

MEMORANDO N° 371-2025-GRA/DIRESA/UERSSAF-ADM.

A : **Bach.Cont. Roger Ludwin YARANGA LAURENTE**
Jefe de Abastecimiento y Servicio Auxiliares (E)– UERSSAF

ASUNTO : *ejecución de acuerdo a la ley de contrataciones del estado y su reglamento*

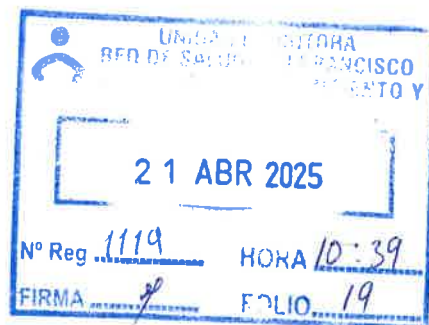
REFERENCIA : **ANEXO N° 01 INFORME SUSTENTATORIO PARA EMPLEAR LA COMPARACION DE PRECIOS**

FECHA : **San Francisco, 21 de abril de 2025.**

Por intermedio del presente se le comunica a Usted, que en referencia al documento, se autoriza la **ejecución de acuerdo a la Ley de Contrataciones del Estado y su reglamento**, para **REALIZAR EL PROCESO DE COMPARACION DE PRECIOS N° 03-2025-UERSSAF/OEC.1, DE LA CONTRACION DE ADQUISICION DE REACTIVOS PARA LA UNIDAD MEDICAMENTOS, INSUMOS Y DROGAS (SISMED), EN ATENCION A LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD**, dicha ejecución es en aplicación y en cumplimiento a la norma de la Ley de contrataciones del Estado, texto único ordenado de la ley 30225, así mismo será bajo responsabilidad de acuerdo a la ley de procedimiento administrativo general ley N° 27444 según el presupuesto de gastos de acuerdo al siguiente detalle.

Lo que comunico a usted, para su conocimiento y cumplimiento.

Atentamente,






GOBIERNO REGIONAL DE AYACUCHO
DIRECCION REGIONAL DE SALUD AYACUCHO
U.E. 408 RED DE SALUD SAN FRANCISCO
W. Condori Quispe
CPC. WILFREDO Z. CONDORI QUISPE
DIRECTOR DE ADMINISTRACIÓN

Nuevo Reg. Documento: 09232644

Nuevo Reg. Expediente: 05152668

C.C.
ARCHIVO
ADM.

| | | | | | |
|---|---|--|---|-------------------------------|-----------|
|  | | UNIDAD EJECUTORA 408 DE LA RED SALUD SAN FRANCISCO COMPARACION DE PRECIOS N° 03-2025-UERSSAF/OEC.1 | | | |
| | | ANEXO N° 01 | | | |
| INFORME SUSTENTATORIO PARA EMPLEAR LA COMPARACIÓN DE PRECIOS | | | | | |
| 1 | Datos del documento | Número de informe | | N° 003-2025-UERSSAF/UASA-RLYL | |
| | | Fecha de informe | | 21/04/2025 | |
| 2 | Objeto de la contratación | Objeto de la contratación | Bienes | X | Servicios |
| | | Descripción del objeto de la contratación | CONTRATACIÓN DE ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA LA UNIDAD MEDICAMENTOS, INSUMOS Y DROGAS (SISMED), EN ATENCIÓN A LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD DE LA UNIDAD EJECUTORA 408 DE LA RED SALUD SAN FRANCISCO - PROVINCIA LA MAR - DEPARTAMENTO AYACUCHO. | | |
| 3 | Antecedentes Los bienes solicitados con INFORME N°00133-2025-GRA/GG-GRDS-DRSA-REDSFCO-DSP UMID-JMVG; por la UNIDAD MEDICAMENTOS, INSUMOS Y DROGAS (SISMED), materia de esta contratación cumple con las condiciones para aplicar el procedimiento de selección Comparación de Precios; a) Como responsable del órgano encargado de las contrataciones, para hacer presente el informe técnico materia del objeto de contratación. b) Con la referencia a la procedencia del empleo del tipo de procedimiento de selección de COMPARACIÓN DE PRECIOS, el mismo que de acuerdo a las condiciones establecidas en el artículo 25° de la Ley 30225 Ley de Contrataciones del Estado y sus modificatorias; concordante con lo dispuesto en los artículos 98° y 99° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, modificado con Decreto Supremo N° 344-2018-EF y sus modificatorias, su aplicación resulta procedente, situación que amerita comunicar a su despacho que se efectuara dicha Contratación. | | | | |
| 4 | Verificación del cumplimiento de las condiciones en los bienes y/o servicios en general | | | ¿Cumple con la condición? | |
| | | | | Sí Cumple | No Cumple |
| | a. | Disponibilidad inmediata | X | | |
| | | Los bienes solicitados de la presente contratación cumplen con la condiciones de uso y disponibilidad inmediata, así mismo son comercializados en la indagaciones del mercado y sustento el cumplimiento de la condición. | | | |
| | b. | Cumplan con las especificaciones técnicas o términos de referencia sin necesidad de ser fabricados, producidos, modificados, suministrados o prestados siguiendo la descripción particular de la Entidad. | X | | |
| | | Los bienes solicitados de la presente contratación cumplen con la condiciones de las especificaciones técnicas de fácil obtención en el mercado, debido que la gran cantidad de proveedores cumplen con la existencia en stock de los bienes requeridos. | | | |
| c. | Fáciles de obtener o que tengan un estándar establecido en el mercado. | X | | | |
| | Los bienes solicitados de la presente contratación, los precios ofrecidos son estándar en el mercado, en iguales condiciones indagadas por distintos proveedores que presentaron la solicitud de cotización. | | | | |
| Nota: De no cumplir con una de las condiciones señaladas, no procede emplear la comparación de precios. | | | | | |
| 5 | Conclusiones: Finalmente consideramos que el Bien a contratar, es procedente adquirirlo bajo el método de contratación comparación de precios por los fundamentos expuestos en los párrafos precedentes; por otro lado; debemos indicar que los sistemas administrativos, nos insta a estar permanentemente actualizado en las herramientas de gestión de la administración pública, con el objetivo de asegurar el uso eficiente de los recursos del estado para el cumplimiento de los objetivos institucionales, bajo esta perspectiva; el procedimiento de selección de la comparación de precios, constituye un instrumento legal de acciones inmediatas, por lo que se procura a contratar el Servicio. Bajo los principios normativos de la ley de contrataciones del estado y la Directiva N° 022-2016-OSCE/CD - Disposiciones aplicables a la comparación de precios. | | | | |
| 6 | <div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: flex-end;"> <div style="text-align: center;">  <p>GOBIERNO REGIONAL DE AYACUCHO DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD AYACUCHO U.E. 408 RED DE SALUD SAN FRANCISCO</p> <p>BACH. ROGER L. MIRANDA LAURENTE JEFE DE ABASTECIMIENTO Y S.A (E)</p> </div> <div style="border: 2px solid blue; padding: 5px; text-align: center;"> <p>UNIDAD EJECUTORA RED DE SALUD SAN FRANCISCO ADMINISTRACIÓN SECRETARÍA</p> <p>21/04/2025</p> <p>N° Reg 1785 HORA 12:21</p> <p>FIRMA  FOLIO 18</p> </div> </div> <p>Nombre, firma y sello del funcionario responsable del órgano encargado de las contrataciones</p> | | | | |

"Año de la recuperación y consolidación de la economía peruana"

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

PARA ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA HEMATOLOGÍA

1. DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN

Adquisición de REACTIVOS DE HEMATOLOGÍA

2. FINALIDAD PÚBLICA

Compra de Reactivos de Hematología para la atención de los pacientes asegurados de los Hospitales de la Unidad Ejecutora Red de Salud San Francisco.

3. OBJETIVOS DE LA CONTRATACIÓN

OBJETIVO GENERAL: Brindar los Reactivos de Hematología necesarios de manera oportuna, para la atención de los pacientes asegurados.

4. ALCANCES Y DESCRIPCIÓN DEL BIEN A ADQUIRIR

4.1. KIT CONTROL HEMATOLOGICO (NORMAL, BAJO, ALTO) KIT 3 FRASCOS X 3 mL

4.1.1. Cantidad: kit por 25 FRASCOS.

4.1.2. *Descripción del Producto:* Sirve para el diagnóstico in vitro, utilizaremos el control para monitorear el rendimiento los instrumentos hematológicos de múltiples parámetros. Los Controles Hematológicos están preparados de sangre humana estabilizada para que con mediciones repetidas puedan utilizarse a diario para monitorear el rendimiento de los sistemas de análisis hematológico. VALORES ASIGNADOS y RANGOS ESPERADOS son determinados en los sistemas utilizando reactivos Boule. VALORES ASIGNADOS de conformidad por análisis múltiples de producto control.

4.1.3. *Ingredientes Activos:* Los Controles Hematológicos deben contener eritrocitos humanos tratados y estabilizados, y componentes estabilizados de plaquetas en un medio isotónico y bacteriostático. Eritrocitos fijados y agregados para simular leucocitos.

4.1.4. *Estabilidad:* La estabilidad del vial debe ser de 14 días después de abierto cuando se regresa al refrigerador después de cada uso. El almacenamiento del producto con la tapa hacia abajo (invertido) puede requerir una mezcla adicional para completar la re-suspensión de componentes celulares.

4.1.5. *Almacenamiento:* Los Controles Hematológicos deben ser transportados en un contenedor con aislamiento térmico designado para mantenerlo frío. Almacenados a 2-10° C, los viales sellados deben ser estables al menos hasta la fecha de expiración.

4.1.6. *Embalaje:* recipiente herméticos plásticos empacadas en una caja de cartón. Conteniendo 3 frascos de control Bajo, 3 frascos de control Medio y 3 frascos de control alto.

4.1.7. *Advertencias y Precauciones:* Para uso de diagnóstico in vitro. Toda la fuente de material humano utilizada para la fabricación de este producto debe ser No Reactiva para antígenos de Hepatitis B y negativa para pruebas de anticuerpos a VIH (VIH-1, VIH-2) y Hepatitis C utilizando técnicas especificadas por FDA (Food and Drug Administration U. S.). No hay método que asegure una ausencia completa de patógenos humanos, este producto deberá manejarse con las precauciones apropiadas. Este producto no deberá desecharse en el dispositivo de desechos general, pero debe depositarse con el desecho médico infeccioso. El descarte por incineración es recomendable. Este producto es destinado para uso como suministro. La adulteración por dilución o adición de cualquier material al producto como suplementos invalidan cualquier uso diagnóstico del producto. Los Controles no deben ser utilizados como Calibradores.

4.1.8. *FECHA DE VENCIMIENTO:* No menor a los 24 meses.

4.2. SOLUCION DE LAVADO PARA ANALIZADOR HEMATOLOGICO UNIDAD 50 m l

4.2. LIMPIADOR ENZIMÁTICO (Cleaner)

4.1.1. Cantidad: 25 FRASCOS

4.1.2. *Descripción del Producto:* Agente de limpieza hidrolítica para remover la acumulación de proteína de los Analizadores Hematológicos.

4.1.3. *Ingredientes Activos:*

4.1.4. Enzimas Hidrolíticas < 10 g/L ó 1 %

4.1.5. Surfactantes y Estabilizadores < 6 g/L ó 0.6 %

4.1.6. *Preservantes:* El agente de limpieza debe contener sales y sustancias antimicrobianas para prevenir la contaminación de mohos y bacterias. Estas sustancias deben ser biodegradables.



"Año de la recuperación y consolidación de la economía peruana"

- 4.1.7. **Estabilidad:** 36 meses a partir de la fecha de producción. La vida útil de este producto debe estar basada en los estudios de estabilidad de aceleradores y tiempo real.
- 4.1.8. **Almacenamiento:** 4–30 °C (40 a 86 °F). Evitar congelar.
- 4.1.9. **Embalaje:** Recipiente plástico conteniendo 50mL
- 4.1.10. **Advertencias y Precauciones:** No debe contener ingredientes peligrosos > 1% del volumen de concentración. Utilizar buenas prácticas de laboratorio. Evitar contacto con piel, ojos y ropa. Es peligroso al ingerirse.
- 4.1.11. **Instrucciones de uso:** Debe de utilizarse con Reactivos CDS. Se utilizará este producto introduciendo la cánula correspondiente del equipo dentro de este recipiente.
- 4.1.12. **Especificaciones de Control de Calidad:**

| TEST | ESPECIFICACIONES |
|-----------------------|------------------|
| pH | 7.50 ± 0.50 |
| Osmolaridad (mOsm/kg) | 450 ± 50 |
| Conductividad (mS/cm) | 15.75 ± 0.5 |
| Apariencia | Líquido azul |

- 4.1.13. **Conformidad del Producto:** CDS Limpiador Enzimático deberá tener la conformidad con 98/79/EC *In Vitro Diagnostic Medical Device Directive (IVD)* utilizando el ANNEX III como el procedimiento de valoración de conformidad.

4.3. SOLUCION DILUYENTE PARA ANALIZADOR HEMATOLOGICO UNIDAD 20 L

4.3.1. DILUYENTE HEMATOLÓGICO 20 L

4.3.2. CANTIDAD: 25

4.3.3. CARACTERÍSTICA Y DESCRIPCIÓN

- El CDS Diluyente Hematológico es una solución isotónica filtrada libre de azida utilizada para el recuento y medición de células sanguíneas en los Analizadores Hematológicos.

4.3.4. Ingredientes Activos:

- Sulfato de Sodio <1.5 %
- Cloruro de Sodio < 0.2 %
- Buffers, estabilizadores y preservantes < 0.4 %

4.3.5. Preservantes: La solución estabilizadora deben contener sales tampón y sustancias antimicrobianas para prevenir la contaminación de mohos y bacterias. Estas sustancias deberán ser biodegradables.

4.3.6. Estabilidad: 31 meses a partir de la fecha de producción. La vida útil de este producto está basada en los estudios de estabilidad de aceleradores y tiempo real.

4.3.7. Almacenamiento: 4–35 °C (40 a 95 °F). No se debe congelar.

4.3.8. Embalaje: Recipiente plástico cuboidal de 20 L dentro de una caja de cartón sellada.

4.3.9. Advertencias y Precauciones: No debe contener ingredientes peligrosos > 1% del volumen de concentración.

4.3.10. Instrucciones de uso: Debe de utilizarse con Reactivos CDS NextGeneration™. Se utilizará este producto introduciendo la cánula correspondiente del equipo dentro de este recipiente. Por ningún motivo la caja de cartón debe abrirse para sacar el recipiente, solamente debe destaparse el tapón de rosca.

4.3.11. Especificaciones de Control de Calidad:

| TEST | ESPECIFICACIONES |
|-----------------------|------------------|
| pH | 7.50 ± 0.20 |
| Osmolaridad (mOsm/kg) | 295 ± 10 |



"Año de la recuperación y consolidación de la economía peruana"

| | |
|-----------------------|---------------------------|
| Conductividad (mS/cm) | 18.20 ± 0.20 |
| Apariencia | Límpido, Líquido incoloro |

4.3.12. Conformidad del Producto: El CDS Diluyente Hematológico deberá tener la conformidad con 98/79/EC *In Vitro Diagnostic Medical Device Directive (IVD)* utilizando el ANNEX III como el procedimiento de valoración de conformidad.

4.4. SOLUCION LISANTE PARA ANALIZADOR HEMATOLOGICO UNIDAD 500 mL

4.4.1. REACTIVO LISANTE

4.4.2. Cantidad: 25 FRASCOS

4.4.3. Descripción del Producto: Reactivo para lisar el estroma de los eritrocitos que permite una cuantificación exacta de leucocitos y para convertir la hemoglobina liberada por una medición cuantitativa en los Sistemas de Análisis Hematológico

4.4.4. Ingredientes Activos:

- > Compuestos de monio cuaternario < 35 g/L ó < 3.5 %
- > Cianuro de Potasio < 0.5 g/L ó < 0.06 %

4.4.5. Preservantes: El Reactivo Lisante debe contener buffers, sales y sustancias antimicrobianas para prevenir la contaminación de mohos y bacterias. Estas sustancias deben ser biodegradables.

4.4.6. Estabilidad: 36 meses a partir de la fecha de producción. La vida útil de este producto debe estar basada en los estudios de estabilidad de aceleradores y tiempo real. Deberá desecharse el producto a los 60 días después de haberse abierto.

4.4.7. Almacenamiento: 4-30 °C (40 a 86 °F). Evitar congelar.

4.4.8. Embalaje: Recipiente plástico conteniendo 500 mL

4.4.9. Advertencias y Precauciones: No debe contener ingredientes peligrosos > 1% del volumen de concentración. Evitar contacto con piel, ojos y ropa. Mantener alejado de productos alimenticios. Si se ingiere consulte a un médico. Si el paciente está consciente, darle agua tibia con sal o cualquier emético hasta que el vómito esté claro.

4.4.10. Instrucciones de uso: Debe utilizarse con Sistemas de Análisis Hematológico capaces de reportar recuentos diferenciales de leucocitos (WBC) de tres o cinco partes. Utilizaremos este producto introduciendo la cánula correspondiente del equipo dentro de este recipiente.

4.4.11. Especificaciones de Control de Calidad:

| TEST | ESPECIFICACIONES |
|-----------------------|---------------------------|
| pH | 9.6 ± 0.50 |
| Osmolaridad (mOsm/kg) | 380 ± 30 |
| Conductividad (mS/cm) | 4.725 ± 0.775 |
| Apariencia | Límpido, Líquido incoloro |

4.4.12. Conformidad del Producto: El Reactivo Lisante deberá tener la conformidad con 98/79/EC *In Vitro Diagnostic Medical Device Directive (IVD)* utilizando el ANNEX III como el procedimiento de valoración de conformidad.

4.5. SOLUCION LISANTE PARA ANALIZADOR HEMATOLOGICO UNIDAD 100 mL

4.5.1. REACTIVO LISANTE

4.5.2. Cantidad: 25 FRASCOS

4.5.3. Descripción del Producto: Reactivo para lisar el estroma de los eritrocitos que permite una cuantificación exacta de leucocitos y para convertir la hemoglobina liberada por una medición cuantitativa en los Sistemas de Análisis Hematológico

4.5.4. Ingredientes Activos:

- > Compuestos de monio cuaternario < 35 g/L ó < 3.5 %
- > Cianuro de Potasio < 0.5 g/L ó < 0.06 %



"Año de la recuperación y consolidación de la economía peruana"

- 4.5.5. **Preservantes:** El Reactivo Lisante debe contener buffers, sales y sustancias antimicrobianas para prevenir la contaminación de mohos y bacterias. Estas sustancias deben ser biodegradables.
- 4.5.6. **Estabilidad:** 36 meses a partir de la fecha de producción. La vida útil de este producto debe estar basada en los estudios de estabilidad de aceleradores y tiempo real. Deberá desecharse el producto a los 60 días después de haberse abierto.
- 4.5.7. **Almacenamiento:** 4-30 °C (40 a 86 °F). Evitar congelar.
- 4.5.8. **Embalaje:** Recipiente plástico conteniendo 100 mL
- 4.5.9. **Advertencias y Precauciones:** No debe contener ingredientes peligrosos > 1% del volumen de concentración. Evitar contacto con piel, ojos y ropa. Mantener alejado de productos alimenticios. Si se ingiere consulte a un médico. Si el paciente está consciente, darle agua tibia con sal o cualquier emético hasta que el vómito esté claro.
- 4.5.10. **Instrucciones de uso:** Debe utilizarse con Sistemas de Análisis Hematológico capaces de reportar recuentos diferenciales de leucocitos (WBC) de tres o cinco partes. Utilizaremos este producto introduciendo la cánula correspondiente del equipo dentro de este recipiente.

4.5.11. **Especificaciones de Control de Calidad:**

| TEST | ESPECIFICACIONES |
|-----------------------|---------------------------|
| pH | 9.6 ± 0.50 |
| Osmolaridad (mOsm/kg) | 380 ± 30 |
| Conductividad (mS/cm) | 4.725 ± 0.775 |
| Apariencia | Límpido, Líquido incoloro |

- 4.5.12. **Conformidad del Producto:** El Reactivo Lisante deberá tener la conformidad con 98/79/EC *In Vitro Diagnostic Medical Device Directive (IVD)* utilizando el ANNEX III como el procedimiento de valoración de conformidad.

- 4.5.13. **FECHA DE VENCIMIENTO:** No menor a los 24 meses.

5. **GARANTÍA:** Mínimo de un año

6. **DOCUMENTOS ENTREGABLES:**

- ✓ Ficha Técnica del Producto.
- ✓ Autorización Sanitaria de Funcionamiento de la Empresa Proveedora
- ✓ Certificación de BPA
- ✓ Registro Sanitario en vigencia del Producto Farmacéutico/Dispositivo médico ofertado (siempre y cuando lo requiera).

7. **MANTENIMIENTO PREVENTIVO:**

NO APLICA

8. **CAPACITACIÓN:**

NO APLICA

9. **REQUISITOS DEL PROVEEDOR:**

Registro de RNP, que se dedique al giro de negocio de venta de productos farmacéuticos y/o equipos médicos.

10. **LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN:**

LUGAR: Almacén especializado de medicamentos de la UERSSAF, distrito de Ayna San Francisco
Plazo de ejecución: una vez generada la O/C 07 días calendarios.

11. **CONFORMIDAD:**



La conformidad referida a la contratación, es emitida por la parte usuaria en un plazo máximo de tres (03) días de producida la recepción.

GOBIERNO REGIONAL DE AYACUCHO
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
U.E. 408 RED DE SALUD SAN FRANCISCO
Firma: _____
D. J. VÁSQUEZ GUILLO
U.E. 408 RED DE SALUD SAN FRANCISCO



ANEXO N° 02



Solicitud de cotización

| | | | | | | |
|---|--|---|---|-------------------------------------|------------------------|--------------------------|
| 1 | Número y fecha del documento | Número | N° 003-2024-UERSSAF-COMPRE/OEC | | | |
| | | Fecha | 21/04/2025 | | | |
| 2 | Datos de la Entidad | Nombre de la Entidad | UNIDAD EJECUTORA 408 DE LA RED SALUD SAN FRANCISCO | | | |
| | | RUC | 20602971776 | | | |
| | | Dirección | PLAZA 04 DE OCTUBRE S/N SAN FRANCISCO AYNA. | | | |
| | | Teléfono(s) | | | | |
| | | Correo electrónico | abastecimiento.uerssaf@gmail.com | | | |
| | | Persona de contacto | ROGER L. YARANGA LAURENTE | | | |
| 3 | Datos de postor | Nombre o razón social | DROGUERIA DRUG MEDICAL S.R.L. | | | |
| | | RUC | 20610760407 | | | |
| | | Dirección | | | | |
| | | Teléfono(s) | 990057022 | | | |
| | | Correo electrónico | ventas1drugmedical@gmail.com | | | |
| | | Representante o persona de contacto | RIVERA GOMEZ ANANI KEYLY | | | |
| 4 | Objeto de la contratación | Objeto de la contratación | Bienes | <input checked="" type="checkbox"/> | Servicios | <input type="checkbox"/> |
| | | Descripción del objeto de la contratación | CONTRATACIÓN DE ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA LA UNIDAD MEDICAMENTOS, INSUMOS Y DROGAS (SISMED), EN ATENCIÓN A LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD DE LA UNIDAD EJECUTORA 408 DE LA RED SALUD SAN FRANCISCO - PROVINCIA LA MAR - DEPARTAMENTO AYACUCHO. | | | |
| | | Se adjunta | Especificaciones técnicas | <input checked="" type="checkbox"/> | Términos de referencia | <input type="checkbox"/> |
| | | | | | | |
| 5 | Información complementaria | | | | | |
| | Se adjunta el formato de Cotización y Declaración Jurada (Anexo N° 3), para dar respuesta a este documento. | | | | | |
| 6 |   BACH. ROGER L. YARANGA LAURENTE JEFE DE ABASTECIMIENTO Y S.A. (E) | | | | | |
| | Nombre, firma y sello del funcionario responsable del órgano encargado de las contrataciones | | | | | |



ANEXO N° 02

Solicitud de cotización

| | | | | | | |
|---|--|---|---|---|------------------------|--|
| 1 | Número y fecha del documento | Número | N° 003-2024-UERSSAF-COMP/UEC | | | |
| | | Fecha | 21/04/2025 | | | |
| 2 | Datos de la Entidad | Nombre de la Entidad | UNIDAD EJECUTORA 408 DE LA RED SALUD SAN FRANCISCO | | | |
| | | RUC | 20602971776 | | | |
| | | Dirección | PLAZA 04 DE OCTUBRE S/N SAN FRANCISCO AYNA. | | | |
| | | Teléfono(s) | | | | |
| | | Correo electrónico | abastecimiento.uerssaf@gmail.com | | | |
| | | Persona de contacto | ROGER L. YARANGA LAURENTE | | | |
| 3 | Datos de postor | Nombre o razón social | ITHALMEDIC SUPPLY S.R.L. | | | |
| | | RUC | 20611404574 | | | |
| | | Dirección | | | | |
| | | Teléfono(s) | 987852425 | | | |
| | | Correo electrónico | ithalmedic@gmail.com | | | |
| | | Representante o persona de contacto | BENDEZU CORDERO WALTER | | | |
| 4 | Objeto de la contratación | Objeto de la contratación | Bienes | X | Servicios | |
| | | Descripción del objeto de la contratación | CONTRATACIÓN DE ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA LA UNIDAD MEDICAMENTOS, INSUMOS Y DROGAS (SISMED), EN ATENCIÓN A LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD DE LA UNIDAD EJECUTORA 408 DE LA RED SALUD SAN FRANCISCO - PROVINCIA LA MAR - DEPARTAMENTO AYACUCHO. | | | |
| | | Se adjunta | Especificaciones técnicas | X | Términos de referencia | |
| 5 | Información complementaria | | | | | |
| | Se adjunta el formato de Cotización y Declaración Jurada (Anexo N° 3), para dar respuesta a este documento. | | | | | |
| 6 | <div>  BACH. ROGER L. YARANGA LAURENTE JEFE DE ABASTECIMIENTO Y S.A. (6)</div> <p>Nombre, firma y sello del funcionario responsable del órgano encargado de las contrataciones</p> | | | | | |



ANEXO N° 02

Solicitud de cotización

| | | | | | | |
|---|--|---|---|---|------------------------|--|
| 1 | Número y fecha del documento | Número | N° 003-2024-UERSSAF-COMP/0EC | | | |
| | | Fecha | 21/04/2025 | | | |
| 2 | Datos de la Entidad | Nombre de la Entidad | UNIDAD EJECUTORA 408 DE LA RED SALUD SAN FRANCISCO | | | |
| | | RUC | 20602971776 | | | |
| | | Dirección | PLAZA 04 DE OCTUBRE S/N SAN FRANCISCO AYNA. | | | |
| | | Teléfono(s) | - | | | |
| | | Correo electrónico | abastecimiento.uerssaf@gmail.com | | | |
| | | Persona de contacto | ROGER L. YARANGA LAURENTE | | | |
| 3 | Datos de postor | Nombre o razón social | MARTBIO DIAGNOSTIC S.R.L. | | | |
| | | RUC | 20613501704 | | | |
| | | Dirección | - | | | |
| | | Teléfono(s) | 991658777 | | | |
| | | Correo electrónico | ventas.martbio@gmail.com | | | |
| | | Representante o persona de contacto | MARTINEZ FERNANDEZ JOEL CAROY | | | |
| 4 | Objeto de la contratación | Objeto de la contratación | Bienes | X | Servicios | |
| | | Descripción del objeto de la contratación | CONTRATACIÓN DE ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA LA UNIDAD MEDICAMENTOS, INSUMOS Y DROGAS (SISMED), EN ATENCIÓN A LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD DE LA UNIDAD EJECUTORA 408 DE LA RED SALUD SAN FRANCISCO - PROVINCIA LA MAR - DEPARTAMENTO AYACUCHO. | | | |
| | | Se adjunta | Especificaciones técnicas | X | Términos de referencia | |
| 5 | Información complementaria | | | | | |
| | Se adjunta el formato de Cotización y Declaración Jurada (Anexo N° 3), para dar respuesta a este documento. | | | | | |
| 6 |  GOBIERNO REGIONAL DE AYACUCHO DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD AYACUCHO U.E. 408 RED SALUD SAN FRANCISCO BACH. ROGER L. YARANGA LAURENTE JEFE DE ABASTECIMIENTO Y S.A. (E) | | | | | |
| | Nombre, firma y sello del funcionario responsable del órgano encargado de las contrataciones | | | | | |