor a 24 horas.**

**Sub Ítem: 14.2**

**LENTE INTRAOCULAR DIOPTRIA +15.0 A +27.0 CAMARA ANTERIOR NO PLEGABLE DE 13.0mm  
EMPAQUE**

**Primario:** doble empaque individual, estéril, sistema peel open u otro para fácil apertura. Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Que garantice las propiedades físicas y esterilidad del producto exento de partículas extrañas. **Envase secundario:** caja con cubierta transparente. Material resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento.  
Rotulado: Según Decreto Supremo N.º 016-2011-SA.

**MATERIAL**

Zona Óptica y hápticas de polimetilmetacrilato (PMMA).

**CARACTERÍSTICAS:**

Zona Óptica y Hápticas de polimetilmetacrilato (PMMA), Diseño óptico convexoplano  
Constante 115.3  
Tiene área óptica total (efectiva) de 5.5 a 6.00mm y Longitud total: 13.0mm +/- 0.5  
angulación de las Hápticas 0.5mm.  
rango de dioptrías: +15.0 hasta +27.0 dioptrías (incrementos de 0.5 dioptrías).  
No se decolora, Bordes pulidos, hápticas en Z invertida.

**El proveedor deberá presentar carta de compromiso de realización de canjes de dioptrías de acuerdo a las necesidades de la institución en un plazo no mayor a 24 horas**

**Ítem: 15**

**Sub Ítem: 15.1**

**LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA + 10.0 A + 30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 3 PIEZAS**

**EMPAQUE**

Doble empaque individual estéril. Empaque primario: blister con sistema peel open u otro para fácil apertura Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Que garantice las propiedades físicas y esterilidad del producto. Exento de partículas extrañas. Empaque secundario: Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.

**MATERIAL**

Acrílico Hidrofóbico (zona óptica) y hápticas de PMMA (polimetilmetacrilato) estéril, acorde a las normas internacionales de calidad.

**CARACTERÍSTICAS**

Plegable de tres piezas.  
Óptica de 6.0 mm.  
Longitud total 13 mm  
Con Filtro UV.  
No se decolora.  
Inyectable con cartucho y sistema de inyección.  
Índice de refracción: 1.45 a 1.60



Dioptría desde +6.0 AL +30.0

- ✓ Debe contar con sistema de implantación de lente (inyector y cartuchos) –autoclavable
- ✓ El proveedor deberá presentar carta de compromiso de realización de canjes de dioptrías de acuerdo a las necesidades de la institución en un plazo no mayor de 24 horas

**Sub Ítem: 15.2**

**LENTE INTRAOCULAR DIOPTRIA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA**

**EMPAQUE**

Envase primario: doble empaque individual, estéril, sistema peel open u otro para fácil apertura. Resistente a la manipulación transporte y almacenaje. Que garantice las propiedades físicas y esterilidad del producto. Exento de partículas extrañas.  
Empaque secundario: Caja

**MATERIAL**

Acrílico hidrofóbico estéril, acorde a las normas internacionales de calidad.

**CARACTERÍSTICAS**

Plegable de una sola pieza, esférica  
Con filtro UV y filtro azul  
Tipo de hápticas: L O C modificadas  
Hápticas con memoria y angulación de 0° a 5°  
Diámetro total 13.0 mm  
Zona Óptica de 6.0mm  
Tamaño de incisión: 1.8 mm a 2.75 mm  
Bordes cuadrados y/o pulidos de 360°  
Índice de refracción: 1.45 a 1.60  
Dioptría: de +6 al +30 con saltos máximo de 0.5  
Que tenga el Sistema de implantación de lente: inyector y cartucho compatible con el LIO inyector y cartucho que cumplan con vigencia minima al igual que el de los LIOS

El proveedor deberá presentar carta de compromiso de realización de canjes de dioptrías de acuerdo a las necesidades de la institución en un plazo no mayor a 24 horas.

**Sub Ítem: 15.3**

**LENTE INTRAOCULAR DIOPTRIA +6.0 A +30.0 CAMARA POSTERIOR TORICA PLEGABLE 1 PIEZA**

**EMPAQUE**

Primario: doble empaque individual, esteril, sistema peel open u otro para fácil apertura. Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Que garantice las propiedades físicas y esterilidad del producto exento de partículas extrañas. Envase secundario: caja con cubierta transparente.  
Rotulado: Según Decreto Supremo N.° 016-2011-SA.

**MATERIAL**

Lente de acrílico hidrofóbico acorde a las normas internacionales de calidad.

**CARACTERÍSTICAS:**

Lente C.P. plegable de una sola pieza, esférica anterior.  
Con filtro UV.  
Diseño óptico torico posterior, Hapticas con memoria y angulación de 0°.  
Diseño de las hapticas: en L o C modificada, Óptica efectiva 6mm  
Bordes pulidos, No se decolore  
Índice de refracción: **de 1.45 a más**  
Dioptría: +6 a + 30 (corrección de esfera). En el plano corneal deben corregir astigmatismo de +1.0 a +6.0 pudiendo aceptarse rango mayores a los señalado.  
Debe contar con sistema de implantación de lente (inyector y cartuchos).  
**El proveedor deberá presentar carta de compromiso de realización de canjes de dioptrías de acuerdo a las necesidades de la institución en un plazo no mayor a 24 horas.**



**Ítem:16**

**MACROGOL 400 (POLIETILENGLICOL 400) + PROPILENGLICOL + SORBITOL 4 mg + 3 mg + 14 mg SOL OFT 10 mL**

**ENVASE INMEDIATO**

**Material del envase:**

- Debe ser de material neutro adecuado al principio activo y aprobado en el Registro Sanitario otorgado por MINSA.
- Debe contener tapa rosca y gotero incorporado (cuando corresponda) para la correcta dosificación del medicamento.(en el caso de los ítems 01, 38 y 43, deben tener tapa hermética y tapa rosca)
- Seguridad en cierre: Deben tener cierre hermético con tapa rosca con anillo y/o precinto de seguridad.

**Rotulado:** Según Decreto Supremo N° 016-2011-SA, modificatorias y bases.

**ENVASE MEDIATO**

**Presentación:** Deberán presentarse en caja de cartón alisado o plastificado, que garantice las propiedades físicas e integridad del producto. Material debe ser resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Deberán contener inserto por cada unidad (salvo presentación de 2 o más unidades por caja, donde se aceptará como mínimo 1 inserto por cada unidad de presentación) cuando corresponda.

**Rotulado:** Según Decreto Supremo N° 016-2011-SA, modificatorias y bases.

**Ítem:17**

**MICROESPONJA OFTÁLMICA DE CELULOSA X 10**

**EMPAQUE**

En sobre con sistema peel open u otro para fácil apertura. Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje, que garantice la propiedades físicas y esterilidad del producto. Exento de partículas extrañas.

**Rotulado:** Según DS 016-2011-SA y modificatorias.

**MATERIAL**

Cabezal de micro-esponja de celulosa.

**CARACTERÍSTICAS**

Micro esponja de Celulosa altamente absorbente con mango de plástico.  
Sobre con 10 unidades estériles.

**Ítem:18**

**MOXIFLOXACINO 5 mg/mL (0.5%) + DEXAMETASONA 1 mg/mL (0.1%) SOL OFT 5 mL**

**ENVASE INMEDIATO**

**Material del envase:**

- Debe ser de material neutro adecuado al principio activo y aprobado en el Registro Sanitario otorgado por MINSA.
- Debe contener tapa rosca y gotero incorporado (cuando corresponda) para la correcta dosificación del medicamento.(en el caso de los ítems 01, 38 y 43, deben tener tapa hermética y tapa rosca)
- Seguridad en cierre: Deben tener cierre hermético con tapa rosca con anillo y/o precinto de seguridad.



**Rotulado:** Según Decreto Supremo N° 016-2011-SA, modificatorias y bases.

## **ENVASE MEDIATO**

**Presentación:** Deberán presentarse en caja de cartón alisado o plastificado, que garantice las propiedades físicas e integridad del producto. Material debe ser resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Deberán contener inserto por cada unidad (salvo presentación de 2 o más unidades

por caja, donde se aceptará como mínimo 1 inserto por cada unidad de presentación) cuando corresponda.

**Rotulado:** Según Decreto Supremo N° 016-2011-SA, modificatorias y bases.

### **Ítem:19**

#### **SOLUCION SALINA BALANCEADA SOL 500 mL**

##### **EMPAQUE**

**Envase primario:** bolsa de plástico transparente con Tapón de jebes cubierto por una tapa de aluminio que asegura la esterilidad del producto.

**Envase Secundario:** Caja de cartón corrugado

##### **MATERIAL**

###### **Solución Salina Balanceada**

- Solución salina estéril, fisiológica e isotónica.
- Usado durante procedimientos quirúrgicos (irrigación intraocular).
- Solución isotónica para irrigar y proteger de la inflamación los tejidos dentro del ojo humano. Especialmente la córnea; evita el edema y la hinchazón.
- Contiene los iones esenciales para el normal metabolismo celular.

**Composición:** Cada ml contiene Cloruro de Sodio (NaCl) 6.4 mg, Cloruro de Potasio (KCl) 0.75 mg, Cloruro de Calcio dihidratado ( $\text{CaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ) 0.48 mg, Cloruro de Magnesio hexahidratado ( $\text{MgCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ ) 0.3 mg, Acetato de Sodio trihidratado ( $\text{C}_2\text{H}_3\text{NaO}_2 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ ) 3.9 mg, Citrato de Sodio dihidratado ( $\text{C}_6\text{H}_5\text{Na}_3\text{O}_7 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ) 1.7 mg, Hidróxido de Sodio y/o Ácido Clorhídrico (para ajuste de pH) y agua para inyección c.s. El pH es aproximadamente 7.5. La osmolaridad es aproximadamente 300 mOsm/Kg.

##### **CARACTERÍSTICAS**

Bolsa de plástico x 500ml.

### **Ítem: 20**

#### **Sub Ítem: 20.1**

**SUTURA ACIDO POLIGLACTIN 6/0 C/DOBLE AGUJA 1/4 CIRCULO ESPATULADA 8 mm X 45 cm**

##### **EMPAQUE**

Doble empaque primario individual que garantice las propiedades físicas esterilidad e integridad del producto. Con sistema de fácil apertura. Material de empaque resistente a la manipulación, transporte y almacenaje, exento de partículas extrañas.

**Rotulado:** Según DS 016-2011-SA y modificatorias.

##### **MATERIAL**

Poliglactin o Acido poliglicolico de uso quirúrgico absorbible, acorde a los estándares internacionales de calidad. Aguja de acero inoxidable.

Condiciones biológicas: estéril, apirógeno, atóxico, Hipoalergénico.

##### **CARACTERÍSTICAS**



**Calibre 6/0:** Doble aguja 1/4 círculo x 8 mm, cortante espatulada. Longitud hebra: mínimo 45 cm largo. Hilo con adecuada resistencia a la tracción. Hebra uniforme y homogénea, con absorción entre 50 a 70 días, no debe deshilacharse. Aguja que no se quiebre, ni se deforme, ni se oxide.

**Sub ítem: 20.2**

**SUTURA ACIDO POLIGLACTIN 7/0 C/DOBLE AGUJA 3/8 CIRCULO ESPATULADA 6.5 mm X 45 cm**

**EMPAQUE**

Doble empaque primario individual que garantice las propiedades físicas esterilidad e integridad del producto. Con sistema de fácil apertura. Material de empaque resistente a la manipulación, transporte y almacenaje, exento de partículas extrañas.

Rotulado: Según DS 016-2011-SA y modificatorias.

**MATERIAL**

Poliglactin o Acido poliglicolico de uso quirúrgico absorbible, acorde a los estándares internacionales de calidad. Aguja de acero inoxidable.

Condiciones biológicas: estéril, apirógeno, atoxico, Hipoalergénico.

**CARACTERÍSTICAS**

**Calibre 7/0:** Doble aguja 3/8 círculo x 6.5 mm, cortante espatulada. Longitud hebra: mínimo 45 cm largo. Hilo con adecuada resistencia a la tracción. Hebra uniforme y homogénea, con absorción entre 50 a 70 días, no debe deshilacharse. Aguja que no se quiebre, ni se deforme, ni se oxide.

**Ítem:21**

**Sub ítem: 21.1**

**SUTURA DE POLIESTER TRENZADO VERDE 5/0 C/DOBLE AGUJA 1/4 CIRCULO ESPATULADA 8 mm**

**EMPAQUE**

Doble empaque individual que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje, apertura fácil.

Rotulado: Según DS 016-2011-SA y modificatorias.

**MATERIAL**

Sutura de fibras de poliéster de uso quirúrgico estrechamente trenzadas verde en un hilo multifilamento, acorde a los estándares internacionales de calidad. Aguja de acero inoxidable.

**CARACTERÍSTICAS**

Doble aguja 1/4 círculo x 8mm, cortantes espatulada, aguja que no se quiebre, ni deforme ni se oxide.

Longitud hebra 45cm, calibre 5/0. Hilo no absorbible con adecuada resistencia a la tracción. Hebra uniforme y homogénea, no debe deshilacharse.

**Sub ítem: 21.2**

**SUTURA NAILON NEGRO MONOFILAMENTO 10/0 C/DOBLE AGUJA 3/8 CIRCULO ESPATULADA 6.2 mm X 30 cm**

**EMPAQUE**

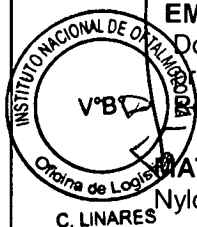
Doble empaque individual que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje, apertura fácil.

Rotulado: Según DS 016-2011-SA y modificatorias.

**MATERIAL**

Nylon negro monofilamento

**CARACTERÍSTICAS**



Calibre 10/0 aguja 3/8 circulo 6.2 mm. Doble aguja cortante lateral en espátula. Nylon de longitud de 30 cm.resistente a la tensión, atoxico, apirogeno, no absorbible.

**Sub Ítem: 21.3**

**SUTURA NAILON NEGRO MONOFILAMENTO 9/0 C/DOBLE AGUJA 3/8 CIRCULO ESPATULADA 6.4 mm X 38 cm**

**EMPAQUE**

Doble empaque individual que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje, apertura fácil.. Rotulado: Según **DS 016-2011-SA** y modificatorias.

**MATERIAL**

Nylon negro monofilamento

**CARACTERÍSTICAS**

Calibre 09/0 aguja 3/8 circulo 6.4mm a 6.5 mm. Doble aguja cortante lateral en espátula. Nylon de longitud de 38 cm a 40cm, resistente a la tensión, atoxico, apirogeno, no absorbible.

**Sub Ítem: 21.4**

**SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 6/0 C/DOBLE AGUJA 1/4 CIRCULO ESPATULADA 8 mm X 45 cm**

**EMPAQUE**

Doble empaque primario individual que garantice las propiedades físicas esterilidad e integridad del producto. Con sistema de fácil apertura. Material de empaque resistente a la manipulación, transporte y almacenaje, exento de partículas extrañas.

Rotulado: Según DS 016-2011-SA y modificatorias.

**MATERIAL**

Seda trenzada de uso quirúrgico absorbible, acorde a los estándares internacionales de calidad. Aguja de acero inoxidable.

Condiciones biológicas: estéril, apirógeno, atoxico, hipoalergénico

**CARACTERÍSTICAS**

**Calibre 6/0:** Doble aguja 1/4 circulo x 8 mm, cortante espatulada. Longitud hebra: mínimo 45 cm largo. Hilo con adecuada resistencia a la tención. Hebra uniforme y homogénea, atoxico, apirogeno, no debe deshilacharse. Aguja que no se quiebre, ni se deforme ni se oxide.

**Ítem:22**

**VALVULA DE SILICONA PARA CIRUGIA DE GLAUCOMA**

**EMPAQUE**

Doble empaque estéril. Sobre o sachet en caja sellada y plastificada, que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. De fácil apertura manual. Material de empaque resistente a la manipulación, transporte y almacenaje, exento de partículas extrañas.

**MATERIAL**

Válvula de silicona para Cirugía de glaucoma

**CARACTERÍSTICAS**

Implante valvular para el drenaje del humor acuoso y diseñado para regular la presión intraocular en glaucoma refractaria a tratamiento médico.

Placa flexible (silicona)

Para Adulto o niño según necesidad de la institución.

**Ítem:23**

**TIPS 45° TORSIONAL KELMAN 0.9 mm PARA EQUIPO FACOEMULSIFICADOR**

**EMPAQUE**





Individual, empaque primario: blíster de polietileno y papel tyvek, que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. Con sistema de fácil apertura. Empaque secundario: Caja de cartón, resistente a la manipulación transporte y almacenaje. Fácil de abrir manualmente.

#### **MATERIAL**

Microtip de titanio con llave de polipropileno.

#### **CARACTERÍSTICAS**

Microtip de titanio 0.9mm diámetro, kelman (curvo) con inclinación de bisel de 45°. Diseño con borde afilado en campana en la punta. Con sistema bypass.

#### **4.2.5 DE LAS MUESTRAS (presentación obligatoria)**

##### **Se evaluará durante la etapa de evaluación de propuestas.**

Deberá presentar obligatoriamente una (01) muestra con fecha de expiración vigente para la evaluación técnica, por cada ítem ofertado, el mismo día de la presentación de Propuestas en la Oficina de Logística.

##### **Finalidad:**

- Comprobar el cumplimiento de las especificaciones técnicas en función de la documentación presentada.
- **Órgano encargado de la evaluación.**  
El área usuaria.
- **Metodología.-**

Se verificará la funcionalidad y ergonomía del material médico, para lo cual es necesaria la manipulación fuera de su envase. Se utilizará métodos físicos y especializados si el área usuaria así lo cree necesario.

La verificación se efectuará organolépticamente a través de los sentidos, asimismo se efectuará en relación al cumplimiento de las especificaciones técnicas en razón de los documentos de presentación obligatoria entregados mediante los siguientes aspectos técnicos:

- ✓ El número de Registro Sanitario de la muestra deberá coincidir con la resolución directoral del registro sanitario presentado.
- ✓ El número de lote y la fecha de expiración de las muestras deberán corresponder al protocolo de análisis o certificado de esterilización presentado en el expediente.
- ✓ Las muestras deberán presentarse con fecha de expiración vigentes para la evaluación técnica.
- ✓ Se verificará la funcionalidad y ergonomía del dispositivo médico, para lo cual es necesaria la manipulación fuera de su envase. Se utilizará métodos físicos y especializados si el área usuaria así lo cree necesario.
- ✓ **La no presentación de la muestra descalifica al ítem.**
- ✓ Para acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas además podrá presentar catálogos, folletos y brochures para mayor detalle, pero dicha condición será excluyente.

##### **Mecanismos o pruebas a los que serán sometidas las muestras.**

Se realizará una inspección física de la muestra a fin de verificar que el material cuente con todos los componentes solicitados en las especificaciones técnicas.

Se hará mediciones y pesos a fin de verificar que el material cumpla con los rangos solicitados en las especificaciones técnicas.

En caso de ser material estéril deberá señalar el método de esterilización.

Los envases serán con contenido completo como su presentación original.

**Cada muestra deberá estar rotulado con la siguiente información:**



Ítem N°.....  
Dispositivo.....  
Postor:.....  
XX N° XXXX- 2023- INO- MINSA.

- ✓ El número de lote y la fecha de expiración de la muestras deberán corresponder al protocolo de análisis presentado en el expediente.
- ✓ Las muestras deberán presentarse con fecha de expiración vigentes para la evaluación técnica.
- ✓ Las muestras que requieran conservar la cadena de frío deberán ser entregados por separado especialmente acondicionado.
- ✓ El Registro Sanitario Peruano de la muestra debe coincidir con las Resolución Directoral o Certificado vigente del Registro Sanitario otorgado por DIGEMID.
- ✓ La no Presentación de muestra descalifica al ítem.

#### **Otras consideraciones:**

La devolución de las muestras de los postores que no obtuvieron la Buena Pro, se realizará dentro de los 15 días calendarios de quedar consentido el otorgamiento de la buena Pro, a través de la Oficina de Logística del Instituto Nacional de Oftalmología, en el estado en que se encuentren. Pasado dicho plazo dichas muestras serán destruidas. Las muestras de los postores ganadores quedan como contra muestra para el internamiento en el almacén, después de los cuales se devolverán.

#### **✓ CALIDAD:**

El dispositivo médico debe cumplir con los atributos de calidad autorizados en su registro sanitario cuando corresponda.

#### **✓ TEMPERATURA DE ALMACENAMIENTO:**

Según registro sanitario, cuando corresponda; para dispositivos médicos que no están sujetos a registro sanitario será según indique el fabricante.

#### **✓ MANUAL DE INSTRUCCIONES DE USO O INSERTO:**

Según lo establecido en el artículo 124°, 125°, 126° y 127° del decreto supremo N.º 016-2011-SA.

El horario y el lugar en cual se desarrollará la presentación de la muestra corresponderá al de la presentación de ofertas.

#### **4.2.5. DECLARACIÓN JURADA DE COMPROMISO DE CANJE Y/O REPOSICION POR VICIOS OCULTOS:**

El proveedor deberá presentar una Declaración jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por Vicios Ocultos del producto ofertado en los siguientes casos:

El canje será efectuado por la totalidad de los Suministros de Material Médico e Insumo Médico Quirúrgico que no hubiese sido consumido antes de la fecha de expiración o durante la entrega en el caso, en el caso de detectarse diferencia de calidad, presenten deterioro por manipuleo o transporte o no aptos para consumo humano, no se aceptaran productos con menor fecha a lo solicitado.

La reposición se efectuará en el caso que el producto haya sufrido alteración de sus características físicas sin culpa atribuible al usuario de la Entidad contratante o cualquier otro defecto o vicio oculto.

El producto canjeado o repuesto tendrá fecha de expiración igual o mayor a la ofertada en el referido proceso de selección.

El canje o reposición se realizará a solo requerimiento de la Entidad, en un plazo no mayor de **04 días hábiles y no generará costo adicional a vuestra entidad.**

Asimismo, "El contratista es el responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de los bienes ofertados por un plazo no menor de un (1) año contado a partir de la conformidad otorgada por la Entidad.



#### 4.2.6 EXPIRACIÓN DE LOS DISPOSITIVO MEDICO DE CORRESPONDER

La fecha de expiración no podrá ser menor a dieciocho (18) meses, contándose a partir de la fecha de recepción y/o entrega a la entidad y de acuerdo con las especificaciones técnicas. En caso, que el dispositivo médico ingrese con vigencia menor podrá presentar carta de compromiso de canje por vencimiento con las mismas condiciones que oferte el producto.

En los casos de dispositivos médicos que no presentan fecha de expiración. Éstos deben tener una fecha de fabricación no menor a tres (03) años contados retrospectivamente desde la fecha de recepción por parte de la entidad.

#### 4.3 REQUISITOS SEGÚN LEYES, REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS, REGLAMENTOS Y DEMÁS NORMAS, para lo cual deberá considerarse de los siguientes documentos:

- a. **Copia de la Resolución Directoral del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente otorgado por la DIGEMID-MINSA**, para aquellos productos aplicables. No se aceptará registro sanitario en trámite, salvo que se encuentre contemplado en los alcances del Decreto Supremo N° 016-2011-SA, para lo cual se acompañará a la copia del RD del registro Sanitario, copia del expediente en trámite de la solicitud de reinscripción.
- b. **Copia del Protocolo o Certificado de Análisis o ficha técnica de análisis o equivalentes**, correspondiente al Número de Lote de la muestra presentada para cada ítem emitido por el laboratorio de Control de Calidad del Fabricante o por un Laboratorio acreditado por INDECOPI o autorizado por el Ministerio de Salud.

Este documento es un informe técnico por cada lote que se produce, no se admitirá enmendaduras ni correcciones en este documento. Para el caso de productos importados deberá contar con la firma del responsable de Control de Calidad del fabricante y la firma y sello del Químico Farmacéutico regente del postor. Para el caso de los productos nacionales, deberá contar con la firma del jefe de Control de Calidad (Químico Farmacéutico) del fabricante.

El protocolo de análisis debe consignar obligatoriamente lo dispuesto en el Decreto Supremo N° 016-2011-SA, Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia sanitaria de productos farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios y modificatorias.

Estos certificados son exigibles tanto para productos que cuenten o no con registro sanitario. En caso de presentar el documento solicitado en el presente literal, en idioma distinto al castellano; se deberá presentar copia simple de la traducción oficial o sin valor oficial certificada efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda, de acuerdo a lo establecido en el artículo 59° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

- c. **Copia de certificado vigente de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) y Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA):**

##### **Para Dispositivos Médicos: Material Médico e Insumos Importados:**

Certificado vigente de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del Fabricante, emitido por autoridad competente del país de origen, con traducción al idioma castellano.

Debe indicar la fecha de vigencia, o en su defecto, la fecha de emisión no deberá ser mayor a 2 años a la fecha de presentación de propuesta. Debe especificar la familia de productos y/o el nombre del producto que oferta. También se aceptará como documento alternativo el certificado CE. de la comunidad europea (Directiva 93/42/EEC vigente para dispositivos médicos o la Directiva 90/385/EEC, vigente para dispositivos médicos implantables, según corresponda); o el certificado de la FDA. Para los productos provenientes de países donde no se emiten CBPM ni certificado CE, ni FDA, podrán presentar el Certificado de Libre Venta o el certificado de libre comercialización, en los que deberán señalar que la empresa cumple con las BPM o de Fabricación u otro documento emitido por la autoridad competente del país de origen que acredite las buenas prácticas de manufactura (entre ellos el ISO/ EN 13485).



Acreditación: Copia de Certificado vigente de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del fabricante.

**Para Dispositivos Médicos: Material Médico e Insumos Nacionales:**

**Para Fabricantes:**

Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), vigente emitido por DIGEMID.

**Para Distribuidoras:**

Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del fabricante, vigente ofertado emitido por DIGEMID. En el caso de no requerir BPM deberá presentar constancia de DIGEMID.

Certificado Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), vigente emitido por DIGEMID. En el caso de no requerir BPA deberá presentar constancia de DIGEMID.

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

Acreditación: Copia de Certificado Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), vigente emitido por DIGEMID.

- d. **Copia de Buenas Prácticas de Transportes (BPDyT)**, según lo requiera el ítem.

#### 4.4. EMBALAJE Y LOGOTIPO

##### 4.4.1 EMBALAJE

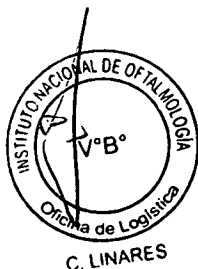
El embalaje de los medicamentos deberá cumplir con los siguientes requisitos: Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento. Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables. Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del dispositivo médico, concentración, unidad de medida, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento. Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del dispositivo médico. En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja. Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.

Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta (parihuela) estándar definida según NTP vigente.

Deberá cumplir con los siguientes requisitos: Que garantice las propiedades e integridad del producto. Herméticamente sellado sin porosidad.

##### 4.4.2 LOGOTIPO

El contenido de los rotulados de los envases, de aquellos productos que requieran Registro Sanitario, debe estar de acuerdo a la información exigida por el DS N° 016-2011-SA y modificatorias. Deben ser claros legibles y resistentes a la manipulación.



**XX- XXX – XXX - INO-MINSA**  
**INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGIA**

Para aquellos envases inmediato o mediato, cuyas dimensiones no permitan imprimir el logotipo antes establecido, se considerará el siguiente alternativo:

**XX - XXX - XXX - INO-MINSA**

#### 4.5 MODALIDAD DE EJECUCIÓN

No aplica.

#### 4.6 LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

##### 4.6.1 LUGAR

Los Dispositivos Médicos adjudicados deberán ser entregados por los proveedores en el Almacén del Instituto Nacional de Oftalmología, sito en Av. Tingo María 398 – Cercado de Lima, en las fechas programadas y por la cantidad total que se consigna en la Orden de Compra de lunes a viernes de 08:00 a 16:00 horas.

##### 4.6.2 PLAZO DE EJECUCION

La entrega se efectuará dentro de un **período no mayor de siete (07) días calendario**, que se contabilizará a partir del día siguiente de la suscripción del contrato.

Para efectos de trámite administrativo la orden de compra será emitida por el instituto y notificada al contratista, durante los primeros diez (10 días calendarios) del mes, no afectando ello el plazo de ejecución contractual a cumplir por el contratista.

#### 5. REQUISITOS Y RECURSOS DEL PROVEEDOR

##### 5.1. REQUISITOS DEL PROVEEDOR

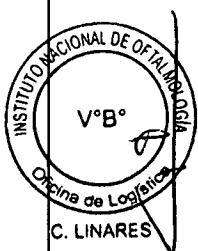
RNP y Ficha RUC.

#### 6. OTRAS OBLIGACIONES PARA LA EJECUCION DE LA PRESTACION.

##### 6.1 CONFORMIDAD DE LOS BIENES

###### 6.1.1 ÁREA QUE RECEPCIONARÁN Y BRINDARÁ LA CONFORMIDAD

- La recepción de los bienes estará a cargo del Jefe de Almacén y un Profesional Químico Farmacéutico (Jefe del Almacén Especializado de Medicamentos e Insumos Médicos) del Instituto Nacional de Oftalmología, previa ejecución de las siguientes acciones:
  - Cotejar las cantidades que se indican en la Guía de remisión de EL CONTRATISTA, y con el número de bienes recepcionados en el Almacén.
  - Verificar si los dispositivos médicos cumplen con los requisitos, características, unidad de medición, y formas de presentación establecidos en las bases y adjudicados.
  - Determinar si hay daño por rotura, aplastamiento u otros, haciendo las observaciones para la no recepción.
  - Informe del funcionario responsable del Servicio de Farmacia emitiendo la conformidad de la prestación efectuada. (Anexo 1)
  - Consignar la fecha real en la que se recepciono los bienes.
  - Firmar (a manuscrito) y sellar los documentos.
- Verificar los documentos recibidos con los medicamentos que se recepcionan en los Almacenes del INO, de acuerdo lo señalado en el Art. 168° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley 30225.
- De no ser encontrados conforme los bienes, no se recepcionarán y se consignará la observación "NO CONFORME – NO RECIBIDO" en la Guía del Proveedor que deberá cumplir con la entrega, dentro del plazo de siete (07) días calendarios.
- Los documentos que deban ser devueltos a EL CONTRATISTA previamente fechados, sellados y firmados por el Jefe de Almacén del Instituto Nacional de Oftalmología, para efectos de su solicitud de pago de facturas.
  - Original de orden de Compra – Guía de Internamiento del Instituto Nacional de Oftalmología.



- Comprobante de pago
- Original de Guía de Remisión
- La entrega de esta documentación es de responsabilidad del Jefe de Almacén del Instituto Nacional de Oftalmología, debiendo quedarse con las copias para sus archivos.

## 6.2 PENALIDADES

De acuerdo al artículo 161, 162 y 163 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

## 6.3 FORMA DE PAGO

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en **PAGO ÚNICO**, después de otorgada la conformidad.

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

- Recepción en el Área de Almacén Central del Instituto Nacional de Oftalmología.
- Informe del funcionario responsable del Servicio de Farmacia emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.

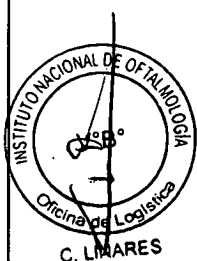
## 6.4 RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS.

El plazo de responsabilidad será mínimo de **01 año**, de acuerdo a la normativa vigente de la ley y el reglamento de la ley de contrataciones del Estado.

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 en la Ley y su reglamento de Contrataciones del Estado.

## 6.5 GARANTÍA COMERCIAL DEL PRODUCTO

La garantía mínima debe ser de 18 meses, contados a partir de la recepción del bien. Por lo tanto, el proveedor deberá presentar la carta de garantía comercial al internar el producto en el Almacén de la Entidad.



### 3.1. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

#### A CAPACIDAD LEGAL

##### HABILITACIÓN

##### Requisitos:

- Constancia de inscripción en los Padrones de Registro de establecimiento farmacéutico de DIGEMID o Resolución o certificado de autorización sanitaria vigente para la elaboración y/o comercialización de productos farmacéuticos

##### Importante

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

##### Acreditación:

- Copia simple de Constancia de inscripción en los Padrones de Registro de establecimiento farmacéutico de DIGEMID o Resolución o certificado de autorización sanitaria vigente para la elaboración y/o comercialización de productos farmacéuticos.

##### 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 para cada ítem con un monto acumulado equivalente a:

TEMS	SUB ITEMS	DESCRIPCIÓN TÉCNICA	MONTO DE EXPERIENCIA
1		CÁNULA DE ASPIRACIÓN SUB RETINAL 25 GA	S/ 60,000.00
2		CARBACOL 100 µg/mL INY 1.5 mL	S/ 100,000.00
3		CLORANFENICOL 1 g/100 g-UNG-OFT 3.5 g	S/ 80,000.00
4	4.1	CONDROITINA SULFATO SODICO + HIALURONATO DE SODIO 40 mg + 17 mg/mL SOL 1 mL	S/ 100,000.00
	4.2	CONDROITINA SULFATO SODICO + HIALURONATO SODICO 40 mg + 30 mg/mL SOL OFT 0.5 mL	S/ 300,000.00
5		CUCHILLA QUIRÚRGICA OFTALMOLÓGICA DESCARTABLE 2.2 mm	S/ 70,000.00
6		CUCHILLETE CRESCENT ANGULADO ESTANDAR BISEL SUPERIOR	S/ 90,000.00
7		CUCHILLETE DE INCISION PARA FACO ESTANDAR ANGULADO DE 15°	S/ 40,000.00
8		CUCHILLETE DESCARTABLE DE INCISION PARA FACOEMULSIFICACION DE 2.6 mm	S/ 80,000.00
9		CUCHILLETE DESCARTABLE DE INCISION PARA PARACENTESIS DE 1.20 mm	S/ 70,000.00
10	10.1	ELECTRODOS DTL PARA ESTUDIO ERG MULTIFOCAL	S/ 40,000.00
	10.2	ELECTRODO CORNEAL PARA ELECTRORETINOGRAMA	S/ 80,000.00
	10.3	ELECTRODO PARA POTENCIAS EVOCADOS X 10 UNIDADES (SET)	S/ 30,000.00
11		GAS PERFLUOR DE CARBONO NO ESTÉRIL PARA CIRUGIA OFTALMICA X 30 mL	S/ 100,000.00
12		HIALURONATO SODICO 10 mg/mL INY 0.85 mL	S/ 100,000.00
13		HIPROMELOSA 20 mg/mL SOL OFT 2 mL	S/ 40,000.00
14	14.1	LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +10.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR NO PLEGABLE 3 PIEZAS	S/ 40,000.00
	14.2	LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +15.0 A +27.0 CÁMARA ANTERIOR NO PLEGABLE DE 13.0 mm	S/ 15,000.00
15	15.1	LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +10 A +30 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 3 PIEZAS	S/ 120,000.00
	15.2	LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA	S/ 600,000.00



	15.3	LENTE INTRAOCULAR DIOPTRIA +6.0 A +30.0 CAMARA POSTERIOR TÓRICA PLEGABLE 1 PIEZA	S/ 11,000.00
16		MACROGOL 400 (POLIETILENGLICOL 400) + PROPILENGLICOL + SORBITOL 4 mg + 3 mg + 14 mg SOL OFT 10 mL	S/ 200,000.00
17		MICROESPONJA OFTÁLMICA DE CELULOSA X 10	S/ 60,000.00
18		MOXIFLOXACINO 5 mg/mL (0.5%) + DEXAMETASONA 1 mg/mL (0.1%) SOL OFT 5 mL	S/ 200,000.00
19		SOLUCION SALINA BALANCEADA SOL 500 ML	S/ 100,000.00
20	20.1	SUTURA ACIDO POLIGLACTIN 6/0 C/DOBLE AGUJA 1/4 CIRCULO ESPATULADA 8 mm X 45 cm	S/ 30,000.00
	20.2	SUTURA ACIDO POLIGLACTIN 7/0 C/DOBLE AGUJA 3/8 CIRCULO ESPATULADA 6.5 mm X 45 cm	S/ 20,000.00
21	21.1	SUTURA DE POLIESTER TRENZADO VERDE 5/0 C/DOBLE AGUJA 1/4 CIRCULO ESPATULADA 8 mm X 45 cm	S/ 10,000.00
	21.2	SUTURA NAILON NEGRO MONOFILAMENTO 10/0 C/DOBLE AGUJA 3/8 CIRCULO ESPATULADA 6.2 mm X 30 cm	S/ 20,000.00
	21.3	SUTURA NAILON NEGRO MONOFILAMENTO 9/0 C/DOBLE AGUJA 3/8 CIRCULO ESPATULADA 6.4 mm X 38 cm	S/ 10,000.00
	21.4	SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 6/0 TRENZADA 6/0 C/DOBLE AGUJA 1/4 CIRCULO ESPATULADA 8 mm X 45 cm	S/ 10,000.00
22		VALVULA DE SILICONA PARA CIRUGIA DE GLAUCOMA	S/ 140,000.00
23		TIPS 45° TORSIONAL KELMAN 0.9 mm PARA EQUIPO FACOEMULSIFICADOR	S/ 50,000.00

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.

Se consideran bienes similares a los que pertenezcan al mismo grupo terapéutico:

**\*ÍTEM 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20 y 23**

**(SUB ÍTEM: 4.1, 4.2, 14.1, 14.2, 15.1, 15.2, 15.3 - MATERIAL MÉDICO OFTALMOLÓGICO).**

**\*ÍTEM 10**

**(SUB ÍTEM: 10.1, 10.2, 10.3 – ELECTRODO O DISPOSITIVO MÉDICO)**

**\*ÍTEM 20 Y 21**

**(SUB ÍTEM: 20.1, 20.2, 21.1, 21.2, 21.3, 21.4 – SUTURAS)**

#### **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>7</sup> correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.

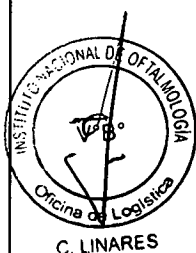
En caso los postores presenten varios comprobantes de pago para acreditar una sola contratación,

<sup>7</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 fehacencia 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 si se contaría con la declaración de un tercero que brinde certeza, ante la cual debiera reconocerse la validez de la experiencia".





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° 7** 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.

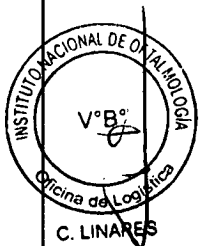
Si el postor acredita experiencia de otra persona jurídica como consecuencia de una reorganización societaria, debe presentar adicionalmente el **Anexo N° 8**.

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° 7** referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.

#### **Importante**

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



## CAPÍTULO 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 **ADQUISICION DE INSUMOS OFTALMOLOGICOS EN ESTADO CRITICO PARA CIRUGIAS DEL INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGÍA DR. FRANCISCO CONTRERAS CAMPOS**, 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 **CONTRATACION DIRECTA N° 03-2023-INO-MINSA para la contratación de ADQUISICION DE INSUMOS OFTALMOLOGICOS EN ESTADO CRITICO PARA CIRUGIAS DEL INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGÍA DR. FRANCISCO CONTRERAS CAMPOS**, a [INDICAR NOMBRE DEL GANADOR DE LA BUENA PRO], cuyos detalles e importe constan en los documentos integrantes del presente contrato.

### **CLÁUSULA SEGUNDA: OBJETO**

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

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

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

Este monto comprende el costo del servicio, 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 del servicio materia del presente contrato.

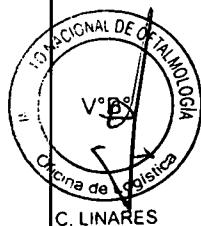
### **CLÁUSULA CUARTA: DEL PAGO<sup>8</sup>**

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

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

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

<sup>8</sup> En cada caso concreto, dependiendo de la naturaleza del contrato, podrá adicionarse la información que resulte pertinente a efectos de generar el pago.



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

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

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

**CLÁUSULA SEXTA: PARTES INTEGRANTES DEL CONTRATO**

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

**CLÁUSULA SÉTIMA: GARANTÍAS**

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

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

Importante

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

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

En el caso que corresponda, consignar lo siguiente:

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

Importante

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

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

Importante



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

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

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

#### **CLÁUSULA DÉCIMA: CONFORMIDAD DE LA PRESTACIÓN DEL SERVICIO**

La conformidad de la prestación del servicio se regula por lo dispuesto en el artículo 168 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado. 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 servicios manifiestamente no cumplan con las características y condiciones ofrecidas, en cuyo caso LA ENTIDAD no otorga la conformidad, 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 conformidad del servicio 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**

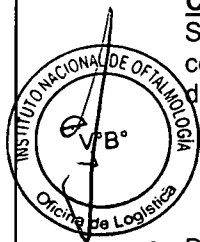
Si EL CONTRATISTA incurre en retraso injustificado en la ejecución de las prestaciones objeto del contrato, LA ENTIDAD le aplica automáticamente una penalidad por mora por cada día de atraso, de acuerdo a la siguiente fórmula:

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

C. LINARES 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>9</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:

DOMICILIO DE LA ENTIDAD: [REDACTED]

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.

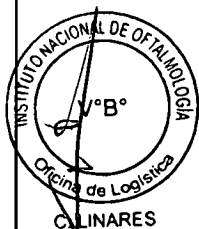
De acuerdo con las bases integradas, la oferta y las disposiciones del presente contrato, las partes lo firman por duplicado en señal de conformidad en la ciudad de [.....] al [CONSIGNAR FECHA].

\_\_\_\_\_  
"LA ENTIDAD"

\_\_\_\_\_  
"EL CONTRATISTA"

**Importante**

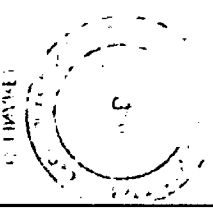
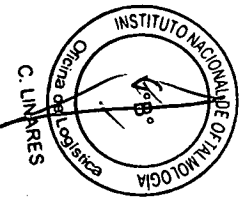
*Este documento puede firmarse digitalmente si ambas partes cuentan con firma digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales<sup>10</sup>.*



<sup>9</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).

<sup>10</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

**ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES  
CONTRATACION DIRECTA N°03-2023-INO-MINSA**

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>11</sup>	Sí	No	
Correo electrónico :			

#### Autorización de notificación por correo electrónico:

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

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de reducción de la oferta económica.
3. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
4. Solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el artículo 141 del Reglamento.
5. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
6. Notificación de la orden de compra<sup>12</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.*



C. LINARES

<sup>11</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 consideración, en caso el postor ganador de la buena pro solicite la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato, en calidad de garantía de fiel cumplimiento, en los contratos periódicos de prestación de servicios, según lo señalado en el numeral 149.4 del artículo 149 y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento. Asimismo, dicha información se tendrá en cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.

<sup>12</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 servicios.



Importante

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

### ANEXO N° 1

#### DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

**ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES**

**CONTRATACION DIRECTA N°03-2023-INO-MINSA**

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>13</sup>		Sí	No	
Correo electrónico :				

Datos del consorciado 2				
Nombre, Denominación o Razón Social :				
Domicilio Legal :				
RUC :	Teléfono(s) :			
MYPE <sup>14</sup>		Sí	No	
Correo electrónico :				

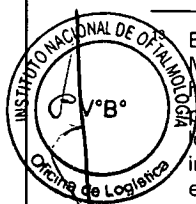
Datos del consorciado ...				
Nombre, Denominación o Razón Social :				
Domicilio Legal :				
RUC :	Teléfono(s) :			
MYPE <sup>15</sup>		Sí	No	
Correo electrónico :				

#### Autorización de notificación por correo electrónico:

Correo electrónico del consorcio:

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

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



C. LINARES<sup>14</sup>

Ibidem.

<sup>15</sup> Ibidem.

En los contratos periódicos de prestación de servicios, esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en consideración, en caso el consorcio ganador de la buena pro solicite la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato, en calidad de garantía de fiel cumplimiento, según lo señalado en el numeral 149.4 del artículo 149 y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento. Asimismo, dicha información se tendrá en cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento. Para dichos efectos, todos los integrantes del consorcio deben acreditar la condición de micro o pequeña empresa.

2. Solicitud de reducción de la oferta económica.
3. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
4. Solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el artículo 141 del Reglamento.
5. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
6. Notificación de la orden de servicios<sup>16</sup>

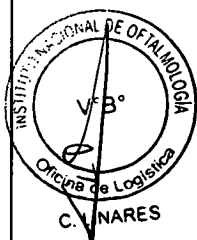
Asimismo, me comprometo a remitir la confirmación de recepción, en el plazo máximo de dos (2) días hábiles de recibida la comunicación.

[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>16</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 servicios.

## ANEXO N° 2

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

Señores  
**ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES**  
**CONTRATACION DIRECTA N°03-2023-INO-MINSA**  
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.**



C. LINARES

### ANEXO N° 3

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

Señores  
**ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES**  
**CONTRATACIÓN DIRECTA N°03-2023-INO-MINSA**  
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**



C. LINARES

Importante

**Adicionalmente, puede requerirse la presentación de documentación que acredite el cumplimiento de los términos de referencia, 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

**ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES  
CONTRATACIÓN DIRECTA N°03-2023-INO-MINSA**

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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



## ANEXO N° 5

### PROMESA DE CONSORCIO

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

Señores

**ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES  
CONTRATACION DIRECTA N°03-2023-INO-MINSA**

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 **CONTRATACIÓN DIRECTA 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>17</sup>

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

2. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2] [%] <sup>18</sup>

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES 100% <sup>19</sup>

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

<sup>17</sup> Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

<sup>18</sup> Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

<sup>19</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.*



C. LINARES

## ANEXO N° 6

### PRECIO DE LA OFERTA

Señores

**ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES  
CONTRATACION DIRECTA N°03-2023-INO-MINSA**

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 servicio 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**

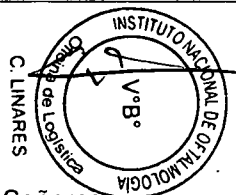
#### Importante

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

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







## ANEXO N° 7

### EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Señores  
**ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES**  
**CONTRATACION DIRECTA N°03-2023-INO-MINSA**  
Presente.-

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

N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/S / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP <sup>20</sup>	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO <sup>21</sup>	EXPERIENCIA PROVENIENTE <sup>22</sup> DE:	MONEDA	IMPORTE <sup>23</sup>	TIPO DE CAMBIO VENTA <sup>24</sup>	MONTO FACTURADO ACUMULADO <sup>25</sup>
1										
2										
3										
4										

<sup>20</sup> Se refiere a la fecha de suscripción del contrato, de la emisión de la Orden de Servicios o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.

<sup>21</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>22</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>23</sup> Se refiere al monto del contrato ejecutado incluido adicionales y reducciones, de ser el caso.

<sup>24</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 Servicios o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.

<sup>25</sup> Consignar en la moneda establecida en las bases.

N°	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/S / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP <sup>20</sup>	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO <sup>21</sup>	EXPERIENCIA PROVENIENTE <sup>22</sup> DE:	MONEDA	IMPORTE <sup>23</sup>	TIPO DE CAMBIO VENTA <sup>24</sup>	MONTO FACTURADO ACUMULADO <sup>25</sup>
5									
6									
7									
8									
9									
10									
...									
20									
<b>TOTAL</b>									

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

**ANEXO N° 8**  
**DECLARACIÓN JURADA**  
**(NUMERAL 49.4 DEL ARTÍCULO 49 DEL REGLAMENTO)**

Señores  
**ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES**  
**CONTRATACION DIRECTA N°03-2023-INO-MINSA**  
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° 9

### COMPROMISO DE CANJE Y/O REPOSICIÓN POR VICIOS OCULTOS

Señores  
**ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES**  
**CONTRATACION DIRECTA N°03-2023-INO-MINSA**  
Presente.-

De nuestra consideración:

Es grato dirigirnos a ustedes, en representación de....., para hacer llegar el presente documento de "Compromiso de Canje y/o Reposición por vicios Ocultos", de los productos que se nos adjudiquen de nuestra propuesta presentada a la **CONTRATACIÓN DIRECTA N°03-2023-INO-MINSA "ADQUISICION DE INSUMOS OFTALMOLOGICOS EN ESTADO CRITICO PARA CIRUGIAS DEL INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGÍA DR. FRANCISCO CONTRERAS CAMPOS"**.

El canje será efectuado por la totalidad de los Suministros de Productos Farmacéuticos que no hubiese sido consumido antes de la fecha de expiración o durante la entrega, en el caso de detectarse deficiencias en la calidad, presenten deterioros por manipuleo o transporte o no aptos para consumo humano, no se aceptaran productos con menor fecha a la solicitada.

La reposición se efectuará, en el caso de que el producto haya sufrido alteración de sus características físicas sin culpa atribuible al usuario de la Entidad contratante o cualquier otro defecto o vicio oculto. El producto canjeado o repuesto tendrá fecha de expiración igual o mayor a la ofertada en el referido proceso de selección.

El canje o reposición se realizará a solo requerimiento de ustedes, en un plazo no mayor de **04 días hábiles y no generará costo adicional a vuestra entidad.**

Asimismo, "El contratista es el responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de los bienes ofertados por un plazo no menor de un (1) año contado a partir de la conformidad otorgada por la Entidad.

Atentamente,  
[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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



ANEXO N° 10

RELACION DE MUESTRAS ENTREGADAS PARA EVALUACION TECNICA

Señores  
**ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES**  
**CONTRATACION DIRECTA N°03-2023-INO-MINSA**  
Presente.-

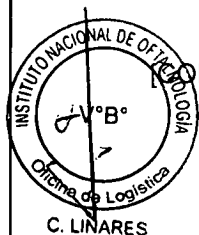
De nuestra consideración.

Mediante el presente se hace entrega de las siguientes muestras de los productos que ofertamos, para su respectiva evaluación técnica:

Nro. ITEM	DESCRIPCION DEL PRODUCTO OFERTADO	MARCA COMERCIAL (si tuviera)	DESCRIPCION DEL ENVASE		N° LOTE, (SEGÚN PROTOCOLO DE ANALISIS)	N° REGISTRO SANITARIO	FECHA DE FABRICACION Y FECHA DE VENCIMIENTO	CANTIDAD DE MUESTRAS
			INMEDIATO	MEDIATO				
							F.F: F.V:	
							F.F: F.V:	
							F.F: F.V:	
							F.F: F.V:	
							F.F: F.V:	
							F.F: F.V:	
							F.F: F.V:	

NUMERO TOTAL DE ITEMS OFERTADOS: .....

Atentamente,



[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

**ANEXO N° 11**  
**HOJA DE PRESENTACION DEL PRODUCTO**

Señores  
**ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES**  
**CONTRATACION DIRECTA N°03-2023-INO-MINSA**  
Presente.-

De nuestra consideración,

NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR		N° ITEM	
NOMBRE Y DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM SEGÚN INO			
FORMA DE PRESENTACION			
MARCA			
FABRICANTE			
PAIS DE FABRICACION / ORIGEN			
DUENO DE LA MARCA O DUENO DEL PRODUCTO			
REQUIERE REGISTRO SANITARIO	SI ( )	NO ( )	
N° REGISTRO SANITARIO			
NOMBRE CON QUE APARECE EL PRODUCTO EN EL REGISTRO SANITARIO			
NOMBRE DEL PRODUCTO EN CASO DE NO TENER REGISTRO SANITARIO			
FECHA DE VENCIMIENTO DEL REGISTRO SANITARIO			
INDICAR SI EL PRODUCTO ES NACIONAL O IMPORTADO			
DESCRIPCION DEL ENVASE (MARCAR X)	INMEDIATO	MEDIATO	
CONDICIONES ESPECIALES DE ALMACENAMIENTO			
VIGENCIA DEL PRODUCTO			
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE INO			

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]



C. LINARES

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

## ANEXO N° 12

### COMPROMISO DE CANJE POR FECHA DE EXPIRACIÓN DE VIGENCIA DE PRODUCTO

Señores

**ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES  
CONTRATACION DIRECTA N°03-2023-INO-MINSA**  
Presente.-

De nuestra consideración:

Es grato dirigirnos a ustedes, en representación de....., para hacer llegar el presente documento de "Compromiso de Canje por Fecha de Vencimiento", del medicamento ítem N°..... en el presente procedimiento de selección de **CONTRATACIÓN DIRECTA N°03-2023-INO-MINSA "ADQUISICION DE INSUMOS OFTALMOLOGICOS EN ESTADO CRITICO PARA CIRUGIAS DEL INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGÍA DR. FRANCISCO CONTRERAS CAMPOS"**.

El canje será efectuado en el caso de que el producto por su naturaleza ingrese al Almacén con una fecha de expiración menor al requerido en las bases.

El canje se efectuará a sólo requerimiento de ustedes, **en un plazo no mayor a 04 días hábiles, y no generará gastos adicionales a los pactados con vuestra entidad**

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

