



BASES ADMINISTRATIVAS

CONTRATACION DIRECTA N°021-2024-HRDCQ-DAC-HYO

**“ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS
PARA DIALISIS PERITONEAL SOLICITADO POR EL
SERVICIO DE NEFROLOGIA Y HEMODIALISIS DEL
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CLÍNICO
QUIRÚRGICO DANIEL ALCIDES CARRIÓN DE
HUANCAYO PARA EL PERIODO 2025.”**

2024

DEBER DE COLABORACIÓN

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

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

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

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

SECCIÓN ESPECÍFICA

CONDICIONES ESPECIALES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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



CAPÍTULO I GENERALIDADES

1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : Hospital R.D.C.Q. Daniel Alcides Carrión de Huancayo
RUC N° : 20185665322
Domicilio legal : Av. Daniel A. Carrión N° 1556 – Huancayo
Teléfono: : 957793093
Correo electrónico: : contrataciones.hdac.hyo@gmail.com

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA DIALISIS PERITONEAL SOLICITADO POR EL SERVICIO DE NEFROLOGIA Y HEMODIALISIS DEL HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CLÍNICO QUIRÚRGICO DANIEL ALCIDES CARRIÓN DE HUANCAYO PARA EL PERIODO 2025.

ÍTEM PAQUETE 1	DESCRIPCION DEL BIEN	CANTIDAD	UNIDAD DE MEDIDA
1	SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 1.5%: DIANEAL PD-2 X 2000 ml	6965	UNIDAD
	SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 2.5%: DIANEAL PD-2 X 2000 ml	11055	UNIDAD
	SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 4.25%: DIANEAL PD-2 X 2000 ml	1982	UNIDAD
	SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 1.5%: DIANEAL PD-2 X 6000 ml	500	UNIDAD
	SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 2.5%: DIANEAL PD-2 X 6000 ml	1000	UNIDAD
	SET DE TUBULADURA PARA CICLADORA DE DIALISIS PERITONEAL POR 4 PIEZAS: EQUIPO PARA DIALISIS: HOMECHOICE EQUIPO AUTOMATIZADO PD CON CASSETTE 4 ENTRADA	1500	UNIDAD
	LINEA DE DRENAJE PARA CICLADORA DE DIALISIS PERITONEAL: Equipo de extensión para drenaje 12 pies / longitud	1500	UNIDAD
	OBTURADOR DE PLASTICO PARA PROLONGADOR: MINICAP PRE KIT	21503	UNIDAD

ÍTEM PAQUETE 2	DESCRIPCION DEL BIEN	CANTIDAD	UNIDAD DE MEDIDA
2	SUSTITUSOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 1.5%: CAPD/DPCA 2 X 2000 ml	12800	UNIDAD
	SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 2.3%: CAPD/DPCA 2 X 2000 ml	9800	UNIDAD
	ARA DIALISIS PERITONEAL 4.25%: CAPD/DPCA 2 X 2000 ml	940	UNIDAD
	SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 1.5%: CAPD/DPCA 2 X 5000 ml	250	UNIDAD
	SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 2.3%: CAPD/DPCA 2 X 5000 ml	500	UNIDAD

SET DE TUBULADURA PARA CICLADORA DE DIALISIS PERITONEAL: SILENCIA VARIO SYSTEM 2+1	750	UNIDAD
OBTURADOR DE PLASTICO PARA PROLONGADOR: STAY.SAFE R DESINFECTION CAP	24490	UNIDAD

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante Formato de Aprobación de Expediente de Contratación N°069-2024 de fecha 20 de diciembre de 2024.

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

Donaciones y Transferencias (DyT).

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. ALCANCES DEL REQUERIMIENTO

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

1.7. PLAZO DE EJECUCION DE PRESTACIONES

El plazo de ejecución de la presente convocatoria será según lo establecido en el CAPITULO III del requerimiento, de acuerdo a las especificaciones técnicas y condiciones establecidos por el del área usuaria.

1.8. 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 en la Unidad de Caja del Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico – Daniel Alcides Carrión.

Importante

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

1.9. BASE LEGAL

- Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225 “Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 082-2019-EF; en adelante la Ley.
- Decreto Supremo N° 344-2018-EF, Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, y sus modificatorias, en adelante, el Reglamento.

- Ley N° 31953 Ley de Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2024.
- Código Civil.
- Las referidas normas incluyen sus respectivas modificaciones, de ser el caso.



CAPÍTULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. CALENDARIO DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

2.2. CONTENIDO DE LAS OFERTAS

La oferta contendrá, además de un índice de documentos¹, 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.
- 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 contenidos en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. **(Anexo N° 3).**
- e) Declaración jurada de plazo de entrega. **(Anexo N° 4)²**
- 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 según 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.

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.

¹ La omisión del índice no determina la no admisión de la oferta.

² En caso de considerar como factor de evaluación la mejora del plazo de prestación del servicio, el plazo ofertado en dicho anexo servirá también para acreditar este factor.

2.2.2. Documentación de presentación facultativa:

- a) En el caso de microempresas y pequeñas empresas integradas por personas con discapacidad, o en el caso de consorcios conformados en su totalidad por estas empresas, deben presentar la constancia o certificado con el cual acredite su inscripción en el Registro de Empresas Promocionales para Personas con Discapacidad³.

2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

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

- a) Garantía de fiel cumplimiento del contrato a través de Carta Fianza, de corresponder.
- b) Contrato de consorcio con firmas legalizadas ante Notario de cada uno de los integrantes, de ser el caso.
- c) Código de cuenta interbancaria (CCI).
- d) Póliza de seguros según corresponda.
- e) Copia de la vigencia del poder del representante legal de la empresa que acredite que cuenta con facultades para perfeccionar el contrato, cuando corresponda.
- f) Copia de DNI del postor en caso de persona natural, o de su representante legal en caso de persona jurídica.
- g) Domicilio para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- h) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado⁴.

2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en la Oficina de Logística del Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico Daniel Alcides Carrión – Huancayo sito en el Jr. Daniel Alcides Carrión N° 1556 – Huancayo, tercer piso.

2.5. FORMA DE PAGO

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en un solo pago posterior a la entrega del suministro. Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la Entidad debe contar con la siguiente documentación:

- Informe del funcionario responsable de la Oficina emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.
- Carta de CCI.
- Guía de remisión.

Dicha documentación se debe presentar en la Oficina de Logística del Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico Daniel Alcides Carrión – Huancayo sito en el Jr. Daniel Alcides Carrión N° 1556 – Huancayo, tercer piso.

³ Dicho documento se tendrá en consideración en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.

⁴ Incluir solo en caso de la contratación bajo el sistema a suma alzada.

**CAPÍTULO III
REQUERIMIENTO**

72

ESPECIFICACIONES TECNICAS DE MEDICAMENTOS E
INSUMOS PARA DIALISIS PERITONEAL
DEL SISTEMA FRESSENIUS

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

UNIDAD ORGANICA	Departamento de Medicina HRDCQ – DAC-HYO
ACTIVIDAD DEL POI	
DENOMINACION DE LA CONTRATACION	SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 1.5% CAPD/DPCA 2 X 2000 ML (Fresenius)

I. FINALIDAD PUBLICA:

Calidad de atención a usuarios internos y externos

II. OBJETIVOS DE LA CONTRATACION:

OBJETIVO GENERAL:

- Satisfacer la necesidad de Dispositivos médicos a los usuarios internos y externos, con tratamiento de Diálisis Peritoneal, así como de los departamentos y/o servicios que funcionan dentro del Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico Daniel Alcides Carrión - Huancayo.

OBJETIVO ESPECIFICO:

- Adquirir soluciones para diálisis peritoneal que cumplan con las especificaciones técnicas.
- Garantizar el abastecimiento para tratamiento de Diálisis Peritoneal
- Garantizar una mejor calidad de vida al paciente en terapia de sustitución renal en Diálisis Peritoneal.

III. CARACTERÍSTICAS TECNICAS:

SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 1.5% CAPD/DPCA 2 X 2000 ML

- Forma de presentación: Bolsa.
- Concentración:** 1.5%.
- Volumen:** 2000ml.
- Composición:** Cada 1000ml de la solución contiene:

SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 1.5% CAPD/DPCA 2 X 2000 ML	Composición x 1000 ml
CLORURO DE SODIO	5,786 g.
LACTATO SODICO	3,925 g.
CLORURO CALCICO (2H2O)	0.2573 g.
CLORURO MAGNESICO (6H2O)	0.1017 g.
GLUCOSA MONOHIDRATADA	16.5 g
GLUCOSA ANHIDRA	15.0g
pH	5.5
CALORIAS	60 Kcal./l.
OSMOLARIDAD TEORICA	358 mOsm/l.



- **Características:**
 - Solución estéril, incolora y apirógena, sin aditivos y libre de Potasio.
 - Compuesta de un sistema de doble bolsa conectada por un DISCO regulador de administración y flujo de la solución dializante, a través de cuatro pasos: Drenaje, cebado, infusión y cierre automático con solo girar el indicador de control del disco momento en el que se introduce automáticamente un PIN de seguridad.
 - Sistema seguro, de fácil manejo y de una sola conexión, que permita su uso en pacientes con deficiencias en la motricidad como artrosis de las manos, deficiencia visual, etc.
 - Tecnología del PIN con protección de la contaminación, que simplifique el proceso de cambio de bolsa y no permita la exposición final al medio ambiente.
 - Sin desconexión final.
 - Cubierta con una sobrebolsa protectora.
 - Vida útil desde 24 meses.
- **Usos:** La solución para Diálisis Peritoneal, es un sistema de doble bolsa para realizar el intercambio de solución en la terapia de Diálisis Peritoneal Continua Ambulatoria; para el tratamiento de pacientes con Insuficiencia Renal.
- **Método de esterilización:** Por Vapor.
- **Empaque Primario:**
 - Bolsa de material biocompatible.
 - Libre de PVC, plastificantes y adhesivos.
 - Transparente, que permita la inspección de las bolsas.
 - Flexible, resistente y hermético, para garantizar la esterilidad e integridad de la solución contenida.
 - Rotulado con el nombre del producto, concentración, lote y fecha de vencimiento con letras claramente visibles, legibles e indelebles, además conforme al reglamento de registro, control y vigilancia vigente.
 - Que cuente con un puerto autosellable para la administración de medicamentos.
 - Bolsa de drenaje: Material flexible, resistente, hermético, y permite ver las características del líquido drenado.
- **Empaque Secundario:**
 - Hermético.
 - De fácil apertura.
 - Que garantice la esterilidad e integridad del producto.
 - Exento de partículas extrañas, rebabas y/o aristas.
- **Forma Presentación:** Caja desde 08 unidades.



• **Embalaje y rotulado:**

- Embalaje: Los productos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos.
- 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 producto, medidas según corresponde, 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.
- Rotulado: El rotulado de los envases mediano e inmediato de acuerdo a lo autorizado por las entes superiores.

IV. REGLAMENTOS TECNICOS, NORMAS METROLOGICAS Y/O SANITARIAS:

- Ley N° 26842, Ley General de Salud, y sus modificatorias.
- Ley N° 27813, Ley del Sistema Nacional Coordinado y Descentralizado de Salud.
- Ley N° 27657, Ley del Ministerio de Salud.
- Decreto Supremo N° 013-2006-SA, que aprueba el Reglamento de la Ley 27657.
- Decreto Supremo N° 023-2006-SA, que aprueba el Reglamento de Organización y Funciones de Salud y Servicios Médicos de Apoyo.
- Resolución Ministerial N° 753-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Prevención y Control de Infecciones Intrahospitalarias.
- Resolución Ministerial N° 769-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Categorías de Establecimiento del Sector Salud.
- Resolución Ministerial N° 546-2011/MINSA, que aprueba la Norma Técnica N° 021-MINSA/DGSP-V03, Norma Técnica de Salud "Categorías de Establecimientos del Sector Salud".
- Resolución Ministerial N° 386-2006/MINSA, que aprueba la NTS N° 042-MINSA/DGSP-V.01, "Norma Técnica de Salud de los Servicios de Emergencia".
- Resolución Ministerial N° 845-2007/MINSA, que aprueba la NTS N° 060/MINSA-DGSP-V.01 "Norma Técnica de Salud de la Unidad Productora de Servicios de Hemodiálisis".

V. GARANTIA COMERCIAL:

12 a 24 meses

VI. REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL

- Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento y sus modificatorias otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional



de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM o por la Autoridad Regional de Medicamentos - ARM del Ministerio de Salud - MINSa, según corresponda.

- Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de autorización vigente emitido por la DIGEMID, según legislación y normatividad vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura - BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado, emitido por la ANM, según normativa vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento - BPA vigente, a nombre del proveedor, emitida por la ANM o ARM, según corresponda.
- Declaración jurada de garantía comercial.
- Carta de compromiso de canje y/o reposición al detectarse deficiencias en la calidad del producto, al presentar deterioros originales por el manipuleo, transporte o si el producto vence sin ser utilizado en el plazo indicado o por motivos no atribuibles al Hospital, que no estén aptas para el uso dentro de la institución, etc.
- Protocolo de Análisis vigente.
- Experiencia del postor en la venta de los bienes no mayor y por un monto acumulado de 2 veces el valor requerido.

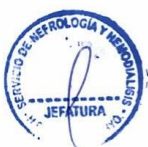
VII. LUGAR Y PLAZO DE EJECUCION:

Lugar: Almacén SISMED ubicado en la Av. Daniel A. Carrión Cdra. 18 - Huancayo.

Plazo: Primera Entrega: A los 10 días calendarios, contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato, Segunda Entrega: A los 60 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.

El proveedor se comprometerá de entregar los insumos de los pacientes, en su domicilio de cada uno de ellos (HOME DELIVERY)

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO	FF	TOTAL	1RA ENTREGA	2DA ENTREGA	3RA ENTREGA
			A los 7 días calendarios, contados a partir del día siguiente de la emisión de la orden de compra.	A los 60 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.	A los 90 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.
SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 1.5% CAPD/DPCA 2 x 2000 ml	UNIDAD	18720	6240	6240	6240



VIII. FORMA Y CONDICIONES DE PAGO:

Al término de cada entrega.

IX. PRUEBAS O ENSAYOS PARA LA CONFORMIDAD DE LOS BIENES:

- El Protocolo de análisis.
- El Acta de conformidad se entregara a la verificación del internamiento al Almacén Especializado de Medicamentos de la Unidad Ejecutora HRDCQ DAC-HYO.

X. RESPONSABILIDAD DEL PROVEEDOR:

El proveedor es el responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de la prestación ofertada por un plazo no menor de un (01) año contados a partir del día siguiente de la conformidad otorgada por la Entidad.

XI. PENALIDADES:

Penalidad por mora en la ejecución de la prestación:

En caso de retraso injustificado del contratista en la ejecución de las prestaciones objeto del contrato la cantidad lo aplica automáticamente una penalidad por mora por cada día de atraso.

La penalidad se aplica automáticamente y se calcula de acuerdo a la siguiente formula:

$$Penalidad\ diaria = \frac{0.10 * monto}{F * plazo\ en\ días}$$

Donde F tiene los siguientes valores:

- Para plazos menores o iguales a sesenta (60) días para bienes servicios en general consultorías y ejecución de obras F: 0.40.
- Para plazos mayores a sesenta (60) días
- Para bienes servicios y consultores F: 0.25
- Para obras F=0.15



HOSPITAL REGIONAL DE SALUD - JUNIN
Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico
"Daniel Alcides Carrion"
Dra. Gissella Zorrilla Huamán
MEDICA NEFROLOGA
C.R. 20240 RNE 03876

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

UNIDAD ORGANICA	Departamento de Medicina HRDCQ – DAC-HYO
ACTIVIDAD DEL POI	
DENOMINACION DE LA CONTRATACION	SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 2.3% CAPD/DPCA 4 X 2000 ML (Fresenius)

I. FINALIDAD PUBLICA:

Calidad de atención a usuarios internos y externos

II. OBJETIVOS DE LA CONTRATACION:

OBJETIVO GENERAL:

- Satisfacer la necesidad de Dispositivos médicos a los usuarios internos y externos, con tratamiento de Diálisis Peritoneal, así como de los departamentos y/o servicios que funcionan dentro del Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico Daniel Alcides Carrión - Huancayo.

OBJETIVO ESPECIFICO:

- Adquirir soluciones para diálisis peritoneal que cumplan con las especificaciones técnicas.
- Garantizar el abastecimiento para tratamiento de Diálisis Peritoneal.
- Garantizar una mejor calidad de vida al paciente en terapia de sustitución renal en Diálisis Peritoneal.

III. CARACTERÍSTICAS TECNICAS:

SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 2.3% CAPD/DPCA 4 X 2000 ML

- Forma de presentación: Bolsa.
- Concentración:** 2.3%.
- Volumen:** 2000ml.
- Composición:** Cada 1000ml de la solución contiene:

SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 2.3% CAPD/DPCA 4 X 2000 ML	Composición x 1000 ml
CLORURO DE SODIO	5,786 g.
LACTATO SODICO	3,925 g.
CLORURO CALCICO (2H2O)	0.2573 g.
CLORURO MAGNESICO (6H2O)	0.1017 g.
GLUCOSA MONOHIDRATADA	25.0 g
GLUCOSA ANHIDRA	22.73 g
pH	5.5
CALORIAS	92 Kcal./l.
OSMOLARIDAD TEORICA	401 mOsm/l.



- **Características:**
 - Solución estéril, incolora y apirógena, sin aditivos y libre de Potasio.
 - Compuesta de un sistema de doble bolsa conectada por un DISCO regulador de administración y flujo de la solución dializante, a través de cuatro pasos: Drenaje, cebado, infusión y cierre automático con solo girar el indicador de control del disco momento en el que se introduce automáticamente un PIN de seguridad.
 - Sistema seguro, de fácil manejo y de una sola conexión, que permita su uso en pacientes con deficiencias en la motricidad como artrosis de las manos, deficiencia visual, etc.
 - Tecnología del PIN con protección de la contaminación, que simplifique el proceso de cambio de bolsa y no permita la exposición final al medio ambiente.
 - Sin desconexión final.
 - Cubierta con una sobrebolsa protectora.
 - Vida útil desde 24 meses.
- **Usos:** La solución para Diálisis Peritoneal, es un sistema de doble bolsa para realizar el intercambio de solución en la terapia de Diálisis Peritoneal Continua Ambulatoria; para el tratamiento de pacientes con Insuficiencia Renal.
- **Método de esterilización:** Por Vapor.
- **Empaque Primario:**
 - Bolsa de material biocompatible.
 - Libre de PVC, plastificantes y adhesivos.
 - Transparente, que permita la inspección de las bolsas.
 - Flexible, resistente y hermético, para garantizar la esterilidad e integridad de la solución contenida.
 - Rotulado con el nombre del producto, concentración, lote y fecha de vencimiento con letras claramente visibles, legibles e indelebles, además conforme al reglamento de registro, control y vigilancia vigente.
 - Que cuente con un puerto autosellable para la administración de medicamentos.
 - Bolsa de drenaje: Material flexible, resistente, hermético, y permite ver las características del líquido drenado.
- **Empaque Secundario:**
 - Hermético.
 - De fácil apertura.
 - Que garantice la esterilidad e integridad del producto.
 - Exento de partículas extrañas, rebabas y/o aristas.
- **Forma Presentación:** Caja desde 08 unidades.



- **Embalaje y rotulado:**

- Embalaje: Los productos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos.
- 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 producto, medidas según corresponde, 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.
- Rotulado: El rotulado de los envases mediatos e inmediatos de acuerdo a lo autorizado por las entes superiores.

IV. REGLAMENTOS TECNICOS, NORMAS METROLOGICAS Y/O SANITARIAS:

- Ley N° 26842, Ley General de Salud, y sus modificatorias.
- Ley N° 27813, Ley del Sistema Nacional Coordinado y Descentralizado de Salud.
- Ley N° 27657, Ley del Ministerio de Salud.
- Decreto Supremo N° 013-2006-SA, que aprueba el Reglamento de la Ley 27657.
- Decreto Supremo N° 023-2006-SA, que aprueba el Reglamento de Organización y Funciones de Salud y Servicios Médicos de Apoyo.
- Resolución Ministerial N° 753-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Prevención y Control de Infecciones Intrahospitalarias.
- Resolución Ministerial N° 769-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Categorías de Establecimiento del Sector Salud.
- Resolución Ministerial N° 546-2011/MINSA, que aprueba la Norma Técnica N° 021-MINSA/DGSP-V03, Norma Técnica de Salud "Categorías de Establecimientos del Sector Salud".
- Resolución Ministerial N° 386-2006/MINSA, que aprueba la NTS N° 042-MINSA/DGSP-V.01, "Norma Técnica de Salud de los Servicios de Emergencia".
- Resolución Ministerial N° 845-2007/MINSA, que aprueba la NTS N° 060/MINSA-DGSP-V.01 "Norma Técnica de Salud de la Unidad Productora de Servicios de Hemodiálisis".

V. GARANTIA COMERCIAL:

12 a 24 meses

VI. REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL

- Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento y sus modificatorias otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional



de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM o por la Autoridad Regional de Medicamentos - ARM del Ministerio de Salud - MINSA según corresponda.

- Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de autorización vigente emitido por la DIGEMID, según legislación y normatividad vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura - BPM vigente que comprenda las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado emitido por la ANM, según normativa vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento - BPA vigente a nombre del proveedor, emitida por la ANM o ARM, según corresponda.
- Declaración jurada de garantía comercial.
- Carta de compromiso de canje y/o reposición al detectarse deficiencias en la calidad del producto, al presentar deterioros originales por el manipuleo, transporte o si el producto vence sin ser utilizado en el plazo indicado o por motivos no atribuibles al Hospital, que no estén aptas para el uso dentro de la institución, etc.
- Protocolo de Análisis vigente.
- Experiencia del postor en la venta de los bienes no mayor y por un monto acumulado de 2 veces el valor requerido.

VII. LUGAR Y PLAZO DE EJECUCION:

Lugar: Almacén SISMED ubicado en la Av. Daniel A. Carrión Cdra. 18 - Huancayo.

Plazo: Primera Entrega: A los 10 días calendarios, contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato, Segunda Entrega: A los 60 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.

El proveedor se comprometerá de entregar los insumos de los pacientes, en su domicilio de cada uno de ellos (**HOME DELIVERY**)

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO	FF	TOTAL	1RA ENTREGA	2DA ENTREGA	3RA ENTREGA
			A los 7 días calendarios, contados a partir del día siguiente de la emisión de la orden de compra.	A los 60 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.	A los 90 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.
SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 2.3% CAPD/DPCA 2 x 2000 ml	UNIDAD	14400	4800	4800	4800



VIII. FORMA Y CONDICIONES DE PAGO:

Al término de cada entrega.

IX. PRUEBAS O ENSAYOS PARA LA CONFORMIDAD DE LOS BIENES:

- El Protocolo de análisis.
- El Acta de conformidad se entregara a la verificación del internamiento al Almacén Especializado de Medicamentos de la Unidad Ejecutora HRDCQ DAC-HYO.

X. RESPONSABILIDAD DEL PROVEEDOR:

El proveedor es el responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de la prestación ofertada por un plazo no menor de un (01) año contados a partir del día siguiente de la conformidad otorgada por la Entidad.

XI. PENALIDADES:

Penalidad por mora en la ejecución de la prestación:

En caso de retraso injustificado del contratista en la ejecución de las prestaciones objeto del contrato la cantidad lo aplica automáticamente una penalidad por mora por cada día de atraso.

La penalidad se aplica automáticamente y se calcula de acuerdo a la siguiente formula:

$$\text{Penalidad diaria} = \frac{0.10 * \text{monto}}{F * \text{plazo en días}}$$

Donde F tiene los siguientes valores:

- Para plazos menores o iguales a sesenta (60) días para bienes servicios en general consultorías y ejecución de obras F: 0.40.
- Para plazos mayores a sesenta (60) días
- Para bienes servicios y consultores F: 0.25
- Para obras F=0.15



HOSPITAL REGIONAL DE SALUD - JUNIN
Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico
"Daniel Alcides Carrion"
Dra. Gissella Zorilla Huamán
MÉDICA NEFROLOGA
M.D. R.N.P. 12117

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

UNIDAD ORGANICA	Departamento de Medicina HRDCQ – DAC-HYO
ACTIVIDAD DEL POI	
DENOMINACION DE LA CONTRATACION	SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 4.25% CAPD/DPCA 3 X 2000 ML (Fresenius)

I. FINALIDAD PUBLICA:

Calidad de atención a usuarios internos y externos

II. OBJETIVOS DE LA CONTRATACION:

OBJETIVO GENERAL:

- Satisfacer la necesidad de Dispositivos médicos a los usuarios internos y externos, con tratamiento de Diálisis Peritoneal, así como de los departamentos y/o servicios que funcionan dentro del Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico Daniel Alcides Carrión - Huancayo.

OBJETIVO ESPECIFICO:

- Adquirir soluciones para diálisis peritoneal que cumplan con las especificaciones técnicas.
- Garantizar el abastecimiento para tratamiento de Diálisis Peritoneal.
- Garantizar una mejor calidad de vida al paciente en terapia de sustitución renal en Diálisis Peritoneal.

III. CARACTERÍSTICAS TECNICAS:

SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 4.25% CAPD/DPCA 3 X 2000 ML

- Forma de presentación: Bolsa.
- Concentración:** 4.25%.
- Volumen:** 2000ml.
- Composición:** Cada 1000ml de la solución contiene:

SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 4.25% CAPD/DPCA 3 X 2000 ML	Composición x 1000 ml
CLORURO DE SODIO	5,786 g.
LACTATO SODICO	3,925 g.
CLORURO CALCICO (2H2O)	0.2573 g.
CLORURO MAGNESICO (6H2O)	0.1017 g.
GLUCOSA MONOHIDRATADA	46.75 g
GLUCOSA ANHIDRA	42.5 g
pH	5.5
CALORIAS	170 Kcal./l.
OSMOLARIDAD TEORICA	511 mOsm/l.



- **Características:**
 - Solución estéril, incolora y apirógena, sin aditivos y libre de Potasio.
 - Compuesta de un sistema de doble bolsa conectada por un DISCO regulador de administración y flujo de la solución dializante, a través de cuatro pasos: Drenaje, cebado, infusión y cierre automático con solo girar el indicador de control del disco momento en el que se introduce automáticamente un PIN de seguridad.
 - Sistema seguro, de fácil manejo y de una sola conexión, que permita su uso en pacientes con deficiencias en la motricidad como artrosis de las manos, deficiencia visual, etc.
 - Tecnología del PIN con protección de la contaminación, que simplifique el proceso de cambio de bolsa y no permita la exposición final al medio ambiente.
 - Sin desconexión final.
 - Cubierta con una sobrebolsa protectora.
 - Vida útil desde 24 meses.
- **Usos:** La solución para Diálisis Peritoneal, es un sistema de doble bolsa para realizar el intercambio de solución en la terapia de Diálisis Peritoneal Continua Ambulatoria; para el tratamiento de pacientes con Insuficiencia Renal.
- **Método de esterilización:** Por Vapor.
- **Empaque Primario:**
 - Bolsa de material biocompatible.
 - Libre de PVC, plastificantes y adhesivos.
 - Transparente, que permita la inspección de las bolsas.
 - Flexible, resistente y hermético, para garantizar la esterilidad e integridad de la solución contenida.
 - Rotulado con el nombre del producto, concentración, lote y fecha de vencimiento con letras claramente visibles, legibles e indelebles, además conforme al reglamento de registro, control y vigilancia vigente.
 - Que cuente con un puerto autosellable para la administración de medicamentos.
 - Bolsa de drenaje: Material flexible, resistente, hermético, y permite ver las características del líquido drenado.
- **Empaque Secundario:**
 - Hermético.
 - De fácil apertura.
 - Que garantice la esterilidad e integridad del producto.
 - Exento de partículas extrañas, rebabas y/o aristas.
- **Forma Presentación:** Caja desde 08 unidades.



• **Embalaje y rotulado:**

- Embalaje: Los productos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos.
- 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 producto, medidas según corresponde, 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.
- Rotulado: El rotulado de los envases mediano e inmediato de acuerdo a lo autorizado por las entes superiores.

IV. REGLAMENTOS TECNICOS, NORMAS METROLOGICAS Y/O SANITARIAS:

- Ley N° 26842, Ley General de Salud, y sus modificatorias.
- Ley N° 27813, Ley del Sistema Nacional Coordinado y Descentralizado de Salud.
- Ley N° 27657, Ley del Ministerio de Salud.
- Decreto Supremo N° 013-2006-SA, que aprueba el Reglamento de la Ley 27657.
- Decreto Supremo N° 023-2006-SA, que aprueba el Reglamento de Organización y Funciones de Salud y Servicios Médicos de Apoyo.
- Resolución Ministerial N° 753-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Prevención y Control de Infecciones Intrahospitalarias.
- Resolución Ministerial N° 769-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Categorías de Establecimiento del Sector Salud.
- Resolución Ministerial N° 546-2011/MINSA, que aprueba la Norma Técnica N° 021-MINSA/DGSP-V03, Norma Técnica de Salud "Categorías de Establecimientos del Sector Salud".
- Resolución Ministerial N° 386-2006/MINSA, que aprueba la NTS N° 042-MINSA/DGSP-V.01, "Norma Técnica de Salud de los Servicios de Emergencia".
- Resolución Ministerial N° 845-2007/MINSA, que aprueba la NTS N° 060-MINSA-DGSP-V.01 "Norma Técnica de Salud de la Unidad Productora de Servicios de Hemodiálisis".

V. GARANTIA COMERCIAL:

12 a 24 meses

VI. REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL

- Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento y sus modificatorias otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional



de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM o por la Autoridad Regional de Medicamentos - ARM del Ministerio de Salud - MINSA, según corresponda.

- Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de autorización vigente emitido por la DIGEMID, según legislación y normatividad vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura - BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado emitido por la ANM, según normativa vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento - BPA vigente a nombre del proveedor, emitida por la ANM o ARM, según corresponda.
- Declaración jurada de garantía comercial.
- Carta de compromiso de canje y/o reposición al detectarse deficiencias en la calidad del producto, al presentar deterioros originales por el manipuleo, transporte o si el producto vence sin ser utilizado en el plazo indicado o por motivos no atribuibles al Hospital, que no estén aptas para el uso dentro de la institución, etc.
- Protocolo de Análisis vigente.
- Experiencia del postor en la venta de los bienes no mayor y por un monto acumulado de 2 veces el valor requerido.

VII. LUGAR Y PLAZO DE EJECUCION:

Lugar: Almacén SISMED ubicado en la Av. Daniel A. Carrión Cdra. 18 - Huancayo.

Plazo: Primera Entrega: A los 10 días calendarios, contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato, Segunda Entrega: A los 60 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.

El proveedor se comprometerá de entregar los insumos de los pacientes, en su domicilio de cada uno de ellos (**HOME DELIVERY**)

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO	FF	TOTAL	1RA ENTREGA	2DA ENTREGA	3RA ENTREGA
			A los 7 días calendarios, contados a partir del día siguiente de la emisión de la orden de compra.	A los 60 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.	A los 90 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.
SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 4.25% CAPD/DPCA 2 x 2000 ml	UNIDAD	1440	480	480	480



Al término de cada entrega.

Después de cada entrega y conformidad de los productos al Almacén SISMED.

- El Acta de conformidad se entregará a la verificación del internamiento a Almacén Especializado de Medicamentos de la Unidad Ejecutora HRDCO DAC-HYO.

El proveedor es el responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de la prestación ofertada por un plazo no menor de un (01) año contados a partir del día siguiente de la conformidad otorgada por la Entidad.

Penalidad por mora en la ejecución de la prestación:

En caso de retraso injustificado del contratista en la ejecución de las prestaciones objeto del contrato la cantidad lo aplica automáticamente una penalidad por mora por cada día de atraso.

La penalidad se aplica automáticamente y se calcula de acuerdo a la siguiente formula:

$$\text{Penalidad diaria} = \frac{0.10 * \text{monto}}{F * \text{plazo en días}}$$

Donde F tiene los siguientes valores:

- Para plazos menores o iguales a sesenta (60) días para bienes servicios en general consultorías y ejecución de obras F: 0.40.
- Para plazos mayores a sesenta (60) días
- Para bienes servicios y consultores F: 0.25
- Para obras F=0.15



REGIONAL DE SALUD - JUNIN
Hospital Regional Docente Clinico Quirurgico
"Daniel Alcides Carrion"

"ra. Gisella Zorrilla Huamán
MEDICINA NEFROLOGA
D 3552 R.N.E.

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

UNIDAD ORGANICA	Departamento de Medicina HRDCQ – DAC-HYO
ACTIVIDAD DEL POI	
DENOMINACION DE LA CONTRATACION	SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 1.5% CAPD/DPCA 2 X 5000 ML (Fresenius)

I. **FINALIDAD PUBLICA:**

Calidad de atención a usuarios internos y externos

II. **OBJETIVOS DE LA CONTRATACION:**

OBJETIVO GENERAL:

- Satisfacer la necesidad de Dispositivos médicos a los usuarios internos y externos, con tratamiento de Diálisis Peritoneal, así como de los departamentos y/o servicios que funcionan dentro del Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico Daniel Alcides Carrión - Huancayo.

OBJETIVO ESPECIFICO:

- Adquirir soluciones para diálisis peritoneal que cumplan con las especificaciones técnicas.
- Garantizar el abastecimiento para tratamiento de Diálisis Peritoneal.
- Garantizar una mejor calidad de vida al paciente en terapia de sustitución renal en Diálisis Peritoneal.

III. **CARACTERÍSTICAS TECNICAS:**

SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 1.5% CAPD/DPCA 2 X 5000 ML

- Forma de presentación: Bolsa.
- Concentración: 1.5%.
- Volumen: 5000ml.
- Composición: Cada 1000ml de la solución contiene:

SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 1.5% CAPD/DPCA 2 X 2000 ML	Composición x 1000 ml
CLORURO DE SODIO	5,786 g.
LACTATO SODICO	3,925 g.
CLORURO CALCICO (2H2O)	0.2573 g.
CLORURO MAGNESICO (6H2O)	0.1017 g.
GLUCOSA MONOHIDRATADA	16.5 g
GLUCOSA ANHIDRA	15.0g
pH	5.5
CALORIAS	60 Kcal./l.
OSMOLARIDAD TEORICA	358 mOsm/l.



- **Características:**
 - Solución estéril, incolora y apirógena, sin aditivos y libre de Potasio.
 - Con puerto medicación suplementaria.
 - Con conexión cierre en rosca y cono protector interno, que cree una cámara de esterilización cerrada. Con anillo o-ring de silicona que asegura hermeticidad, válvula tricúspide que impide la fuga de líquido y cono frangible de sellado en la puerta de salida de la solución.
 - Sistema seguro, de fácil manejo y de una sola conexión, que permita su uso en pacientes con deficiencias en la motricidad como artrosis de las manos, deficiencia visual, etc.
 - Sin desconexión final.
 - Cubierto con una sobrebolsa protectora.
 - Vida útil desde 24 meses.
- **Usos:** La solución para Diálisis Peritoneal, es un sistema de bolsa sin tubuladuras adheridas para realizar el intercambio de solución en la terapia de Diálisis Peritoneal Automatizada; para el tratamiento de pacientes con Insuficiencia Renal.
- **Método de esterilización:** Por Vapor.
- **Empaque Primario:**
 - Bolsa de material biocompatible.
 - Libre de PVC, plastificantes y adhesivos.
 - Transparente, que permita la inspección de las bolsas.
 - Flexible, resistente y hermético, para garantizar la esterilidad e integridad de la solución contenida.
 - Rotulado con el nombre del producto, concentración, lote y fecha de vencimiento con letras claramente visibles, legibles e indelebles, además conforme al reglamento de registro, control y vigilancia vigente.
 - Que cuente con un puerto autosellable para la administración de medicamentos.
 - Bolsa de drenaje: Material flexible, resistente, hermético, y permite ver las características del líquido drenado.
- **Empaque Secundario:**
 - Hermético.
 - De fácil apertura.
 - Que garantice la esterilidad e integridad del producto.
 - Exento de partículas extrañas, rebabas y/o aristas.
- **Forma Presentación:** Caja desde 03 unidades.
- **Embalaje y rotulado:**
 - Embalaje: Los productos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos.



- 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 producto, medidas según corresponde, 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.
- Rotulado: El rotulado de los envases mediano e inmediato de acuerdo a lo autorizado por las entes superiores.

IV. REGLAMENTOS TECNICOS, NORMAS METROLOGICAS Y/O SANITARIAS:

- Ley N° 26842, Ley General de Salud, y sus modificatorias.
- Ley N° 27813, Ley del Sistema Nacional Coordinado y Descentralizado de Salud.
- Ley N° 27657, Ley del Ministerio de Salud.
- Decreto Supremo N° 013-2006-SA, que aprueba el Reglamento de la Ley 27657.
- Decreto Supremo N° 023-2006-SA, que aprueba el Reglamento de Organización y Funciones de Salud y Servicios Médicos de Apoyo.
- Resolución Ministerial N° 753-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Prevención y Control de Infecciones Intrahospitalarias.
- Resolución Ministerial N° 769-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Categorías de Establecimiento del Sector Salud.
- Resolución Ministerial N° 546-2011/MINSA, que aprueba la Norma Técnica N° 021-MINSA/DGSP-V03, Norma Técnica de Salud "Categorías de Establecimientos del Sector Salud".
- Resolución Ministerial N° 386-2006/MINSA, que aprueba la NTS N° 042-MINSA/DGSP-V.01, "Norma Técnica de Salud de los Servicios de Emergencia".
- Resolución Ministerial N° 845-2007/MINSA, que aprueba la NTS N° 060/MINSA-DGSP-V.01 "Norma Técnica de Salud de la Unidad Productora de Servicios de Hemodiálisis".

V. GARANTIA COMERCIAL:

12 a 24 meses

VI. REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL

- Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento y sus modificatorias otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM o por la Autoridad Regional de Medicamentos - ARM del Ministerio de Salud - MINSA, según corresponda.
- Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de autorización vigente emitido



por la DIGEMID, según legislación y normatividad vigente.

- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura - BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado, emitido por la ANM, según normativa vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento - BPA vigente, a nombre del proveedor, emitida por la ANM o ARM, según corresponda.
- Declaración jurada de garantía comercial.
- Carta de compromiso de canje y/o reposición al detectarse deficiencias en la calidad del producto, al presentar deterioros originales por el manipuleo, transporte o si el producto vence sin ser utilizado en el plazo indicado o por motivos no atribuibles al Hospital, que no estén aptas para el uso dentro de la institución, etc.
- Protocolo de Análisis vigente.
- Experiencia del postor en la venta de los bienes no mayor y por un monto acumulado de 2 veces el valor requerido.

VII. LUGAR Y PLAZO DE EJECUCION:

Lugar: Almacén SISMED ubicado en la Av. Daniel A. Carrión Cdra. 18 - Huancayo.

Plazo: Primera Entrega: A los 10 días calendarios, contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato, Segunda Entrega: A los 60 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.

El proveedor se comprometerá de entregar los insumos de los pacientes, en su domicilio de cada uno de ellos (HOME DELIVERY)

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO	FF	TOTAL	1RA ENTREGA	2DA ENTREGA
			A los 7 días calendarios, contados a partir del día siguiente de la emisión de la orden de compra	A los 60 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.
SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 1.5% CAPD/DPCA 2 x 5000 ml	UNIDAD	360	180	180

VIII. FORMA Y CONDICIONES DE PAGO:

Al término de cada entrega.

IX. PRUEBAS O ENSAYOS PARA LA CONFORMIDAD DE LOS BIENES:

- El Protocolo de análisis.



- El Acta de conformidad se entregara a la verificación del internamiento al Almacén Especializado de Medicamentos de la Unidad Ejecutora HRDCQ DAC-HYO.

X. RESPONSABILIDAD DEL PROVEEDOR:

El proveedor es el responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de la prestación ofertada por un plazo no menor de un (01) año contados a partir del día siguiente de la conformidad otorgada por la Entidad.

XI. PENALIDADES:

Penalidad por mora en la ejecución de la prestación:

En caso de retraso injustificado del contratista en la ejecución de las prestaciones objeto del contrato la cantidad lo aplica automáticamente una penalidad por mora por cada día de atraso.

La penalidad se aplica automáticamente y se calcula de acuerdo a la siguiente formula:

$$\text{Penalidad diaria} = \frac{0.10 * \text{monto}}{F * \text{plazo en días}}$$

Donde F tiene los siguientes valores:

- Para plazos menores o iguales a sesenta (60) días para bienes servicios en general consultorías y ejecución de obras F: 0.40.
- Para plazos mayores a sesenta (60) días
- Para bienes servicios y consultores F: 0.25
- Para obras F=0.15



GOBIERNO REGIONAL DE SALUD - JUNIN
Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico
Daniel Alcides Carrion
Dra. Giselle Zorrillo Huamán
MEDICA NEFROLOGA
C.M.P. 88562 R.N.E. 35246

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

UNIDAD ORGANICA	Departamento de Medicina HRDCQ – DAC-HYO
ACTIVIDAD DEL POI	
DENOMINACION DE LA CONTRATACION	SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 2.3% CAPD/DPCA 4 X 5000 ML (Fresenius)

I. FINALIDAD PUBLICA:

Calidad de atención a usuarios internos y externos

II. OBJETIVOS DE LA CONTRATACION:

OBJETIVO GENERAL:

- Satisfacer la necesidad de Dispositivos médicos a los usuarios internos y externos, con tratamiento de Diálisis Peritoneal, así como de los departamentos y/o servicios que funcionan dentro del Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico Daniel Alcides Carrión - Huancayo.

OBJETIVO ESPECIFICO:

- Adquirir soluciones para diálisis peritoneal que cumplan con las especificaciones técnicas.
- Garantizar el abastecimiento para tratamiento de Diálisis Peritoneal.
- Garantizar una mejor calidad de vida al paciente en terapia de sustitución renal en Diálisis Peritoneal.

III. CARACTERÍSTICAS TECNICAS:

SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 2.3% CAPD/DPCA 4 X 5000 ML

- Forma de presentación: Bolsa.
- Concentración:** 2.3%.
- Volumen:** 5000ml.
- Composición:** Cada 1000ml de la solución contiene:

SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 2.3% CAPD/DPCA 4 X 2000 ML	Composición x 1000 ml
CLORURO DE SODIO	5,786 g.
LACTATO SODICO	3,925 g.
CLORURO CALCICO (2H2O)	0.2573 g.
CLORURO MAGNESICO (6H2O)	0.1017 g.
GLUCOSA MONOHIDRATADA	25.0 g
GLUCOSA ANHIDRA	22.73 g
pH	5.5
CALORIAS	92 Kcal./l.
OSMOLARIDAD TEORICA	401 mOsm/l.



- **Características:**
 - Solución estéril, incolora y apirógena, sin aditivos y libre de Potasio.
 - Con puerto medicación suplementaria.
 - Con conexión cierre en rosca y cono protector interno, que cree una cámara de esterilización cerrada. Con anillo o-ring de silicona que asegura hermeticidad, válvula tricúspide que impide la fuga de líquido y cono frangible de sellado en la puerta de salida de la solución.
 - Sistema seguro, de fácil manejo y de una sola conexión, que permita su uso en pacientes con deficiencias en la motricidad como artrosis de las manos, deficiencia visual, etc.
 - Sin desconexión final.
 - Cubierto con una sobrebolsa protectora.
 - Vida útil desde 24 meses.
- **Usos:** La solución para Diálisis Peritoneal, es un sistema de bolsa sin tubuladuras adheridas para realizar el intercambio de solución en la terapia de Diálisis Peritoneal Automatizada; para el tratamiento de pacientes con Insuficiencia Renal.
- **Método de esterilización:** Por Vapor.
- **Empaque Primario:**
 - Bolsa de material biocompatible.
 - Libre de PVC, plastificantes y adhesivos.
 - Transparente, que permita la inspección de las bolsas.
 - Flexible, resistente y hermético, para garantizar la esterilidad e integridad de la solución contenida.
 - Rotulado con el nombre del producto, concentración, lote y fecha de vencimiento con letras claramente visibles, legibles e indelebles, además conforme al reglamento de registro, control y vigilancia vigente.
 - Que cuente con un puerto autosellable para la administración de medicamentos.
 - Bolsa de drenaje: Material flexible, resistente, hermético, y permite ver las características del líquido drenado.
- **Empaque Secundario:**
 - Hermético.
 - De fácil apertura.
 - Que garantice la esterilidad e integridad del producto.
 - Exento de partículas extrañas, rebabas y/o aristas.
- **Forma Presentación:** Caja desde 03 unidades.
- **Embalaje y rotulado:**
 - Embalaje: Los productos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos.



- 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 producto, medidas según corresponde, 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.
- Rotulado: El rotulado de los envases mediano e inmediato de acuerdo a lo autorizado por las entes superiores.

IV. REGLAMENTOS TECNICOS, NORMAS METROLOGICAS Y/O SANITARIAS:

- Ley N° 26842, Ley General de Salud, y sus modificatorias.
- Ley N° 27813, Ley del Sistema Nacional Coordinado y Descentralizado de Salud.
- Ley N° 27657, Ley del Ministerio de Salud.
- Decreto Supremo N° 013-2006-SA, que aprueba el Reglamento de la Ley 27657.
- Decreto Supremo N° 023-2006-SA, que aprueba el Reglamento de Organización y Funciones de Salud y Servicios Médicos de Apoyo.
- Resolución Ministerial N° 753-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Prevención y Control de Infecciones Intrahospitalarias.
- Resolución Ministerial N° 769-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Categorías de Establecimiento del Sector Salud.
- Resolución Ministerial N° 546-2011/MINSA, que aprueba la Norma Técnica N° 021-MINSA/DGSP-V03, Norma Técnica de Salud "Categorías de Establecimientos del Sector Salud".
- Resolución Ministerial N° 386-2006/MINSA, que aprueba la NTS N° 042-MINSA/DGSP-V.01, "Norma Técnica de Salud de los Servicios de Emergencia".
- Resolución Ministerial N° 845-2007/MINSA, que aprueba la NTS N° 060/MINSA-DGSP-V.01 "Norma Técnica de Salud de la Unidad Productora de Servicios de Hemodiálisis".

V. GARANTIA COMERCIAL:

12 a 24 meses

VI. REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL

- Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento y sus modificatorias otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM o por la Autoridad Regional de Medicamentos - ARM del Ministerio de Salud - MINSA, según corresponda.
- Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de autorización vigente emitido



por la DIGEMID, según legislación y normatividad vigente.

- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura - BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado, emitido por la ANM, según normativa vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento - BPA vigente, a nombre del proveedor, emitida por la ANM o ARM, según corresponda.
- Declaración jurada de garantía comercial.
- Carta de compromiso de canje y/o reposición al detectarse deficiencias en la calidad del producto, al presentar deterioros originales por el manipuleo, transporte o si el producto vence sin ser utilizado en el plazo indicado o por motivos no atribuibles al Hospital, que no estén aptas para el uso dentro de la institución, etc.
- Protocolo de Análisis vigente.
- Experiencia del postor en la venta de los bienes no mayor y por un monto acumulado de 2 veces el valor requerido.

VII. LUGAR Y PLAZO DE EJECUCION:

Lugar: Almacén SISMED ubicado en la Av. Daniel A. Carrión Cdra. 18 - Huancayo.

Plazo: Primera Entrega: A los 10 días calendarios, contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato, Segunda Entrega: A los 60 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.

El proveedor se comprometerá de entregar los insumos de los pacientes, en su domicilio de cada uno de ellos (**HOME DELIVERY**)

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO	FF	TOTAL	1RA ENTREGA	2DA ENTREGA
			A los 7 días calendarios, contados a partir del día siguiente de la emisión de la orden de compra	A los 60 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.
SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 2.3% CAPD/DPCA 4 x 5000 ml	UNIDAD	720	360	360

VIII. FORMA Y CONDICIONES DE PAGO:

Al término de cada entrega.

IX. PRUEBAS O ENSAYOS PARA LA CONFORMIDAD DE LOS BIENES:

- El Protocolo de análisis.



- El Acta de conformidad se entregara a la verificación del internamiento al Almacén Especializado de Medicamentos de la Unidad Ejecutora HRDCQ DAC-HYO.

X. RESPONSABILIDAD DEL PROVEEDOR:

El proveedor es el responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de la prestación ofertada por un plazo no menor de un (01) año contados a partir del día siguiente de la conformidad otorgada por la Entidad.

XI. PENALIDADES:

Penalidad por mora en la ejecución de la prestación:

En caso de retraso injustificado del contratista en la ejecución de las prestaciones objeto del contrato la cantidad lo aplica automáticamente una penalidad por mora por cada día de atraso.

La penalidad se aplica automáticamente y se calcula de acuerdo a la siguiente formula:

$$Penalidad\ diaria = \frac{0.10 * monto}{F * plazo\ en\ dias}$$

Donde F tiene los siguientes valores:

- Para plazos menores o iguales a sesenta (60) días para bienes servicios en general consultorías y ejecución de obras F: 0.40.
- Para plazos mayores a sesenta (60) días
- Para bienes servicios y consultores F: 0.25
- Para obras F=0.15



GOBIERNO REGIONAL DE SALUD - JUNIN
Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico
"Daniel Alcides Carrion"
Dra. Gisella Zorrillo Huamán
MEDICO NEFROLOGA
- M.E. 48587 - R.N.E. 36268

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

UNIDAD ORGANICA	Departamento de Medicina HRDCQ – DAC-HYO
ACTIVIDAD DEL POI	
DENOMINACION DE LA CONTRATACION	SET DE TUBULADURA PARA CICLADORA DE DIALISIS PERITONEAL: SILENCIA VARIO SYSTEM 2+1

I. FINALIDAD PUBLICA:

Calidad de atención a usuarios internos y externos

II. OBJETIVOS DE LA CONTRATACION:

OBJETIVO GENERAL:

- Satisfacer la necesidad de Dispositivos médicos a los usuarios internos y externos, con tratamiento de Diálisis Peritoneal, así como de los departamentos y/o servicios que funcionan dentro del Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico Daniel Alcides Carrión - Huancayo.

OBJETIVO ESPECIFICO:

- Adquirir set de tubuladura para cicladora de diálisis peritoneal que cumplan con las especificaciones técnicas.
- Garantizar el abastecimiento para tratamiento de Diálisis Peritoneal.
- Garantizar una mejor calidad de vida al paciente en terapia de sustitución renal en Diálisis Peritoneal.

III. CARACTERÍSTICAS TECNICAS:

**SET DE TUBULADURA PARA CICLADORA DE DIALISIS PERITONEAL:
SILENCIA VARIO SYSTEM 2+1**

• Características:

- Aséptico, atóxico y apirógeno.
- De material plástico polímero de grado médico resistente a la manipulación ofreciendo seguridad y comodidad para su manejo.
- Compatible entre sí con el Prolongador de catéter del paciente, las bolsas de solución para Diálisis Peritoneal y con la línea de drenaje para cicladora.
- Que la longitud de las tubuladuras permita el movimiento y desplazamiento del paciente sin riesgo de desconexión.
- Debe poseer un dispositivo de cierre hermético PIN. Esta tecnología del PIN, protege de la contaminación, simplifica el proceso de desconexión final del sistema y evita la exposición de la luz del prolongador al medio ambiente
- Vida útil desde 24 meses.

- **Usos:** Es un conjunto de tubuladuras que se utiliza para establecer la conexión en línea entre la máquina Cicladora y el paciente en terapia de Diálisis Peritoneal Automatizada; garantizando la infusión y drenaje.



- **Método de esterilización:** Óxido de etileno.
- **Empaque Individual:**
 - De fácil apertura (sistema peel open).
 - Garantiza las propiedades del desinfectante e integridad del producto
 - Resistente a la manipulación bajo condiciones controladas
 - Rotulado indicando, nombre del producto, lote y fecha de vencimiento entre otros.
 - Es descartable de un solo uso.
 - Permite visualizar el producto en su integridad.
 - Rotulado conforme al reglamento de registro, control y vigilancia vigente.
- **Forma Presentación:** Caja desde 15 unidades.
- **Embalaje y rotulado:**
 - Embalaje: Los productos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos.
 - 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 producto, medidas según corresponde, 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.
 - Rotulado: El rotulado de los envases mediano e inmediato de acuerdo a lo autorizado por las entes superiores.

IV. REGLAMENTOS TECNICOS, NORMAS METROLOGICAS Y/O SANITARIAS:

- Ley N° 26842, Ley General de Salud, y sus modificatorias.
- Ley N° 27813, Ley del Sistema Nacional Coordinado y Descentralizado de Salud.
- Ley N° 27657, Ley del Ministerio de Salud.
- Decreto Supremo N° 013-2006-SA, que aprueba el Reglamento de la Ley 27657.
- Decreto Supremo N° 023-2006-SA, que aprueba el Reglamento de Organización y Funciones de Salud y Servicios Médicos de Apoyo.
- Resolución Ministerial N° 753-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Prevención y Control de Infecciones Intrahospitalarias.
- Resolución Ministerial N° 769-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Categorías de Establecimiento del Sector Salud.



- Resolución Ministerial N° 546-2011/MINSA, que aprueba la Norma Técnica N° 021-MINSA/DGSP-V03, Norma Técnica de Salud "Categorías de Establecimientos de Sector Salud".
- Resolución Ministerial N° 386-2006/MINSA, que aprueba la NTS N° 042-MINSA/DGSP-V.01, "Norma Técnica de Salud de los Servicios de Emergencia".
- Resolución Ministerial N° 845-2007/MINSA, que aprueba la NTS N° 060/MINSA-DGSP-V.01 "Norma Técnica de Salud de la Unidad Productora de Servicios de Hemodiálisis".

V. GARANTIA COMERCIAL:
12 a 24 meses

VI. REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL

- Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento y sus modificatorias otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM o por la Autoridad Regional de Medicamentos - ARM del Ministerio de Salud - MINSA, según corresponda.
- Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de autorización vigente emitido por la DIGEMID, según legislación y normatividad vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura - BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado, emitido por la ANM, según normativa vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento - BPA vigente, a nombre del proveedor, emitida por la ANM o ARM, según corresponda.
- Declaración jurada de garantía comercial.
- Carta de compromiso de canje y/o reposición al detectarse deficiencias en la calidad del producto, al presentar deterioros originales por el manipuleo, transporte o si el producto vence sin ser utilizado en el plazo indicado o por motivos no atribuibles al Hospital, que no estén aptas para el uso dentro de la institución, etc.
- Protocolo de Análisis vigente.
- Experiencia del postor en la venta de los bienes no mayor y por un monto acumulado de 2 veces el valor requerido.

VII. LUGAR Y PLAZO DE EJECUCION:

Lugar: Almacén SISMED ubicado en la Av. Daniel A. Carrión Cdra. 18 - Huancayo.

Plazo: Primera Entrega: A los 10 días calendarios, contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato, Segunda Entrega: A los 60 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.

El proveedor se comprometerá de entregar los insumos de los pacientes, en su domicilio de cada uno de ellos (**HOME DELIVERY**)



43

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO	FF	TOTAL	1RA ENTREGA	2DA ENTREGA
			A los 7 días calendarios, contados a partir del día siguiente de la emisión de la orden de compra	A los 60 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.
SET DE TUBULADURA PARA CICLADORA DE DIALISIS PERITONEAL: SILENCIA VARIO SYSTEM 2+1	UNIDAD	1080	540	540

VIII. FORMA Y CONDICIONES DE PAGO:

Al término de cada entrega.

IX. PRUEBAS O ENSAYOS PARA LA CONFORMIDAD DE LOS BIENES:

- El Protocolo de análisis.
- El Acta de conformidad se entregara a la verificación del internamiento al Almacén Especializado de Medicamentos de la Unidad Ejecutora HRDCQ DAC-HYO.

X. RESPONSABILIDAD DEL PROVEEDOR:

El proveedor es el responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de la prestación ofertada por un plazo no menor de un (01) año contados a partir del día siguiente de la conformidad otorgada por la Entidad.

XI. PENALIDADES:

Penalidad por mora en la ejecución de la prestación:

En caso de retraso injustificado del contratista en la ejecución de las prestaciones objeto del contrato la cantidad lo aplica automáticamente una penalidad por mora por cada día de atraso.

La penalidad se aplica automáticamente y se calcula de acuerdo a la siguiente formula:

$$\text{Penalidad diaria} = \frac{0.10 * \text{monto}}{F * \text{plazo en días}}$$

Donde F tiene los siguientes valores:

- Para plazos menores o iguales a sesenta (60) días para bienes servicios en general consultorías y ejecución de obras F: 0.40.
- Para plazos mayores a sesenta (60) días
- Para bienes servicios y consultores F: 0.25
- Para obras F=0.15



GOBIERNO REGIONAL DE SALUD - JUNIN
Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico
"Daniel Alcides Carrion"
Dra. Gisela Corral Huamán
MEDICINA NEFROLOGIA
C.M.P. 69382 R.N.E. 3828

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

UNIDAD ORGANICA	Departamento de Medicina HRDCQ – DAC-HYO
ACTIVIDAD DEL POI	
DENOMINACION DE LA CONTRATACION	OBTURADOR DE PLASTICO PARA PROLONGADOR: STAY SAFER DESINFECTION CAP (Fresenius)

I. FINALIDAD PUBLICA:

Calidad de atención a usuarios internos y externos

II. OBJETIVOS DE LA CONTRATACION:

OBJETIVO GENERAL:

- Satisfacer la necesidad de Dispositivos médicos a los usuarios internos y externos, con tratamiento de Diálisis Peritoneal así como de los departamentos y/o servicios que funcionan dentro del Hospital Daniel Alcides Carrión - Huancayo.

OBJETIVO ESPECIFICO:

- Adquirir Obturadores de plástico para prolongador de Diálisis Peritoneal que cumplan con las especificaciones técnicas.
- Garantizar el abastecimiento para tratamiento de Diálisis Peritoneal
- Garantizar una mejor calidad de vida al paciente en terapia de sustitución renal en Diálisis Peritoneal.

III. CARACTERÍSTICAS TECNICAS

OBTURADOR DE PLASTICO PARA PROLONGADOR: STAY SAFER DESINFECTION CAP (Fresenius)

• **Características:**

- Aséptico, atóxico y apirógeno.
- Elaborado en material plástico polímero de grado médico resistente a la manipulación ofreciendo seguridad y comodidad para su manejo.
- Compuesto por un Obturador de cierre hermético Luer-Lock, de color blanco por un lado y por el otro de color neutro transparente, que contenga una esponjilla con Yodopovidona para evitar la contaminación en la zona de conexión.
- Vida útil de desde 24 meses.

- **Usos:** El Obturador del Prolongador es un componente del sistema para Diálisis Peritoneal, actúa como tapón impidiendo la contaminación del extremo distal del Prolongador de Catéter. Posee conexión Luer-Lock para un cierre hermético de la luz del mismo.



- **Empaque Individual:**
 - De fácil apertura (sistema peel open).
 - Garantiza las propiedades del desinfectante e integridad del producto.
 - Resistente a la manipulación bajo condiciones controladas.
 - Rotulado indicando, nombre del producto, lote y fecha de vencimiento entre otros.
 - Es descartable de un solo uso.
 - No entra en contacto directo con la luz en el extremo distal de la línea prolongadora.
- **Rotulado conforme al reglamento de registro, control y vigilancia vigente.**
- **Forma Presentación:** Caja desde 40 unidades.
- **Embalaje y rotulado:**
 - Embalaje: Los productos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos.
 - 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 producto, medidas según corresponde, 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.
 - Rotulado: El rotulado de los envases mediano e inmediato de acuerdo a lo autorizado por las entes superiores.

IV. **REGLAMENTOS TECNICOS, NORMAS METROLOGICAS Y/O SANITARIAS:**

- Ley N° 26842, Ley General de Salud, y sus modificatorias.
- Ley N° 27813, Ley del Sistema Nacional Coordinado y Descentralizado de Salud.
- Ley N° 27657, Ley del Ministerio de Salud.
- Decreto Supremo N° 013-2006-SA, que aprueba el Reglamento de la Ley 27657.
- Decreto Supremo N° 023-2006-SA, que aprueba el Reglamento de Organización y Funciones de Salud y Servicios Médicos de Apoyo.
- Resolución Ministerial N° 753-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Prevención y Control de Infecciones Intrahospitalarias.
- Resolución Ministerial N° 769-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Categorías de Establecimiento del Sector Salud.
- Resolución Ministerial N° 546-2011/MINSA, que aprueba la Norma Técnica N° 021-MINSA/DGSP-V03, Norma Técnica de Salud "Categorías de Establecimientos del Sector Salud".
- Resolución Ministerial N° 386-2006/MINSA, que aprueba la NTS N° 042-MINSA/DGSP-V.01, "Norma Técnica de Salud de los Servicios de Emergencia".



V. GARANTIA COMERCIAL:

12 a 24 meses

VI. REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL

- Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento y sus modificatorias otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM o por la Autoridad Regional de Medicamentos - ARM del Ministerio de Salud - MINSA, según corresponda.
- Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de autorización vigente emitido por la DIGEMID, según legislación y normatividad vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura - BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado, emitido por la ANM, según normativa vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento - BPA vigente, a nombre del proveedor, emitida por la ANM o ARM, según corresponda.
- Declaración jurada de garantía comercial.
- Carta de compromiso de canje y/o reposición al detectarse deficiencias en la calidad del producto, al presentar deterioros originales por el manipuleo, transporte o si el producto vence sin ser utilizado en el plazo indicado o por motivos no atribuibles al Hospital, que no estén aptas para el uso dentro de la institución, etc.
- Protocolo de Análisis vigente.
- Experiencia del postor en la venta de los bienes no mayor y por un monto acumulado de 2 veces el valor requerido.

VII. LUGAR Y PLAZO DE EJECUCION:

Lugar: Almacén SISMED ubicado en la Av. Daniel A. Carrión Cdra. 18 - Huancayo.

Plazo: Entrega: A los 10 días calendarios, contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato

El proveedor se comprometerá de entregar los insumos de los pacientes, en su domicilio de cada uno de ellos (**HOME DELIVERY**)

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO	FF	TOTAL	ENTREGA	ENTREGA	ENTREGA
			A los 7 días calendarios, contados a partir del día siguiente de la emisión de la orden de compra	A los 60 días calendarios, contados a partir del día siguiente de la emisión de la orden de compra	A los 90 días calendarios, contados a partir del día siguiente de la emisión de la orden de compra
OBTURADOR DE PLASTICO PARA PROLONGADOR: STAY SAFER DESINFECTION CAP (Fresenius)	UNIDAD	35640	11880	11880	11880



XII. FORMA Y CONDICIONES DE PAGO:

Al término de cada entrega.

XIII. PRUEBAS O ENSAYOS PARA LA CONFORMIDAD DE LOS BIENES:

- El Protocolo de análisis.
- El Acta de conformidad se entregara a la verificación del internamiento al Almacén Especializado de Medicamentos de la Unidad Ejecutora HRDCQ DAC-HYO.

XIV. RESPONSABILIDAD DEL PROVEEDOR:

El proveedor es el responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de la prestación ofertada por un plazo no menor de un (01) año contados a partir del día siguiente de la conformidad otorgada por la Entidad.

XV. PENALIDADES:

Penalidad por mora en la ejecución de la prestación:

En caso de retraso injustificado del contratista en la ejecución de las prestaciones objeto del contrato la cantidad lo aplica automáticamente una penalidad por mora por cada día de atraso.

La penalidad se aplica automáticamente y se calcula de acuerdo a la siguiente formula:

$$Penalidad\ diaria = \frac{0.10 * monto}{F * plazo\ en\ dias}$$

Donde F tiene los siguientes valores:

- Para plazos menores o iguales a sesenta (60) días para bienes servicios en general consultorías y ejecución de obras F: 0.40.
- Para plazos mayores a sesenta (60) días
- Para bienes servicios y consultores F: 0.25
- Para obras F=0.15



HOSPITAL REGIONAL DE SALUD - JHU
Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico
Daniel Alcides Carrion
Ing. Gissella Zorrilla Huamán
MEDICINA ESPECIALISTA
RNE 382

ESPECIFICACIONES TECNICAS DE MEDICAMENTOS E
INSUMOS PARA DIALISIS PERITONEAL
DEL SISTEMA BAXTER

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

UNIDAD ORGANICA	Departamento de Medicina HRDCQ – DAC-HYO
ACTIVIDAD DEL POI	
DENOMINACION DE LA CONTRATACION	SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 1.5% DIANEAL PD-2 X 2000 ML (Baxter)

I. FINALIDAD PUBLICA:

Calidad de atención a usuarios internos y externos

II. OBJETIVOS DE LA CONTRATACION:

OBJETIVO GENERAL:

- Satisfacer la necesidad de Dispositivos médicos a los usuarios internos y externos, con tratamiento de Diálisis Peritoneal, así como de los departamentos y/o servicios que funcionan dentro del Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico Daniel Alcides Carrión - Huancayo.

OBJETIVO ESPECIFICO:

- Adquirir soluciones para diálisis peritoneal que cumplan con las especificaciones técnicas.
- Garantizar el abastecimiento para tratamiento de Diálisis Peritoneal
- Garantizar una mejor calidad de vida al paciente en terapia de sustitución renal en Diálisis Peritoneal.

III. CARACTERÍSTICAS TECNICAS:

SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 1.5% DIANEAL PD-2 X 2000 ML

- Forma de presentación: Bolsa.
- Concentración:** 1.5%.
- Volumen:** 2000ml.
- Composición:** Cada 100ml de la solución contiene:

SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 1.5% DIANEAL PD-2 X 2000 ML			
Composición/100 ml		Composición Iónica (mEq/L)	
DEXTROSA HIDRATADA	1.5 g	SODIO	132
CLORURO DE SODIO	538 mg	CALCIO	3.5
LACTATO DE SODIO	448 mg	MAGNESIO	0.5
CLORURO DE CALCIO	25.7 mg	CLORURO	96
CLORURO DE MAGNESIO	5.08 mg	LACTATO	40
pH	5.2		
OSMOLARIDAD TEORICA	346 mOsm/L		



- **Características:**
 - Solución estéril y apirógena, sin aditivos, ni agentes microbianos.
 - Bolsa de solución ensamblada alineada en Y con frangible y conectada a bolsa vacía de drenaje (sistema integrado para conexión aséptica).
 - Bolsa Viaflex – Ultrabag (sistema con bolsa de drenaje) x 2000 mL en bolsa de PVC grado médico incolora, con bolsa externa PEAD (polietileno de alta densidad) incolora.
 - vida útil desde 24 meses
- **Usos:** La solución para Diálisis Peritoneal, es un sistema de doble bolsa para realizar el intercambio de solución en la terapia de Diálisis Peritoneal Continua Ambulatoria; para el tratamiento de pacientes con Insuficiencia Renal.
- **Método de esterilización:** esterilizado por autolavado (vapor húmedo).
- **Empaque Primario:**
 - Individual que garantice la esterilidad e integridad del producto.
 - Rotulado de acuerdo a lo aprobado en el Registro Sanitario.
 - Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje
 - Fácil de abrir manualmente (Tear Open)
 - Exento de partículas extrañas, rebabas y/o aristas cortadas
- **Empaque Secundario:**
 - Resistente y hermético, que permita la visión clara del volumen, concentración, lote y fecha de expiración del contenido.
- **Forma Presentación:** Caja desde 08 unidades.
- **Embalaje y rotulado:**
 - Embalaje: Los productos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos.
 - 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 producto, medidas según corresponde, 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.
 - Rotulado: El rotulado de los envases mediato e inmediato de acuerdo a lo autorizado por las entes superiores.



IV. REGLAMENTOS TECNICOS, NORMAS METROLOGICAS Y/O SANITARIAS:

- Ley N° 26842, Ley General de Salud, y sus modificatorias.
- Ley N° 27813, Ley del Sistema Nacional Coordinado y Descentralizado de Salud.
- Ley N° 27657, Ley del Ministerio de Salud.
- Decreto Supremo N° 013-2006-SA, que aprueba el Reglamento de la Ley 27657.
- Decreto Supremo N° 023-2006-SA, que aprueba el Reglamento de Organización y Funciones de Salud y Servicios Médicos de Apoyo.
- Resolución Ministerial N° 753-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Prevención y Control de Infecciones Intrahospitalarias.
- Resolución Ministerial N° 769-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Categorías de Establecimiento del Sector Salud.
- Resolución Ministerial N° 546-2011/MINSA, que aprueba la Norma Técnica N° 021-MINSA/DGSP-V03, Norma Técnica de Salud "Categorías de Establecimientos del Sector Salud".
- Resolución Ministerial N° 386-2006/MINSA, que aprueba la NTS N° 042-MINSA/DGSP-V.01, "Norma Técnica de Salud de los Servicios de Emergencia".
- Resolución Ministerial N° 845-2007/MINSA, que aprueba la NTS N° 060/MINSA-DGSP-V.01 "Norma Técnica de Salud de la Unidad Productora de Servicios de Hemodiálisis".

V. GARANTIA COMERCIAL:

12 a 24 meses

VI. REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL

- Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento y sus modificatorias otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM o por la Autoridad Regional de Medicamentos - ARM del Ministerio de Salud - MINSA, según corresponda.
- Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de autorización vigente emitido por la DIGEMID, según legislación y normatividad vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura - BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado, emitido por la ANM, según normativa vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento - BPA vigente, a nombre del proveedor, emitida por la ANM o ARM, según corresponda.
- Declaración jurada de garantía comercial.
- Carta de compromiso de canje y/o reposición al detectarse deficiencias en la calidad del producto, al presentar deterioros originales por el manipuleo, transporte o si el producto vence sin ser utilizado en el plazo indicado o por motivos



34

no atribuibles al Hospital, que no estén aptas para el uso dentro de la institución, etc.

- Protocolo de Análisis vigente.
- Experiencia del postor en la venta de los bienes no mayor y por un monto acumulado de 2 veces el valor requerido.

VII. LUGAR Y PLAZO DE EJECUCION:

Lugar: Almacén SISMED ubicado en la Av. Daniel A. Carrión Cdra. 18 - Huancayo.

Plazo: Primera Entrega: A los 10 días calendarios, contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato, Segunda Entrega: A los 60 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.

El proveedor se comprometerá de entregar los insumos de los pacientes, en su domicilio de cada uno de ellos (**HOME DELIVERY**).

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO	FF	TOTAL	1RA ENTREGA	2DA ENTREGA	3RA ENTREGA
			A los 7 días calendarios, contados a partir del día siguiente de la emisión de la orden de compra	A los 60 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.	A los 90 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.
SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 1.5% DIANEAL PD-2 x 2000 ml	UNIDAD	10080	3360	3360	3360

VIII. FORMA Y CONDICIONES DE PAGO:

Al término de cada entrega.

IX. PRUEBAS O ENSAYOS PARA LA CONFORMIDAD DE LOS BIENES:

- El Protocolo de análisis.
- El Acta de conformidad se entregara a la verificación del internamiento al Almacén Especializado de Medicamentos de la Unidad Ejecutora HRDCQ DAC-HYO.

X. RESPONSABILIDAD DEL PROVEEDOR:

El proveedor es el responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de la prestación ofertada por un plazo no menor de un (01) año contados a partir del día siguiente de la conformidad otorgada por la Entidad.

XI. PENALIDADES:

Penalidad por mora en la ejecución de la prestación:

En caso de retraso injustificado del contratista en la ejecución de las prestaciones objeto del contrato la cantidad lo aplica automáticamente una penalidad por mora por cada día de atraso.



La penalidad se aplica automáticamente y se calcula de acuerdo a la siguiente formula:

$$\text{Penalidad diaria} = \frac{0.10 * \text{monto}}{F * \text{plazo en dias}}$$

Donde F tiene los siguientes valores:

- Para plazos menores o iguales a sesenta (60) días para bienes servicios en general consultorías y ejecución de obras F: 0.40.
- Para plazos mayores a sesenta (60) días
- Para bienes servicios y consultores F: 0.25
- Para obras F=0.15



MINISTERIO DE SALUD - JUNIN
Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico
"Daniel Alcides Carrion"
Dra. Gissella Zorrilla Huamán
MEDICA NEFROLOGA
C.O.P. 19272 R.N.E. 19272

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

UNIDAD ORGANICA	Departamento de Medicina HRDCQ – DAC-HYO
ACTIVIDAD DEL POI	
DENOMINACION DE LA CONTRATACION	SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 2.5% DIANEAL PD-2 X 2000 ML (Baxter)

I. FINALIDAD PUBLICA:

Calidad de atención a usuarios internos y externos

II. OBJETIVOS DE LA CONTRATACION:

OBJETIVO GENERAL:

- Satisfacer la necesidad de Dispositivos médicos a los usuarios internos y externos, con tratamiento de Diálisis Peritoneal, así como de los departamentos y/o servicios que funcionan dentro del Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico Daniel Alcides Carrión - Huancayo.

OBJETIVO ESPECIFICO:

- Adquirir soluciones para diálisis peritoneal que cumplan con las especificaciones técnicas.
- Garantizar el abastecimiento para tratamiento de Diálisis Peritoneal
- Garantizar una mejor calidad de vida al paciente en terapia de sustitución renal en Diálisis Peritoneal.

III. CARACTERÍSTICAS TECNICAS:

SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 2.5% DIANEAL PD-2 X 2000 ML

- Forma de presentación: Bolsa.
- Concentración:** 2.5%.
- Volumen:** 2000ml.
- Composición:** Cada 100ml de la solución contiene:

SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 2.5% DIANEAL PD-2 X 2000 ML			
Composición/100 ml		Composición Iónica (mEq/L)	
DEXTROSA HIDRATADA	2.5 g	SODIO	132
CLORURO DE SODIO	538 mg	CALCIO	3.5
LACTATO DE SODIO	448 mg	MAGNESIO	0.5
CLORURO DE CALCIO	25.7 mg	CLORURO	96
CLORURO DE MAGNESIO	5.08 mg	LACTATO	40
pH	5.2		
OSMOLARIDAD TEORICA	396 mOsm/L		



- **Características:**
 - Solución estéril y apirógena, sin aditivos, ni agentes microbianos.
 - Bolsa de solución ensamblada alineada en Y con frangible y conectada a bolsa vacía de drenaje (sistema integrado para conexión aséptica).
 - Bolsa Vialflex – Ultrabag (sistema con bolsa de drenaje) x 2000 mL en bolsa de PVC grado médico incolora, con bolsa externa PEAD (polietileno de alta densidad) incolora.
 - vida útil desde 24 meses
- **Usos:** La solución para Diálisis Peritoneal, es un sistema de doble bolsa para realizar el intercambio de solución en la terapia de Diálisis Peritoneal Continua Ambulatoria; para el tratamiento de pacientes con Insuficiencia Renal.
- **Método de esterilización:** esterilizado por autolavado (vapor húmedo).
- **Empaque Primario:**
 - Individual que garantice la esterilidad e integridad del producto.
 - Rotulado de acuerdo a lo aprobado en el Registro Sanitario.
 - Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje
 - Fácil de abrir manualmente (Tear Open)
 - Exento de partículas extrañas, rebabas y/o aristas cortadas
- **Empaque Secundario:**
 - Resistente y hermético, que permita la visión clara del volumen, concentración, lote y fecha de expiración del contenido.
- **Forma Presentación:** Caja desde 08 unidades.
- **Embalaje y rotulado:**
 - Embalaje: Los productos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos.
 - 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 producto, medidas según corresponde, 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.
 - Rotulado: El rotulado de los envases mediano e inmediato de acuerdo a lo autorizado por las entes superiores.



IV. REGLAMENTOS TECNICOS, NORMAS METROLOGICAS Y/O SANITARIAS:

- Ley N° 26842, Ley General de Salud, y sus modificatorias.
- Ley N° 27813, Ley del Sistema Nacional Coordinado y Descentralizado de Salud.
- Ley N° 27657, Ley del Ministerio de Salud.
- Decreto Supremo N° 013-2006-SA, que aprueba el Reglamento de la Ley 27657.
- Decreto Supremo N° 023-2006-SA, que aprueba el Reglamento de Organización y Funciones de Salud y Servicios Médicos de Apoyo.
- Resolución Ministerial N° 753-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Prevención y Control de Infecciones Intrahospitalarias.
- Resolución Ministerial N° 769-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Categorías de Establecimiento del Sector Salud.
- Resolución Ministerial N° 546-2011/MINSA, que aprueba la Norma Técnica N° 021-MINSA/DGSP-V03, Norma Técnica de Salud "Categorías de Establecimientos del Sector Salud".
- Resolución Ministerial N° 386-2006/MINSA, que aprueba la NTS N° 042-MINSA/DGSP-V.01, "Norma Técnica de Salud de los Servicios de Emergencia".
- Resolución Ministerial N° 845-2007/MINSA, que aprueba la NTS N° 060/MINSA-DGSP-V.01 "Norma Técnica de Salud de la Unidad Productora de Servicios de Hemodiálisis".

V. GARANTIA COMERCIAL:

12 a 24 meses

VI. REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL

- Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento y sus modificatorias otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM o por la Autoridad Regional de Medicamentos - ARM del Ministerio de Salud - MINSA, según corresponda.
- Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de autorización vigente emitido por la DIGEMID, según legislación y normatividad vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura - BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado, emitido por la ANM, según normativa vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento - BPA vigente, a nombre del proveedor, emitida por la ANM o ARM, según corresponda.
- Declaración jurada de garantía comercial.
- Carta de compromiso de canje y/o reposición al detectarse deficiencias en la calidad del producto, al presentar deterioros originales por el manipuleo, transporte o si el producto vence sin ser utilizado en el plazo indicado o por motivos



no atribuibles al Hospital, que no estén aptas para el uso dentro de la institución, etc.

- Protocolo de Análisis vigente.
- Experiencia del postor en la venta de los bienes no mayor y por un monto acumulado de 2 veces el valor requerido.

VII. LUGAR Y PLAZO DE EJECUCION:

Lugar: Almacén SISMED ubicado en la Av. Daniel A. Carrión Cdra. 18 - Huancayo.

Plazo: Primera Entrega: A los 10 días calendarios, contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato, Segunda Entrega: A los 60 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.

El proveedor se comprometerá de entregar los insumos de los pacientes, en su domicilio de cada uno de ellos (**HOME DELIVERY**).

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO	FF	TOTAL	1RA ENTREGA	2DA ENTREGA	3RA ENTREGA
			A los 7 días calendarios, contados a partir del día siguiente de la emisión de la orden de compra	A los 60 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.	A los 90 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.
SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 2.5% DIANEAL PD-2 x 2000 ml	UNIDAD	15840	5280	5280	5280

VIII. FORMA Y CONDICIONES DE PAGO:

Al término de cada entrega.

IX. PRUEBAS O ENSAYOS PARA LA CONFORMIDAD DE LOS BIENES:

- El Protocolo de análisis.
- El Acta de conformidad se entregara a la verificación del internamiento al Almacén Especializado de Medicamentos de la Unidad Ejecutora HRDCQ DAC-HYO.

X. RESPONSABILIDAD DEL PROVEEDOR:

El proveedor es el responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de la prestación ofertada por un plazo no menor de un (01) año contados a partir del día siguiente de la conformidad otorgada por la Entidad.

XI. PENALIDADES:

Penalidad por mora en la ejecución de la prestación:

En caso de retraso injustificado del contratista en la ejecución de las prestaciones objeto del contrato la cantidad lo aplica automáticamente una penalidad por mora por cada día de atraso.



La penalidad se aplica automáticamente y se calcula de acuerdo a la siguiente formula:

$$\text{Penalidad diaria} = \frac{0.10 * \text{monto}}{F * \text{plazo en días}}$$

Donde F tiene los siguientes valores:

- Para plazos menores o iguales a sesenta (60) días para bienes servicios en general consultorías y ejecución de obras F: 0.40.
- Para plazos mayores a sesenta (60) días
- Para bienes servicios y consultores F: 0.25
- Para obras F=0.15



HOSPITAL REGIONAL DE SALUD - JUNIN
Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico
Daniel Alcides Carrion
Hrta. Gisselle Zornilla Huamán
Médica Nefrologa
N° 41302 R.N.E.

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

UNIDAD ORGANICA	Departamento de Medicina HRDCQ – DAC-HYO
ACTIVIDAD DEL POI	
DENOMINACION DE LA CONTRATACION	SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 4.25% DIANEAL PD-2 X 2000 ML (Baxter)

I. FINALIDAD PUBLICA:

Calidad de atención a usuarios internos y externos

II. OBJETIVOS DE LA CONTRATACION:

OBJETIVO GENERAL:

- Satisfacer la necesidad de Dispositivos médicos a los usuarios internos y externos, con tratamiento de Diálisis Peritoneal, así como de los departamentos y/o servicios que funcionan dentro del Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico Daniel Alcides Carrión - Huancayo.

OBJETIVO ESPECIFICO:

- Adquirir soluciones para diálisis peritoneal que cumplan con las especificaciones técnicas.
- Garantizar el abastecimiento para tratamiento de Diálisis Peritoneal
- Garantizar una mejor calidad de vida al paciente en terapia de sustitución renal en Diálisis Peritoneal.

III. CARACTERÍSTICAS TECNICAS:

SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 4.25% DIANEAL PD-2 X 2000 ML

- Forma de presentación: Bolsa.
- Concentración:** 4.25%.
- Volumen:** 2000ml.
- Composición:** Cada 100ml de la solución contiene:

SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 4.25% DIANEAL PD-2 X 2000 ML			
Composición/100 ml		Composición Iónica (mEq/L)	
DEXTROSA HIDRATADA	4.25 g	SODIO	132
CLORURO DE SODIO	538 mg	CALCIO	3.5
LACTATO DE SODIO	448 mg	MAGNESIO	0.5
CLORURO DE CALCIO	25.7 mg	CLORURO	96
CLORURO DE MAGNESIO	5.08 mg	LACTATO	40
pH	5.2		
OSMOLARIDAD TEORICA	485 mOsm/L		



- **Características:**
 - Solución estéril y apirógena, sin aditivos, ni agentes microbianos.
 - Bolsa de solución ensamblada alineada en Y con frangible y conectada a bolsa vacía de drenaje (sistema integrado para conexión aséptica).
 - Bolsa Viaflex – Ultrabag (sistema con bolsa de drenaje) x 2000 mL en bolsa de PVC grado médico incolora, con bolsa externa PEAD (polietileno de alta densidad) incolora.
 - vida útil desde 24 meses
- **Usos:** La solución para Diálisis Peritoneal, es un sistema de doble bolsa para realizar el intercambio de solución en la terapia de Diálisis Peritoneal Continua Ambulatoria; para el tratamiento de pacientes con Insuficiencia Renal.
- **Método de esterilización:** esterilizado por autolavado (vapor húmedo).
- **Empaque Primario:**
 - Individual que garantice la esterilidad e integridad del producto.
 - Rotulado de acuerdo a lo aprobado en el Registro Sanitario.
 - Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje
 - Fácil de abrir manualmente (Tear Open)
 - Exento de partículas extrañas, rebabas y/o aristas cortadas
- **Empaque Secundario:**
 - Resistente y hermético, que permita la visión clara del volumen, concentración, lote y fecha de expiración del contenido.
- **Forma Presentación:** Caja desde 08 unidades.
- **Embalaje y rotulado:**
 - Embalaje: Los productos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos.
 - 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 producto, medidas según corresponde, 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.
 - Rotulado: El rotulado de los envases mediano e inmediato de acuerdo a lo autorizado por las entes superiores.



IV. REGLAMENTOS TECNICOS, NORMAS METROLOGICAS Y/O SANITARIAS:

- Ley N° 26842, Ley General de Salud, y sus modificatorias.
- Ley N° 27813, Ley del Sistema Nacional Coordinado y Descentralizado de Salud.
- Ley N° 27657, Ley del Ministerio de Salud.
- Decreto Supremo N° 013-2006-SA, que aprueba el Reglamento de la Ley 27657.
- Decreto Supremo N° 023-2006-SA, que aprueba el Reglamento de Organización y Funciones de Salud y Servicios Médicos de Apoyo.
- Resolución Ministerial N° 753-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Prevención y Control de Infecciones Intrahospitalarias.
- Resolución Ministerial N° 769-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Categorías de Establecimiento del Sector Salud.
- Resolución Ministerial N° 546-2011/MINSA, que aprueba la Norma Técnica N° 021-MINSA/DGSP-V03, Norma Técnica de Salud "Categorías de Establecimientos del Sector Salud".
- Resolución Ministerial N° 386-2006/MINSA, que aprueba la NTS N° 042-MINSA/DGSP-V.01, "Norma Técnica de Salud de los Servicios de Emergencia".
- Resolución Ministerial N° 845-2007/MINSA, que aprueba la NTS N° 060/MINSA-DGSP-V.01 "Norma Técnica de Salud de la Unidad Productora de Servicios de Hemodiálisis".

V. GARANTIA COMERCIAL:

12 a 24 meses

VI. REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL

- Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento y sus modificatorias otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM o por la Autoridad Regional de Medicamentos - ARM del Ministerio de Salud - MINSA, según corresponda.
- Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de autorización vigente emitido por la DIGEMID, según legislación y normatividad vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura - BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado, emitido por la ANM, según normativa vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento - BPA vigente, a nombre del proveedor, emitida por la ANM o ARM, según corresponda.
- Declaración jurada de garantía comercial.
- Carta de compromiso de canje y/o reposición al detectarse deficiencias en la calidad del producto, al presentar deterioros originales por el manipuleo, transporte o si el producto vence sin ser utilizado en el plazo indicado o por motivos



no atribuibles al Hospital, que no estén aptas para el uso dentro de la institución, etc.

- Protocolo de Análisis vigente.
- Experiencia del postor en la venta de los bienes no mayor y por un monto acumulado de 2 veces el valor requerido.

VII. LUGAR Y PLAZO DE EJECUCION:

Lugar: Almacén SISMED ubicado en la Av. Daniel A. Carrión Cdra. 18 - Huancayo.

Plazo: Primera Entrega: A los 10 días calendarios, contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato, Segunda Entrega: A los 60 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.

El proveedor se comprometerá de entregar los insumos de los pacientes, en su domicilio de cada uno de ellos (HOME DELIVERY).

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO	FF	TOTAL	1RA ENTREGA	2DA ENTREGA	3RA ENTREGA
			A los 7 días calendarios, contados a partir del día siguiente de la emisión de la orden de compra	A los 60 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.	A los 90 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.
SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 4.25% DIANEAL PD-2 x 2000 ml	UNIDAD	2880	960	960	960

VIII. FORMA Y CONDICIONES DE PAGO:

Al término de cada entrega.

IX. PRUEBAS O ENSAYOS PARA LA CONFORMIDAD DE LOS BIENES:

- El Protocolo de análisis.
- El Acta de conformidad se entregara a la verificación del internamiento al Almacén Especializado de Medicamentos de la Unidad Ejecutora HRDCQ DAC-HYO.

X. RESPONSABILIDAD DEL PROVEEDOR:

El proveedor es el responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de la prestación ofertada por un plazo no menor de un (01) año contados a partir del día siguiente de la conformidad otorgada por la Entidad.

XI. PENALIDADES:

Penalidad por mora en la ejecución de la prestación:

En caso de retraso injustificado del contratista en la ejecución de las prestaciones objeto del contrato la cantidad lo aplica automáticamente una penalidad por mora por cada día de atraso.



La penalidad se aplica automáticamente y se calcula de acuerdo a la siguiente formula:

$$\text{Penalidad diaria} = \frac{0.10 * \text{monto}}{F * \text{plazo en dias}}$$

Donde F tiene los siguientes valores:

- Para plazos menores o iguales a sesenta (60) días para bienes servicios en general consultorías y ejecución de obras F: 0.40.
- Para plazos mayores a sesenta (60) días
- Para bienes servicios y consultores F: 0.25
- Para obras F=0.15



GOBIERNO REGIONAL DE SALUD - JUNIN
Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico
"Daniel Alcides Carrion"
Dra. Gisela Zorrilla Huamán
MEDICA NEFROLOGIA
C.M.P. 65582 R.N.E. 38288

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

UNIDAD ORGANICA	Departamento de Medicina HRDCQ – DAC-HYO
ACTIVIDAD DEL POI	
DENOMINACION DE LA CONTRATACION	SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 1.5% DIANEAL PD-2 X 6000 ML (Baxter)

I. FINALIDAD PUBLICA:

Calidad de atención a usuarios internos y externos

II. OBJETIVOS DE LA CONTRATACION:

OBJETIVO GENERAL:

- Satisfacer la necesidad de Dispositivos médicos a los usuarios internos y externos, con tratamiento de Diálisis Peritoneal, así como de los departamentos y/o servicios que funcionan dentro del Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico Daniel Alcides Carrión - Huancayo.

OBJETIVO ESPECIFICO:

- Adquirir soluciones para diálisis peritoneal que cumplan con las especificaciones técnicas.
- Garantizar el abastecimiento para tratamiento de Diálisis Peritoneal
- Garantizar una mejor calidad de vida al paciente en terapia de sustitución renal en Diálisis Peritoneal.

III. CARACTERÍSTICAS TECNICAS:

SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 1.5% DIANEAL PD-2 X 6000 ML

- Forma de presentación: Bolsa.
- Concentración:** 1.5%.
- Volumen:** 6000ml.
- Composición:** Cada 100ml de la solución contiene:

SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 1.5% DIANEAL PD-2 X 6000 ML			
Composición/100 ml		Composición Iónica (mEq/L)	
DEXTROSA HIDRATADA	1.5 g	SODIO	132
CLORURO DE SODIO	538 mg	CALCIO	3.5
LACTATO DE SODIO	448 mg	MAGNESIO	0.5
CLORURO DE CALCIO	25.7 mg	CLORURO	96
CLORURO DE MAGNESIO	5.08 mg	LACTATO	40
pH	5.2		
OSMOLARIDAD TEORICA	346 mOsm/L		



- **Características:**
 - Solución estéril y apirógena, sin aditivos, ni agentes microbianos.
 - Bolsa de solución ensamblada alinea en Y con frangible y conectada a bolsa vacía de drenaje (sistema integrado para conexión aséptica).
 - vida útil desde 24 meses
- **Usos:** La solución para Diálisis Peritoneal, es un sistema de doble bolsa para realizar el intercambio de solución en la terapia de Diálisis Peritoneal Continua Ambulatoria; para el tratamiento de pacientes con Insuficiencia Renal.
- **Método de esterilización:** esterilizado por autolavado (vapor húmedo).
- **Empaque Primario:**
 - Individual que garantice la esterilidad e integridad del producto.
 - Bolsa de Solución para Diálisis Peritoneal Automatizada con Sistema Twist Off Material biocompatible, transparente, flexible, resistente y hermético, que garantice la esterilidad e integridad de la solución contenida.
 - Con un puerto autosellable, que permita la administración de medicamentos.
 - Con un puerto de salida con una membrana interna la cual brinda un sistema de barrera protectora.
 - Fácil de abrir manualmente (Tear Open)
 - Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.
 - Rotulado de acuerdo a lo aprobado en el Registro Sanitario.
- **Empaque Secundario:**
 - Resistente y hermético, que permita la visión clara del volumen, concentración Lote y fecha de expiración del contenido.
- **Forma Presentación:** Caja desde 04 unidades.
- **Embalaje y rotulado:**
 - Embalaje: Los productos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos.
 - 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 producto, medidas según corresponde, 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.
 - Rotulado: El rotulado de los envases mediato e inmediato de acuerdo a lo autorizado por las entes superiores.



IV. REGLAMENTOS TECNICOS, NORMAS METROLOGICAS Y/O SANITARIAS:

- Ley N° 26842, Ley General de Salud, y sus modificatorias.
- Ley N° 27813, Ley del Sistema Nacional Coordinado y Descentralizado de Salud.
- Ley N° 27657, Ley del Ministerio de Salud.
- Decreto Supremo N° 013-2006-SA, que aprueba el Reglamento de la Ley 27657.
- Decreto Supremo N° 023-2006-SA, que aprueba el Reglamento de Organización y Funciones de Salud y Servicios Médicos de Apoyo.
- Resolución Ministerial N° 753-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Prevención y Control de Infecciones Intrahospitalarias.
- Resolución Ministerial N° 769-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Categorías de Establecimiento del Sector Salud.
- Resolución Ministerial N° 546-2011/MINSA, que aprueba la Norma Técnica N° 021-MINSA/DGSP-V03, Norma Técnica de Salud "Categorías de Establecimientos del Sector Salud".
- Resolución Ministerial N° 386-2006/MINSA, que aprueba la NTS N° 042-MINSA/DGSP-V.01, "Norma Técnica de Salud de los Servicios de Emergencia".
- Resolución Ministerial N° 845-2007/MINSA, que aprueba la NTS N° 060/MINSA-DGSP-V.01 "Norma Técnica de Salud de la Unidad Productora de Servicios de Hemodiálisis".

V. GARANTIA COMERCIAL:

12 a 24 meses

VI. REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL

- Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento y sus modificatorias otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM o por la Autoridad Regional de Medicamentos - ARM del Ministerio de Salud - MINSA, según corresponda.
- Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de autorización vigente emitido por la DIGEMID, según legislación y normatividad vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura - BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado, emitido por la ANM, según normativa vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento - BPA vigente, a nombre del proveedor, emitida por la ANM o ARM, según corresponda.
- Declaración jurada de garantía comercial.
- Carta de compromiso de canje y/o reposición al detectarse deficiencias en la calidad del producto, al presentar deterioros originales por el manipuleo, transporte o si el producto vence sin ser utilizado en el plazo indicado o por motivos



no atribuibles al Hospital, que no estén aptas para el uso dentro de la institución, etc.

- Protocolo de Análisis vigente.
- Experiencia del postor en la venta de los bienes no mayor y por un monto acumulado de 2 veces el valor requerido.

VII. LUGAR Y PLAZO DE EJECUCION:

Lugar: Almacén SISMED ubicado en la Av. Daniel A. Carrión Cdra. 18 - Huancayo.

Plazo: Primera Entrega: A los 10 días calendarios, contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato, Segunda Entrega: A los 60 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.

El proveedor se comprometerá de entregar los insumos de los pacientes, en su domicilio de cada uno de ellos (**HOME DELIVERY**).

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO	FF	TOTAL	1RA ENTREGA	2DA ENTREGA
			A los 7 días calendarios, contados a partir del día siguiente de la emisión de la orden de compra	A los 60 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.
SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 1.5% DIANEAL PD-2 x 6000 ml	UNIDAD	720	360	360

VIII. FORMA Y CONDICIONES DE PAGO:

Al término de cada entrega.

IX. PRUEBAS O ENSAYOS PARA LA CONFORMIDAD DE LOS BIENES:

- El Protocolo de análisis.
- El Acta de conformidad se entregara a la verificación del internamiento al Almacén Especializado de Medicamentos de la Unidad Ejecutora HRDCQ DAC-HYO.

X. RESPONSABILIDAD DEL PROVEEDOR:

El proveedor es el responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de la prestación ofertada por un plazo no menor de un (01) año contados a partir del día siguiente de la conformidad otorgada por la Entidad.

XI. PENALIDADES:

Penalidad por mora en la ejecución de la prestación:

En caso de retraso injustificado del contratista en la ejecución de las prestaciones objeto del contrato la cantidad lo aplica automáticamente una penalidad por mora por cada día de atraso.



La penalidad se aplica automáticamente y se calcula de acuerdo a la siguiente formula:

$$\text{Penalidad diaria} = \frac{0.10 * \text{monto}}{F * \text{plazo en dias}}$$

Donde F tiene los siguientes valores:

- Para plazos menores o iguales a sesenta (60) días para bienes servicios en general consultorías y ejecución de obras F: 0.40.
- Para plazos mayores a sesenta (60) días
- Para bienes servicios y consultores F: 0.25
- Para obras F=0.15



GOBIERNO REGIONAL DE SALUD - JUNIN
Hospital Regional Docente Clinico Quirurgico
"Daniel Alcides Carrion"
Dr. Gladys Zorrilla Huamán
MEDICA NEFROLOGA
C.M.P. 65382 - R.N. 7

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

UNIDAD ORGANICA	Departamento de Medicina HRDCQ – DAC-HYO
ACTIVIDAD DEL POI	
DENOMINACION DE LA CONTRATACION	SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 2.5% DIANEAL PD-2 X 6000 ML (Baxter)

I. FINALIDAD PUBLICA:

Calidad de atención a usuarios internos y externos

II. OBJETIVOS DE LA CONTRATACION:

OBJETIVO GENERAL:

- Satisfacer la necesidad de Dispositivos médicos a los usuarios internos y externos, con tratamiento de Diálisis Peritoneal, así como de los departamentos y/o servicios que funcionan dentro del Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico Daniel Alcides Carrión - Huancayo.

OBJETIVO ESPECIFICO:

- Adquirir soluciones para diálisis peritoneal que cumplan con las especificaciones técnicas.
- Garantizar el abastecimiento para tratamiento de Diálisis Peritoneal
- Garantizar una mejor calidad de vida al paciente en terapia de sustitución renal en Diálisis Peritoneal.

III. CARACTERÍSTICAS TECNICAS:

SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 2.5% DIANEAL PD-2 X 6000 ML

- Forma de presentación: Bolsa.
- Concentración:** 2.5%.
- Volumen:** 6000ml.
- Composición:** Cada 100ml de la solución contiene:

SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 2.5% DIANEAL PD-2 X 6000 ML			
Composición/100 ml		Composición Iónica (mEq/L)	
DEXTROSA HIDRATADA	2.5 g	SODIO	132
CLORURO DE SODIO	538 mg	CALCIO	3.5
LACTATO DE SODIO	448 mg	MAGNESIO	0.5
CLORURO DE CALCIO	25.7 mg	CLORURO	96
CLORURO DE MAGNESIO	5.08 mg	LACTATO	40
pH	5.2		
OSMOLARIDAD TEORICA	396 mOsm/L		



- **Características:**
 - Solución estéril y apirógena, sin aditivos, ni agentes microbianos.
 - Bolsa de solución ensamblada alinea en Y con frangible y conectada a bolsa vacía de drenaje (sistema integrado para conexión aséptica).
 - vida útil desde 24 meses
- **Usos:** La solución para Diálisis Peritoneal, es un sistema de doble bolsa para realizar el intercambio de solución en la terapia de Diálisis Peritoneal Continua Ambulatoria; para el tratamiento de pacientes con Insuficiencia Renal.
- **Método de esterilización:** esterilizado por autolavado (vapor húmedo).
- **Empaque Primario:**
 - Individual que garantice la esterilidad e integridad del producto.
 - Bolsa de Solución para Diálisis Peritoneal Automatizada con Sistema Twist Off. Material biocompatible, transparente, flexible, resistente y hermético, que garantice la esterilidad e integridad de la solución contenida.
 - Con un puerto autosellable, que permita la administración de medicamentos.
 - Con un puerto de salida con una membrana interna la cual brinda un sistema de barrera protectora.
 - Fácil de abrir manualmente (Tear Open)
 - Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.
 - Rotulado de acuerdo a lo aprobado en el Registro Sanitario.
- **Empaque Secundario:**
 - Resistente y hermético, que permita la visión clara del volumen, concentración, Lote y fecha de expiración del contenido.
- **Forma Presentación:** Caja desde 04 unidades.
- **Embalaje y rotulado:**
 - Embalaje: Los productos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos.
 - 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 producto, medidas según corresponde, 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.
 - Rotulado: El rotulado de los envases mediano e inmediato de acuerdo a lo autorizado por las entes superiores.



IV. REGLAMENTOS TECNICOS, NORMAS METROLOGICAS Y/O SANITARIAS:

- Ley N° 26842, Ley General de Salud, y sus modificatorias.
- Ley N° 27813, Ley del Sistema Nacional Coordinado y Descentralizado de Salud.
- Ley N° 27657, Ley del Ministerio de Salud.
- Decreto Supremo N° 013-2006-SA, que aprueba el Reglamento de la Ley 27657.
- Decreto Supremo N° 023-2006-SA, que aprueba el Reglamento de Organización y Funciones de Salud y Servicios Médicos de Apoyo.
- Resolución Ministerial N° 753-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Prevención y Control de Infecciones Intrahospitalarias.
- Resolución Ministerial N° 769-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Categorías de Establecimiento del Sector Salud.
- Resolución Ministerial N° 546-2011/MINSA, que aprueba la Norma Técnica N° 021-MINSA/DGSP-V03, Norma Técnica de Salud "Categorías de Establecimientos del Sector Salud".
- Resolución Ministerial N° 386-2006/MINSA, que aprueba la NTS N° 042-MINSA/DGSP-V.01, "Norma Técnica de Salud de los Servicios de Emergencia".
- Resolución Ministerial N° 845-2007/MINSA, que aprueba la NTS N° 060/MINSA-DGSP-V.01 "Norma Técnica de Salud de la Unidad Productora de Servicios de Hemodiálisis".

V. GARANTIA COMERCIAL:

12 a 24 meses

VI. REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL

- Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento y sus modificatorias otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM o por la Autoridad Regional de Medicamentos - ARM del Ministerio de Salud - MINSA, según corresponda.
- Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de autorización vigente emitido por la DIGEMID, según legislación y normatividad vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura - BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado, emitido por la ANM, según normativa vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento - BPA vigente, a nombre del proveedor, emitida por la ANM o ARM, según corresponda.
- Declaración jurada de garantía comercial.
- Carta de compromiso de canje y/o reposición al detectarse deficiencias en la calidad del producto, al presentar deterioros originales por el manipuleo, transporte o si el producto vence sin ser utilizado en el plazo indicado o por motivos



no atribuibles al Hospital, que no estén aptas para el uso dentro de la institución, etc.

- Protocolo de Análisis vigente.
- Experiencia del postor en la venta de los bienes no mayor y por un monto acumulado de 2 veces el valor requerido.

VII. LUGAR Y PLAZO DE EJECUCION:

Lugar: Almacén SISMED ubicado en la Av. Daniel A. Carrión Cdra. 18 - Huancayo.

Plazo: Primera Entrega: A los 10 días calendarios, contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato, Segunda Entrega: A los 60 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.

El proveedor se comprometerá de entregar los insumos de los pacientes, en su domicilio de cada uno de ellos (HOME DELIVERY).

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO	FF	TOTAL	1RA ENTREGA	2DA ENTREGA
			A los 7 días calendarios, contados a partir del día siguiente de la emisión de la orden de compra	A los 60 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.
SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL 2.5% DIANEAL PD-2 x 6000 ml	UNIDAD	1440	720	720

VIII. FORMA Y CONDICIONES DE PAGO:

Al término de cada entrega.

IX. PRUEBAS O ENSAYOS PARA LA CONFORMIDAD DE LOS BIENES:

- El Protocolo de análisis.
- El Acta de conformidad se entregara a la verificación del internamiento al Almacén Especializado de Medicamentos de la Unidad Ejecutora HRDCQ DAC-HYO.

X. RESPONSABILIDAD DEL PROVEEDOR:

El proveedor es el responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de la prestación ofertada por un plazo no menor de un (01) año contados a partir del día siguiente de la conformidad otorgada por la Entidad.

XI. PENALIDADES:

Penalidad por mora en la ejecución de la prestación:

En caso de retraso injustificado del contratista en la ejecución de las prestaciones objeto del contrato la cantidad lo aplica automáticamente una penalidad por mora por cada día de atraso.



La penalidad se aplica automáticamente y se calcula de acuerdo a la siguiente formula:

$$\text{Penalidad diaria} = \frac{0.10 * \text{monto}}{F * \text{plazo en días}}$$

Donde F tiene los siguientes valores:

- Para plazos menores o iguales a sesenta (60) días para bienes servicios en general consultorías y ejecución de obras F: 0.40.
- Para plazos mayores a sesenta (60) días
- Para bienes servicios y consultores F: 0.25
- Para obras F=0.15



HOSPITAL REGIONAL DE SANCIO - JUNIN
Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico
"Daniel Alcides Carrion"
Dra. Gisella Zorrilla Huamán
Médica NEFROLOGA
C.M.P. 85352 R.N.E. 15.12.11

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

UNIDAD ORGANICA	Departamento de Medicina HRDCQ – DAC-HYO
ACTIVIDAD DEL POI	
DENOMINACION DE LA CONTRATACION	SET DE TUBULADURA PARA CICLADORA DE DIALISIS PERITONEAL POR 4 PIEZAS: EQUIPO PARA DIALISIS: HOMECHOICE EQUIPO AUTOMATIZADO PD CON CASSETTE 4 ENTRADA

I. FINALIDAD PUBLICA:

Calidad de atención a usuarios internos y externos

II. OBJETIVOS DE LA CONTRATACION:

OBJETIVO GENERAL:

- Satisfacer la necesidad de Dispositivos médicos a los usuarios internos y externos, con tratamiento de Diálisis Peritoneal, así como de los departamentos y/o servicios que funcionan dentro del Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico Daniel Alcides Carrión - Huancayo.

OBJETIVO ESPECIFICO:

- Adquirir set de tubuladura para cicladora de diálisis peritoneal que cumplan con las especificaciones técnicas.
- Garantizar el abastecimiento para tratamiento de Diálisis Peritoneal.
- Garantizar una mejor calidad de vida al paciente en terapia de sustitución renal en Diálisis Peritoneal.

III. CARACTERÍSTICAS TECNICAS:

SET DE TUBULADURA PARA CICLADORA DE DIALISIS PERITONEAL POR 4 PIEZAS: EQUIPO PARA DIALISIS: HOMECHOICE EQUIPO AUTOMATIZADO PD CON CASSETTE 4 ENTRADA

• Características:

- Estéril, apirógeno, hipoalergénico y atóxico.
- Tubuladura de plástico grado medico PVC (Polivinil Cloruro), contiene DEHP.
- Equipo diseñado para su uso en conexión en línea entre la maquina cicladora (Homechoice) y el paciente en terapia de Diálisis Peritoneal Automatizada.
- Este set es compatible entre sí con el prolongador de Catéter del paciente, las bolsas de Solución para Diálisis Peritoneal Baxter y con la línea de drenaje para cicladora que permite el control del pasaje de líquido de las bolsas de infusión a la cavidad peritoneal y posteriormente su drenaje utilizando una maquina cicladora.
- La longitud de sus tubuladuras permite el movimiento y desplazamiento de paciente sin riesgo de desconexión.
- Líneas con Clamp de Robert para control de flujo de drenaje.
- Con protector de cada punzón.
- Vida útil desde 24 meses.



- **Usos:** Este Set de Tubuladuras, es un conjunto de líneas compatibles con la línea prolongadora del paciente, con las bolsas de infusión, con la línea de drenaje que permite el control del pasaje de líquido de las bolsas de infusión a la cavidad peritoneal y posteriormente su drenaje utilizando una máquina cicladora (Homechoice).
- **Método de esterilización:** Óxido de etileno.
- **Empaque Individual:**
 - Bolsa de Polietileno de Baja Densidad conteniendo un equipo.
 - Individual que mantenga la esterilidad e integridad del producto.
 - Fácil de abrir manualmente (Peel Open).
 - Resistente a la manipulación y almacenamiento
- **Forma Presentación:** Caja desde 30 unidades.
- **Embalaje y rotulado:**
 - Embalaje: Los productos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos.
 - 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 producto, medidas según corresponde, 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.
 - Rotulado: El rotulado de los envases mediano e inmediato de acuerdo a lo autorizado por las entes superiores.

IV. REGLAMENTOS TECNICOS, NORMAS METROLOGICAS Y/O SANITARIAS:

- Ley N° 26842, Ley General de Salud, y sus modificatorias.
- Ley N° 27813, Ley del Sistema Nacional Coordinado y Descentralizado de Salud.
- Ley N° 27657, Ley del Ministerio de Salud.
- Decreto Supremo N° 013-2006-SA, que aprueba el Reglamento de la Ley 27657.
- Decreto Supremo N° 023-2006-SA, que aprueba el Reglamento de Organización y Funciones de Salud y Servicios Médicos de Apoyo.
- Resolución Ministerial N° 753-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Prevención y Control de Infecciones Intrahospitalarias.
- Resolución Ministerial N° 769-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Categorías de Establecimiento del Sector Salud.



- Resolución Ministerial N° 546-2011/MINSA, que aprueba la Norma Técnica N° 021-MINSA/DGSP-V03, Norma Técnica de Salud "Categorías de Establecimientos del Sector Salud".
- Resolución Ministerial N° 386-2006/MINSA, que aprueba la NTS N° 042-MINSA/DGSP-V.01, "Norma Técnica de Salud de los Servicios de Emergencia".
- Resolución Ministerial N° 845-2007/MINSA, que aprueba la NTS N° 060/MINSA-DGSP-V.01 "Norma Técnica de Salud de la Unidad Productora de Servicios de Hemodiálisis".

V. GARANTIA COMERCIAL:

12 a 24 meses

VI. REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL

- Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento y sus modificatorias otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM o por la Autoridad Regional de Medicamentos - ARM del Ministerio de Salud - MINSA, según corresponda.
- Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de autorización vigente emitido por la DIGEMID, según legislación y normatividad vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura - BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado, emitido por la ANM, según normativa vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento - BPA vigente, a nombre del proveedor, emitida por la ANM o ARM, según corresponda.
- Declaración jurada de garantía comercial.
- Carta de compromiso de canje y/o reposición al detectarse deficiencias en la calidad del producto, al presentar deterioros originales por el manipuleo, transporte o si el producto vence sin ser utilizado en el plazo indicado o por motivos no atribuibles al Hospital, que no estén aptas para el uso dentro de la institución, etc.
- Protocolo de Análisis vigente.
- Experiencia del postor en la venta de los bienes no mayor y por un monto acumulado de 2 veces el valor requerido.

VII. LUGAR Y PLAZO DE EJECUCION:

Lugar: Almacén SISMED ubicado en la Av. Daniel A. Carrión Cdra. 18 - Huancayo.

Plazo: Primera Entrega: A los 10 días calendarios, contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato, Segunda Entrega: A los 60 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.

El proveedor se comprometerá de entregar los insumos de los pacientes, en su domicilio de cada uno de ellos (**HOME DELIVERY**)



DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO	FF	TOTAL	1RA ENTREGA	2DA ENTREGA
			A los 7 días calendarios, contados a partir del día siguiente de la emisión de la orden de compra	A los 60 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.
SET DE TUBULADURA PARA CICLADORA DE DIALISIS PERITONEAL POR 4 PIEZAS: EQUIPO PARA DIALISIS: HOMECHOICE EQUIPO AUTOMATIZADO PD CON CASSETTE 4 ENTRADA	UNIDAD	2160	1080	1080

VIII. FORMA Y CONDICIONES DE PAGO:

Al término de cada entrega.

IX. PRUEBAS O ENSAYOS PARA LA CONFORMIDAD DE LOS BIENES:

- El Protocolo de análisis.
- El Acta de conformidad se entregara a la verificación del internamiento al Almacén Especializado de Medicamentos de la Unidad Ejecutora HRDCQ DAC-HYO.

X. RESPONSABILIDAD DEL PROVEEDOR:

El proveedor es el responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de la prestación ofertada por un plazo no menor de un (01) año contados a partir del día siguiente de la conformidad otorgada por la Entidad.

XI. PENALIDADES:

Penalidad por mora en la ejecución de la prestación:

En caso de retraso injustificado del contratista en la ejecución de las prestaciones objeto del contrato la cantidad lo aplica automáticamente una penalidad por mora por cada día de atraso.

La penalidad se aplica automáticamente y se calcula de acuerdo a la siguiente formula:

$$\text{Penalidad diaria} = \frac{0.10 * \text{monto}}{F * \text{plazo en dias}}$$

Donde F tiene los siguientes valores:

- Para plazos menores o iguales a sesenta (60) días para bienes servicios en general consultorías y ejecución de obras F: 0.40.
- Para plazos mayores a sesenta (60) días
- Para bienes servicios y consultores F: 0.25
- Para obras F=0.15



GOBIERNO REGIONAL DE SALUD - JUNIN
Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico
"Daniel Alcides Carrion"
Dra. Gissella Zorrilla Huamán
MÉDICA NEFROLOGA
R.N.E. 38266

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

UNIDAD ORGANICA	Departamento de Medicina HRDCQ – DAC-HYO
ACTIVIDAD DEL POI	
DENOMINACION DE LA CONTRATACION	LINEA DE DRENAJE PARA CICLADORA DE DIALISIS PERITONEAL: EQUIPO DE EXTENSION PARA DRENAJE 12 PIES / LONGITUD

XII. FINALIDAD PUBLICA:

Calidad de atención a usuarios internos y externos

XIII. OBJETIVOS DE LA CONTRATACION:

OBJETIVO GENERAL:

- Satisfacer la necesidad de Dispositivos médicos a los usuarios internos y externos, con tratamiento de Diálisis Peritoneal, así como de los departamentos y/o servicios que funcionan dentro del Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico Daniel Alcides Carrión - Huancayo.

OBJETIVO ESPECIFICO:

- Adquirir la línea de drenaje para cicladora de diálisis peritoneal que cumplan con las especificaciones técnicas.
- Garantizar el abastecimiento para tratamiento de Diálisis Peritoneal.
- Garantizar una mejor calidad de vida al paciente en terapia de sustitución renal en Diálisis Peritoneal.

XIV. CARACTERÍSTICAS TECNICAS:

LINEA DE DRENAJE PARA CICLADORA DE DIALISIS PERITONEAL: EQUIPO DE EXTENSION PARA DRENAJE 12 PIES / LONGITUD

• **Características:**

- Estéril, apirógeno, hipoalergénico y atóxico.
- Tubuladura de plástico grado medico PVC (Polivinil Cloruro), con DEHP.
- Equipo diseñado para su uso en conexión en serie con Tubuladuras de Cassette para Cicladora de Diálisis Peritoneal (Homechoice).
- Línea de extensión descartable para drenaje de 3.66 m.
- Se usa para drenaje de la solución evacuada por el paciente en cada tratamiento. Línea con Clamp de Robert para control de flujo de drenaje.
- Complementario al Cassette para Cicladora de diálisis peritoneal automatizada. Con protector de punzón.
- Vida útil desde 24 meses.

- **Usos:** Este equipo está diseñado para extender la línea de Transferencia de paciente o la línea de drenaje en el equipo de diálisis peritoneal automatizada con conectores compatibles, tipo espiga.



- **Método de esterilización:** Óxido de etileno.
- **Empaque Individual:**
 - Bolsa de Polietileno de Baja Densidad / Peel Pouch. (papel grado medico) x 01 unidad
 - Individual que mantenga la esterilidad e integridad del producto.
 - Fácil de abrir manualmente (Peel Open).
 - Resistente a la manipulación y almacenamiento
- **Forma Presentación:** Caja desde 40 unidades.
- **Embalaje y rotulado:**
 - Embalaje: Los productos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos.
 - 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 producto, medidas según corresponde, 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.
 - Rotulado: El rotulado de los envases mediano e inmediato de acuerdo a lo autorizado por las entes superiores.

XV. REGLAMENTOS TECNICOS, NORMAS METROLOGICAS Y/O SANITARIAS:

- Ley N° 26842, Ley General de Salud, y sus modificatorias.
- Ley N° 27813, Ley del Sistema Nacional Coordinado y Descentralizado de Salud.
- Ley N° 27657, Ley del Ministerio de Salud.
- Decreto Supremo N° 013-2006-SA, que aprueba el Reglamento de la Ley 27657.
- Decreto Supremo N° 023-2006-SA, que aprueba el Reglamento de Organización y Funciones de Salud y Servicios Médicos de Apoyo.
- Resolución Ministerial N° 753-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Prevención y Control de Infecciones Intrahospitalarias.
- Resolución Ministerial N° 769-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Categorías de Establecimiento del Sector Salud.
- Resolución Ministerial N° 546-2011/MINSA, que aprueba la Norma Técnica N° 021-MINSA/DGSP-V03, Norma Técnica de Salud "Categorías de Establecimientos del Sector Salud".
- Resolución Ministerial N° 386-2006/MINSA, que aprueba la NTS N° 042-MINSA/DGSP-V.01, "Norma Técnica de Salud de los Servicios de Emergencia".



- Resolución Ministerial N° 845-2007/MINSA, que aprueba la NTS N° 060/MINSA-DGSP-V.01 "Norma Técnica de Salud de la Unidad Productora de Servicios de Hemodiálisis".

XVI. GARANTIA COMERCIAL:

12 a 24 meses

XVII. REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL

- Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento y sus modificatorias otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM o por la Autoridad Regional de Medicamentos - ARM del Ministerio de Salud - MINSA, según corresponda.
- Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de autorización vigente emitido por la DIGEMID, según legislación y normatividad vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura - BPM vigente que comprenda las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado emitido por la ANM, según normativa vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento - BPA vigente a nombre del proveedor, emitida por la ANM o ARM, según corresponda.
- Declaración jurada de garantía comercial.
- Carta de compromiso de canje y/o reposición al detectarse deficiencias en la calidad del producto, al presentar deterioros originales por el manipuleo, transporte o si el producto vence sin ser utilizado en el plazo indicado o por motivos no atribuibles al Hospital, que no estén aptas para el uso dentro de la institución, etc.
- Protocolo de Análisis vigente.
- Experiencia del postor en la venta de los bienes no mayor y por un monto acumulado de 2 veces el valor requerido.

XVIII. LUGAR Y PLAZO DE EJECUCION:

Lugar: Almacén SISMED ubicado en la Av. Daniel A. Carrión Cdra. 18 - Huancayo.

Plazo: Primera Entrega: A los 10 días calendarios, contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato, Segunda Entrega: A los 60 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.

El proveedor se comprometerá de entregar los insumos de los pacientes, en su domicilio de cada uno de ellos (**HOME DELIVERY**)



DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO	FF	TOTAL	1RA ENTREGA	2DA ENTREGA
			A los 7 días calendarios, contados a partir del día siguiente de la emisión de la orden de compra	A los 60 días calendarios, contados a partir de la primera entrega.
LINEA DE DRENAJE PARA CICLADORA DE DIALISIS PERITONEAL: EQUIPO DE EXTENSIÓN PARA DRENAJE 12 PIES / LONGITUD	UNIDAD	2160	1080	1080

XIX. FORMA Y CONDICIONES DE PAGO:

Al término de cada entrega.

XX. PRUEBAS O ENSAYOS PARA LA CONFORMIDAD DE LOS BIENES:

- El Protocolo de análisis.
- El Acta de conformidad se entregara a la verificación del internamiento a Almacén Especializado de Medicamentos de la Unidad Ejecutora HRDCQ DAC-HYO.

XXI. RESPONSABILIDAD DEL PROVEEDOR:

El proveedor es el responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de la prestación ofertada por un plazo no menor de un (01) año contados a partir del día siguiente de la conformidad otorgada por la Entidad.

XXII. PENALIDADES:

Penalidad por mora en la ejecución de la prestación:

En caso de retraso injustificado del contratista en la ejecución de las prestaciones objeto del contrato la cantidad lo aplica automáticamente una penalidad por mora por cada día de atraso.

La penalidad se aplica automáticamente y se calcula de acuerdo a la siguiente formula:

$$Penalidad\ diaria = \frac{0.10 * monto}{F * plazo\ en\ dias}$$

Donde F tiene los siguientes valores:

- Para plazos menores o iguales a sesenta (60) días para bienes servicios en general consultorías y ejecución de obras F: 0.40.
- Para plazos mayores a sesenta (60) días
- Para bienes servicios y consultores F: 0.25
- Para obras F=0.15



HOSPITAL REGIONAL DE SALUD - JUNIN
Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico
Daniel Alcides Carrion
Dra. Gisella Zorrelli Huamán
MEDICA NEFROLOGA
P.N.E. 38248

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

UNIDAD ORGANICA	Departamento de Medicina HRDCQ – DAC-HYO
ACTIVIDAD DEL POI	
DENOMINACION DE LA CONTRATACION	OBTURADOR DE PLASTICO PARA PROLONGADOR: MINICAP PRE KIT (Baxter)

I. FINALIDAD PUBLICA:

Calidad de atención a usuarios internos y externos

II. OBJETIVOS DE LA CONTRATACION:

OBJETIVO GENERAL:

- Satisfacer la necesidad de Dispositivos médicos a los usuarios internos y externos, con tratamiento de Diálisis Peritoneal así como de los departamentos y/o servicios que funcionan dentro del Hospital Daniel Alcides Carrión - Huancayo.

OBJETIVO ESPECIFICO:

- Adquirir Obturadores de plástico para prolongador de Diálisis Peritoneal que cumplan con las especificaciones técnicas.
- Garantizar el abastecimiento para tratamiento de Diálisis Peritoneal
- Garantizar una mejor calidad de vida al paciente en terapia de sustitución renal en Diálisis Peritoneal.

III. CARACTERÍSTICAS TECNICAS

OBTURADOR DE PLASTICO PARA PROLONGADOR: MINICAP PRE KIT

• **Características:**

- Aséptico, atóxico y apirógeno, con presencia de solución desinfectante en parte interna del obturador (Yodopovidona).
- Es un componente del sistema de Diálisis Peritoneal.
- Elemento para obturar el extremo distal de la línea prolongadora al final del procedimiento, elimina la posibilidad de contacto de la cavidad peritoneal con el medio ambiente.
- Vida útil desde 24 meses.

- **Usos:** El Obturador del Prolongador es un componente del sistema para Diálisis Peritoneal, actúa como tapón impidiendo la contaminación del extremo distal del Prolongador de Catéter. se utiliza como elemento indispensable en el procedimiento de cambio de bolsa de solución en el Sistema Ultrabag.

• **Empaque Individual:**

- Individual que mantiene aséptico e íntegro el producto.
- Fácil de abrir manualmente (Peel Open).
- Resistente a la manipulación y almacenamiento.



- **Rotulado** conforme al reglamento de registro, control y vigilancia vigente.
- **Forma Presentación:** Caja desde 120 unidades.
- **Embalaje y rotulado:**
 - Embalaje: Los productos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos.
 - 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 producto, medidas según corresponde, 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.
 - Rotulado: El rotulado de los envases mediano e inmediato de acuerdo a lo autorizado por las entes superiores.

IV. REGLAMENTOS TECNICOS, NORMAS METROLOGICAS Y/O SANITARIAS:

- Ley N° 26842, Ley General de Salud, y sus modificatorias.
- Ley N° 27813, Ley del Sistema Nacional Coordinado y Descentralizado de Salud.
- Ley N° 27657, Ley del Ministerio de Salud.
- Decreto Supremo N° 013-2006-SA, que aprueba el Reglamento de la Ley 27657.
- Decreto Supremo N° 023-2006-SA, que aprueba el Reglamento de Organización y Funciones de Salud y Servicios Médicos de Apoyo.
- Resolución Ministerial N° 753-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Prevención y Control de Infecciones Intrahospitalarias.
- Resolución Ministerial N° 769-2004/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Categorías de Establecimiento del Sector Salud.
- Resolución Ministerial N° 546-2011/MINSA, que aprueba la Norma Técnica N° 021-MINSA/DGSP-V03, Norma Técnica de Salud "Categorías de Establecimientos de Sector Salud".
- Resolución Ministerial N° 386-2006/MINSA, que aprueba la NTS N° 042-MINSA/DGSP-V.01, "Norma Técnica de Salud de los Servicios de Emergencia".

V. GARANTIA COMERCIAL:

12 a 24 meses

VI. REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL

- Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento y sus modificatorias otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM o



por la Autoridad Regional de Medicamentos - ARM del Ministerio de Salud - MINSA según corresponda.

- Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de autorización vigente emitido por la DIGEMID, según legislación y normatividad vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura - BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado emitido por la ANM, según normativa vigente.
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento - BPA vigente a nombre del proveedor, emitida por la ANM o ARM, según corresponda.
- Declaración jurada de garantía comercial.
- Carta de compromiso de canje y/o reposición al detectarse deficiencias en la calidad del producto, al presentar deterioros originales por el manipuleo, transporte o si el producto vence sin ser utilizado en el plazo indicado o por motivos no atribuibles al Hospital, que no estén aptas para el uso dentro de la institución, etc.
- Protocolo de Análisis vigente.
- Experiencia del postor en la venta de los bienes no mayor y por un monto acumulado de 2 veces el valor requerido.

VII. LUGAR Y PLAZO DE EJECUCION:

Lugar: Almacén SISMED ubicado en la Av. Daniel A. Carrión Cdra. 18 - Huancayo.

Plazo: Entrega: A los 10 días calendarios, contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato

El proveedor se comprometerá de entregar los insumos de los pacientes, en su domicilio de cada uno de ellos (HOME DELIVERY)

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO	FF	TOTAL	ENTREGA	ENTREGA	ENTREGA
			A los 7 días calendarios, contados a partir del día siguiente de la emisión de la orden de compra	A los 60 días calendarios, contados a partir del día siguiente de la emisión de la orden de compra	A los 90 días calendarios, contados a partir del día siguiente de la emisión de la orden de compra
OBTURADOR DE PLASTICO PARA PROLONGADOR: MINICAP PRE KIT (Baxter)	UNIDAD	30960	10320	10320	10320

XXIII. FORMA Y CONDICIONES DE PAGO:

Después de cada entrega y conformidad de los productos al Almacén SISMED.

XXIV. PRUEBAS O ENSAYOS PARA LA CONFORMIDAD DE LOS BIENES:

- El Protocolo de análisis.
- El Acta de conformidad se entregara a la verificación del internamiento al Almacén Especializado de Medicamentos de la Unidad Ejecutora HRDCQ DAC-HYO.



XXV. RESPONSABILIDAD DEL PROVEEDOR:

El proveedor es el responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de la prestación ofertada por un plazo no menor de un (01) año contados a partir del día siguiente de la conformidad otorgada por la Entidad.

XXVI. PENALIDADES:

Penalidad por mora en la ejecución de la prestación:

En caso de retraso injustificado del contratista en la ejecución de las prestaciones objeto del contrato la cantidad lo aplica automáticamente una penalidad por mora por cada día de atraso.

La penalidad se aplica automáticamente y se calcula de acuerdo a la siguiente formula:

$$Penalidad\ diaria = \frac{0.10 * monto}{F * plazo\ en\ dias}$$

Donde F tiene los siguientes valores:

- Para plazos menores o iguales a sesenta (60) días para bienes servicios en general consultorías y ejecución de obras F: 0.40.
- Para plazos mayores a sesenta (60) días
- Para bienes servicios y consultores F: 0.25
- Para obras F=0.15



REGIONAL DE SALUD - JUNIN
Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico
"Daniel Alcides Carrion"
Dra. Gissella Zorrilla Huamán
MEDICINA NEFROLOGIA
R.N.F. 14744

CAPÍTULO V PROFORMA DEL CONTRATO

Conste por el presente documento, del Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico – Daniel Alcides Carrión - Huancayo, que celebra de una parte el Hospital Regional Docente Clínico Quirúrgico – Daniel Alcides Carrión - Huancayo, en adelante LA ENTIDAD, con RUC N° 20185665322, con domicilio legal en Je. Daniel Alcides Carrión N° 1556 – distrito de Huancayo – provincia de Huancayo, Región Junín, representada por el Jefe de la Oficina Ejecutiva de Administración,, 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 de 2024, el órgano encargado de las contrataciones, adjudicó la buena pro de la **CONTRATACION DIRECTA N°021-2024-HRDCQ-DAC-HYO** para la, a [INDICAR NOMBRE DEL GANADOR DE LA BUENA PRO], cuyos detalles e importe constan en los documentos integrantes del presente contrato.

CLÁUSULA SEGUNDA: OBJETO

El presente contrato tiene por objeto la adquisición de, en los siguientes términos:

CLÁUSULA TERCERA: MONTO CONTRACTUAL

El monto total del presente contrato asciende a S/. (..... Soles), 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 la legislación vigente, así como cualquier otro concepto que pueda tener incidencia sobre la ejecución del servicio materia del presente contrato.

CLÁUSULA CUARTA: DEL PAGO⁵

LA ENTIDAD se obliga a pagar la contraprestación a EL CONTRATISTA en Soles, en pago único, 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 diez (10) días de producida la recepción.

LA ENTIDAD debe efectuar el pago dentro de los quince (15) días calendario siguiente a la conformidad de los servicios, siempre que se verifiquen las condiciones establecidas en el contrato para ello.

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 ENTREGA

El plazo de ejecución del presente contrato es de hasta según cronograma establecido en las bases.

⁵ En cada caso concreto, dependiendo de la naturaleza del contrato, podrá adicionarse la información que resulte pertinente a efectos de generar el pago.

CLÁUSULA SEXTA: PARTES INTEGRANTES DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA SÉTIMA: GARANTÍAS

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

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

En el caso que corresponda, consignar lo siguiente:

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

CLÁUSULA OCTAVA: EJECUCIÓN DE GARANTÍAS POR FALTA DE RENOVACIÓN

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

CLÁUSULA NOVENA: RECEPCIÓN Y CONFORMIDAD DE LA PRESTACION.

La recepción y conformidad de la prestación se regula por lo dispuesto en el artículo 168 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado. La recepción será otorgada por [CONSIGNAR EL ÁREA O UNIDAD ORGÁNICA DE ALMACÉN O LA QUE HAGA SUS VECES] y la conformidad será otorgada por [CONSIGNAR EL ÁREA O UNIDAD ORGÁNICA QUE OTORGARÁ LA CONFORMIDAD].

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 diez (10) días, dependiendo de la complejidad o sofisticación de la contratación. Si pese al plazo otorgado, EL CONTRATISTA no cumpliera a cabalidad con la subsanación, LA ENTIDAD puede otorgar al CONTRATISTA periodos adicionales para las correcciones pertinentes. En este supuesto corresponde aplicar la penalidad por mora desde el vencimiento del plazo para subsanar.

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

CLÁUSULA DÉCIMA: DECLARACIÓN JURADA DEL CONTRATISTA

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

CLÁUSULA UNDÉCIMA: RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

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

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

CLÁUSULA DUODÉCIMA: PENALIDADES

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

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

Donde:

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

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

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

Importante

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA TERCERA: RESOLUCIÓN DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA CUARTA: RESPONSABILIDAD DE LAS PARTES

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA: ANTICORRUPCIÓN

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

Asimismo, el CONTRATISTA se obliga a conducirse, en todo momento, durante la ejecución del contrato, con honestidad, probidad, veracidad e integridad y de no cometer actos ilegales o de

corrupción, directa o indirectamente o a través de sus socios, accionistas, participacionistas, integrantes de los órganos de administración, apoderados, representantes legales, funcionarios, asesores y personas vinculadas a las que se refiere el artículo 7 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

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

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA: MARCO LEGAL DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA SEPTIMA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS⁶

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA: FACULTAD DE ELEVAR A ESCRITURA PÚBLICA

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

CLÁUSULA DECIMA NOVENA: DOMICILIO PARA EFECTOS DE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL

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

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

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

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

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

⁶ 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 contratos cuyo monto contractual original sea menor o igual a cinco millones con 00/100 soles (S/ 5 000 000,00).

FECHA].

“LA ENTIDAD”

“EL CONTRATISTA”





ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES
CONTRATACION DIRECTA N° 021-2024-HRDCQ-DAC-HYO
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 ⁷	Sí	No	
Correo electrónico :			

Autorización de notificación por correo electrónico:

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

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Citación para la aplicación del criterio de desempate.
3. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
4. Solicitud al postor que ocupó el segundo lugar en el orden de prelación para presentar los documentos para perfeccionar el contrato.
5. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
6. Notificación de la orden de servicios⁸

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

⁷ 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 original, en calidad de garantía de fiel cumplimiento, en los contratos periódicos de prestación de servicios, según lo señalado en el artículo 149 del Reglamento. Asimismo, dicha información se tendrá en cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.

⁸ Cuando el monto del valor estimado del procedimiento o del ítem no supere los cien mil Soles (S/ 100 000.00), en caso se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de servicios.

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES
CONTRATACION DIRECTA N° 021-2024-HRDCQ-DAC-HYO
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 ⁹		Sí	No	
Correo electrónico :				

Datos del consorciado 2				
Nombre, Denominación o Razón Social :				
Domicilio Legal :				
RUC :	Teléfono(s) :			
MYPE ¹⁰		Sí	No	
Correo electrónico :				

Datos del consorciado ...				
Nombre, Denominación o Razón Social :				
Domicilio Legal :				
RUC :	Teléfono(s) :			
MYPE ¹¹		Sí	No	
Correo electrónico :				

Autorización de notificación por correo electrónico:

Correo electrónico del consorcio:

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

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Citación para la aplicación del criterio de desempate.

⁹ 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 original, en calidad de garantía de fiel cumplimiento, según lo señalado en el artículo 149 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.

¹⁰ Ibídem.

¹¹ Ibídem.

3. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
4. Solicitud al postor que ocupó el segundo lugar en el orden de prelación para presentar los documentos para perfeccionar el contrato.
5. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
6. Notificación de la orden de servicios¹²

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.

¹² Cuando el monto del valor estimado del procedimiento o del ítem no supere los cien mil Soles (S/ 100 000.00), 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° 021-2024-HRDCQ-DAC-HYO
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. Que mi información (en caso que el postor sea persona natural) o la información de la persona jurídica que represento, registrada en el RNP se encuentra actualizada.
- iv. Conocer las sanciones contenidas en la Ley de Contrataciones del Estado y su Reglamento, así como las disposiciones aplicables del TUO de la Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General.
- v. 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.
- vi. Conocer, aceptar y someterme a las bases, condiciones y reglas del procedimiento de selección.
- vii. Ser responsable de la veracidad de los documentos e información que presento en el presente procedimiento de selección.
- viii. Comprometerme a mantener la oferta presentada durante el procedimiento de selección y a perfeccionar el contrato, en caso de resultar favorecido con la buena pro.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

ANEXO N° 3

DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Señores

ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES
CONTRATACION DIRECTA N° 021-2024-HRDCQ-DAC-HYO
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]



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 PRESTACION DEL SERVICIO

Señores

ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES
CONTRATACION DIRECTA N° 021-2024-HRDCQ-DAC-HYO
Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]



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

ANEXO N° 5

PROMESA DE CONSORCIO

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

Señores

ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES
CONTRATACION DIRECTA N° 021-2024-HRDCQ-DAC-HYO
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 **CONTRATACION DIRECTA N° 021-2024-HRDCQ-DAC-HYO** [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] [%]¹³

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

2. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2] [%]¹⁴

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

¹³ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

HOSPITAL R.D.C.Q. DANIEL ALCIDES CARRION

¹⁴ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

TOTAL OBLIGACIONES

100%¹⁵

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

.....
Consortiado 1

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

.....
Consortiado 2

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

Importante

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



ANEXO N° 6

PRECIO DE LA OFERTA

Señores

ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES
CONTRATACION DIRECTA N° 021-2024-HRDCQ-DAC-HYO
Presente.-

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

CONCEPTO	PRECIO TOTAL
TOTAL	

El precio de la oferta [CONSIGNAR LA MONEDA DE LA CONVOCATORIA] incluye todos los tributos, seguros, transporte, inspecciones, pruebas y, de ser el caso, los costos laborales conforme 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