

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

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



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

**SIMBOLOGÍA UTILIZADA:**

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

**CARACTERÍSTICAS DEL DOCUMENTO:**

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

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

**INSTRUCCIONES DE USO:**

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

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



**HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION**

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

**BASES INTEGRADAS DE LICITACIÓN PÚBLICA PARA LA  
CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE BIENES<sup>1</sup>**

**LICITACIÓN PÚBLICA N°  
02-2023-HNDAC**

**PRIMERA CONVOCATORIA**

**CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE BIENES  
ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA  
CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA  
LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE  
SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL  
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION**

SE ENCUENTRAN INTEGRADAS TODAS LAS PRECISIONES PREVISTAS EL PLIEGO  
ABSOLUTORIO DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES CONFORME A LO INDICADO EN EL  
INFORME N° 1224-2023-HNDAC/DF.

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

## DEBER DE COLABORACIÓN

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

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

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

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



## **HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION**

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

---

### **SECCIÓN GENERAL**

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

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

## CAPÍTULO I ETAPAS DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

### 1.1. REFERENCIAS

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

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

### 1.2. CONVOCATORIA

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

### 1.3. REGISTRO DE PARTICIPANTES

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

#### Importante

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

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

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

#### Importante

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

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

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

#### Importante

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

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

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

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

#### Advertencia

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

#### Importante

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

### 1.7. FORMA DE PRESENTACIÓN DE OFERTAS

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

Las declaraciones juradas, formatos o formularios previstos en las bases que conforman la oferta deben estar debidamente firmados por el postor (firma manuscrita o digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales<sup>2</sup>). Los demás documentos deben ser visados por el postor. En el caso de persona jurídica, por su representante legal, apoderado o mandatario designado para dicho fin y, en el caso de persona natural, por este o su apoderado. No se acepta el pegado de la imagen de una firma o visto. Las ofertas se presentan foliadas.

#### Importante

- *Los formularios electrónicos que se encuentran en el SEACE y que los proveedores deben*

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

*llenar para presentar sus ofertas, tienen carácter de declaración jurada.*

- En caso la información contenida en los documentos escaneados que conforman la oferta no coincida con lo declarado a través del SEACE, prevalece la información declarada en los documentos escaneados.*
- No se tomarán en cuenta las ofertas que se presenten en físico a la Entidad.*

## **1.8. PRESENTACIÓN Y APERTURA DE OFERTAS**

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

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

### **Importante**

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

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

## **1.9. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS**

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

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

## **1.10. CALIFICACIÓN DE OFERTAS**

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

## **1.11. SUBSANACIÓN DE LAS OFERTAS**

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

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

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



#### **1.12. RECHAZO DE LAS OFERTAS**

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

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

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

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

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

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

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

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

##### **Importante**

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

## **CAPÍTULO II**

### **SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS DURANTE EL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN**

#### **2.1. RECURSO DE APELACIÓN**

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

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

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

#### **Importante**

- *Una vez otorgada la buena pro, el comité de selección, está en la obligación de permitir el acceso de los participantes y postores al expediente de contratación, salvo la información calificada como secreta, confidencial o reservada por la normativa de la materia, a más tardar dentro del día siguiente de haberse solicitado por escrito.*  
*Luego de otorgada la buena pro no se da a conocer las ofertas cuyos requisitos de calificación no fueron analizados y revisados por el comité de selección.*
- *A efectos de recoger la información de su interés, los postores pueden valerse de distintos medios, tales como: (i) la lectura y/o toma de apuntes, (ii) la captura y almacenamiento de imágenes, e incluso (iii) pueden solicitar copia de la documentación obrante en el expediente, siendo que, en este último caso, la Entidad deberá entregar dicha documentación en el menor tiempo posible, previo pago por tal concepto.*
- *El recurso de apelación se presenta ante la Mesa de Partes del Tribunal o ante las oficinas desconcentradas del OSCE.*

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

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

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

### **CAPÍTULO III DEL CONTRATO**

#### **3.1. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO**

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

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

#### **3.2. GARANTÍAS**

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

##### **3.2.1. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO**

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

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

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

##### **Importante**

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

##### **3.2.3. GARANTÍA POR ADELANTO**

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

### 3.3. REQUISITOS DE LAS GARANTÍAS

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

#### **Importante**

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

#### **Advertencia**

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

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

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

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

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

### 3.4. EJECUCIÓN DE GARANTÍAS

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

### 3.5. ADELANTOS

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

### 3.6. PENALIDADES

#### 3.6.1. PENALIDAD POR MORA EN LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

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

#### 3.6.2. OTRAS PENALIDADES

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

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

### 3.7. INCUMPLIMIENTO DEL CONTRATO

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

### 3.8. PAGOS

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

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

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

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

#### **Advertencia**

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

### 3.9. DISPOSICIONES FINALES

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



## **HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION**

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

---

### **SECCIÓN ESPECÍFICA**

## **CONDICIONES ESPECIALES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN**

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



## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

### CAPÍTULO I GENERALIDADES

#### 1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION  
RUC N° : 20174943924  
Domicilio legal : AV. GUARDIA CHALACA N° 2176 PROV. CONST. DEL CALLAO – BELLAVISTA.  
Teléfono: : 01 – 674 7474 ANEXO N° 3281  
Correo electrónico: : ADQUISICIONES@HNDAC.GOB.PE

#### 1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación del suministro de **Adquisición de Kit de Ropa Descartable para Cirugía y Mandiles Quirúrgicos Estériles para la Atención de Pacientes para el Servicio de Sala de Operaciones de Emergencia del Hospital Nacional Daniel Alcides Carrión**

ITEM PAQUETE	DESCRIPCION	CANTIDAD
1	KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA X 10 PIEZAS	5250
	KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA X 03 PIEZAS	5250
	MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA M	3750
	MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA L	3000

#### 1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante **FORMATO N° 2/54-2023-OEA, de fecha 14 de julio de 2023.**

#### 1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

Donaciones y Transferencias (D y T)

##### 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 **PRECIOS UNITARIOS**, de acuerdo con lo establecido en el expediente de contratación respectivo.



## 1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN

NO APLICA

## 1.7. DISTRIBUCIÓN DE LA BUENA PRO

NO APLICA

## 1.8. ALCANCES DEL REQUERIMIENTO

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

## 1.9. PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de 365 días calendarios los mismos que se computan a partir del día siguiente de la firma de contrato, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

### La Primera Entrega

Se efectuará dentro de un periodo no mayor de siete (07) días calendario contabilizados desde el día siguiente de la notificación de la Orden de Compra al proveedor.

### Siguientes Entregas

Se efectuará dentro de un periodo no mayor a (07) siete días calendario, a partir del día siguiente de notificada la Orden de Compra, y serán contabilizados desde el primer día hábil del mes siguiente para fines de cumplimiento de plazo de entrega.

Las entregas y cantidades a suministrar se realizarán de acuerdo con el cuadro de cronograma de entrega.

## CRONOGRAMA DE ENTREGA

DESCRIPCION SISMED	REQUERIMIENTO MENSUAL												TOTAL ANUAL
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	
KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA X 10 PIEZAS	440	440	440	440	440	440	440	440	440	440	440	410	5250
KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA POR 3 PIEZAS	440	440	440	440	440	440	440	440	440	440	440	410	5250
MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA M	320	320	320	320	320	320	320	320	320	320	320	230	3750
MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA L	250	250	250	250	250	250	250	250	250	250	250	250	3000

## 1.10. COSTO DE REPRODUCCIÓN Y ENTREGA DE BASES

Los participantes registrados tienen el derecho de recabar un ejemplar de las bases, el cual será brindado de forma gratuita y únicamente de forma DIGITAL para ello, deben solicitarlo al correo electrónico: [adquisiciones@hndac.gob.pe](mailto:adquisiciones@hndac.gob.pe), las copias son enviadas directamente al correo señalado por el administrado o participante

### Importante

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



### **1.11. BASE LEGAL**

- Ley N° 31638 Ley de Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2023
- Ley N° 31639 Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público del año fiscal 2023.
- Decreto Supremo N° 004-2019-JUS, que aprueba el texto Unico Ordenado de la Ley N° 27444, Ley de Procedimientos Administrativo General.
- Decreto Supremo N° 082-2019-EF, que aprueba el Texto Unico Ordenado de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado.
- Decreto Supremo N° 021-2019-JUS, que aprueba el texto Unico Ordenado de la Ley N° 27806, Ley de Transparencia y Acceso a la Información Publica.
- Código Civil
- Ley N° 26842 - Ley General de la Salud
- Ley N° 29459 – Ley de Productos Farmaceuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios
- Decreto Supremo N° 028-2010-SA – Regulan algunos alcances de los Art. 10 y 11 de la Ley N° 29459 de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios
- Decreto Supremo N° 016-2011/SA – Reglamento para el registro, control y vigilancia sanitaria de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios.
- Resolucion Ministerial N° 116-2018/MINSA – DIRECTIVA ADMINISTRATIVA N° 249-MINSA/2018/DIGEMID, gestión del suministro integrado de suministro publico de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios – SISMED.

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

## **CAPÍTULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN**

### **2.1. CALENDARIO DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN**

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

#### **Importante**

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

### **2.2. CONTENIDO DE LAS OFERTAS**

La oferta contendrá, además de un índice de documentos<sup>3</sup>, la siguiente documentación:

#### **2.2.1. Documentación de presentación obligatoria**

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

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

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

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

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

#### **Advertencia**

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

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

<sup>3</sup> La omisión del índice no determina la no admisión de la oferta.

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

e) **Copia Simple del Certificado de Buena Practicas de Manufactura (BPM) Vigente.**

*Emitido por la ANM o ARM, según corresponda para fabricante nacional y, para fabricante extranjero, del documento que acredite el cumplimiento de Normas de calidad específicas al tipo de Producto Farmacéutico, por ejemplo, Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y autorizado por la ANM, según normativa vigente.*

*Para el caso de dispositivos médicos fabricados en el Extranjero, en el marco de lo establecido en el Decreto Supremo N° 012-2016-SA, el postor deberá presentar Declaración Jurada de presentación de Solicitud de certificación de BPM y estar comprendido en el listado de Laboratorios Extranjeros pendientes de certificación en BPM emitido por la ANM (ANEXO N° D).*

*Para el caso de los certificados emitidos en el Extranjero que no consigne fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor de dos (02) años contados a partir de la fecha de su emisión.*

f) **Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) Vigente.**

*Emitido a nombre del Establecimiento Farmacéutico del proveedor, por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ARM) o Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios a Nivel Regional (ARM), según corresponda y cuando corresponda.*

*Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar la certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor, se deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañado para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice está haciendo uso de los almacenes.*

g) **Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte BPDT vigente.**

*Aplicable a partir de la entrada en vigencia según lo establecido en la normativa correspondiente, cuando corresponda. Siendo de carácter obligatorio para Dispositivos Médicos que necesitan almacenamiento especial de temperatura o humedad.*

h) **Copia Simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, Vigente.**

*Emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios – ANM del Ministerio de Salud MINSA. Además, las Resoluciones de modificación o autorización, en tanto estas tengan por finalidad la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el Dispositivo Médico Ofertado. No se aceptarán productos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado.*

*En el caso que el Registro Sanitario de los Dispositivos Médicos Ofertados haya vencido, el postor deberá presentar una Declaración Jurada emitida por el Titular del Registro Sanitario o Titular del Certificado de Registro Sanitario que indique que los Dispositivos Médicos Ofertados se encuentra en proceso de reinscripción, según ANEXO N° E.*

**Importante:**

*En el caso de Ítems que no están sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario, el postor debe adjuntar el ANEXO N° B, señalando que dicho producto no requiere Registro Sanitario de acuerdo al Listado publicado por la ANM (DIGEMID, indicando su **número** de orden que se encuentra en el Listado o en su defecto adjuntar otro documento emitido por la dirección general de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID que mencione que el bien ofertado no **está** sujeto a otorgamiento de Registros Sanitarios.*

i) **Copia Simple del Certificado de Análisis Autorizado por la ANM u otro documento Correspondiente del Ítem Ofertado.**

*Según lo autorizado por el Registro Sanitario para aquellos Ítems que estén sujetos a Registros Sanitario o por el Fabricante cuando el Ítem no esté sujeto a otorgamiento de Registro Sanitario por la ANM.*

*La presentación del Certificado de Análisis u otro documento correspondiente del Ítem Ofertado, es obligatorio, independientemente si el bien este sujeto o no a otorgamiento de Registro Sanitario.*

j) **Declaración Jurada de Presentación de Producto, según (ANEXO N° E).**

*Podrá también indicarse cualquier información distintiva del Ítem Ofertado. De ser necesario, se utilizará una hoja adicional.*

k) **Copia Simple del rotulado de los envases inmediatos, mediano y del inserto u hoja de instrucción de uso o manual.**

*Cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario para aquellos Ítems que están sujetos a otorgamiento de Registros Sanitario o por el fabricante cuando el Ítem no esté sujeto a otorgamientos de Registros Sanitarios por la ANM.*

~~l) **Brochures, Catálogos o Folletería.**~~

~~*El postor deberá presentar folletos, brochures, catálogos para demostrar el cumplimiento de las características técnicas solicitadas.*~~

~~*Se deberá presentar la Ficha Técnica del Producto, donde demuestre las Características Técnicas solicitadas. Se deberá presentar una Declaración Jurada del Postor en la cual señale el cumplimiento de lo solicitado, sin perjuicio de la potestad de la Entidad de realizar una fiscalización posterior. (Resaltar partes importantes y puntos donde se compruebe el cumplimiento de las Especificaciones Técnicas).*~~

~~*De presentar información en idiomas distinto al castellano deberá estar acompañado de la traducción correspondiente.*~~

m) **CERTIFICADO DE (BFE) EFICIENCIA DE FILTRACIÓN BACTERIANA SUPERIOR AL 95% EMITIDO POR UN LABORATORIO AJENO AL FABRICANTE, NACIONAL O INTERNACIONAL, DICHO CERTIFICADO DEBE ESTAR EMITIDO A NOMBRE DEL FABRICANTE DEL BIEN OFERTADO Y NO DEBE TENER UNA ANTIGÜEDAD MAYOR A 1 AÑO.**

n) **Presentación de Muestras por cada Ítem**

**De presentación Obligatoria**

Las muestras se presentarán en mesa de partes de la entidad - LOGISTICA, en la fecha indicada en el cronograma del procedimiento publicado en el SEACE para la presentación de ofertas y en el horario de 08:00 a.m. a 01:00 p.m. y de 02:00 p.m. a 05:00 p.m.)

Deberá presentar las muestras de acuerdo a como esta MENCIONADO en las EETT de las Bases.

## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

*El objetivo técnico de presentar la muestra como un requisito adicional, servirán para acreditar la evaluación referida al cumplimiento de las Especificaciones Técnicas solicitadas ante el comité de selección o quien haga sus veces.*

*Asimismo, servirá para corroborar la información consignada en los documentos Técnicos presentados por los postores, constituyendo así un único complemento tangible que permite la verificación y trazabilidad de la Información relacionada con el Ítem Ofertado.*

*De las Muestras solicitadas por cada Ítem*

*Para cada uno de los Ítems ofertados, los postores deberán presentar obligatoriamente dos (02) muestras según forma de presentación autorizada en su Registro Sanitario y para el caso de Ítem que no estén sujetos a otorgamientos de Registro Sanitario por la ANM la presentación de la Muestra será conforme a la presentación definida por el fabricante. Una (01) Muestra servirá para la Evaluación Técnica por parte del Comité de Selección o quien haga a sus veces y la otra (01) quedará intacta y bajo custodia de la Oficina de Logística para una eventual evaluación en caso se presente un recurso de apelación.*

- o) Declaración jurada de plazo de entrega. **(Anexo N° 4)**<sup>5</sup>
- p) 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)**
- q) El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el **Anexo N° 6**.

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

### Importante

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

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

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

#### 2.2.2. Documentación de presentación facultativa:

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

### Advertencia

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

<sup>5</sup> En caso de considerar como factor de evaluación la mejora del plazo de entrega, el plazo ofertado en dicho anexo servirá también para acreditar este factor.

### 2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

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

- a) Garantía de fiel cumplimiento del contrato.
- b) Garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias, de ser el caso.
- c) Contrato de consorcio con firmas legalizadas ante Notario de cada uno de los integrantes, de ser el caso.
- d) Código de cuenta interbancaria (CCI) o, en el caso de proveedores no domiciliados, el número de su cuenta bancaria y la entidad bancaria en el exterior.
- e) Copia de la vigencia del poder del representante legal de la empresa que acredite que cuenta con facultades para perfeccionar el contrato, cuando corresponda.
- f) Copia de DNI del postor en caso de persona natural, o de su representante legal en caso de persona jurídica.

#### Advertencia

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

- g) Domicilio para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- h) Autorización de notificación de la decisión de la Entidad sobre la solicitud de ampliación de plazo mediante medios electrónicos de comunicación<sup>7</sup> (**Anexo N° 11**).
- i) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado<sup>8</sup>.
- j) Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete<sup>9</sup>.

#### Importante

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

<sup>7</sup> En tanto se implemente la funcionalidad en el SEACE, de conformidad con la Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 234-2022-EF.

<sup>8</sup> Incluir solo en caso de la contratación bajo el sistema a suma alzada.

<sup>9</sup> Incluir solo en caso de contrataciones por paquete.



## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

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

### Importante

- *Corresponde a la Entidad verificar que las garantías presentadas por el postor ganador de la buena pro cumplan con los requisitos y condiciones necesarios para su aceptación y eventual ejecución, sin perjuicio de la determinación de las responsabilidades funcionales que correspondan.*
- *De conformidad con el Reglamento Consular del Perú aprobado mediante Decreto Supremo N° 076-2005-RE para que los documentos públicos y privados extendidos en el exterior tengan validez en el Perú, deben estar legalizados por los funcionarios consulares peruanos y refrendados por el Ministerio de Relaciones Exteriores del Perú, salvo que se trate de documentos públicos emitidos en países que formen parte del Convenio de la Apostilla, en cuyo caso bastará con que estos cuenten con la Apostilla de la Haya<sup>10</sup>.*
- *La Entidad no puede exigir documentación o información adicional a la consignada en el presente numeral para el perfeccionamiento del contrato.*

## 2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en **MESA DE PARTE DE LA OFICINA DE LOGISTICA.**

### Importante

<sup>10</sup> Según lo previsto en la Opinión N° 009-2016/DTN.

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

## 2.5. FORMA DE PAGO

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

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

- Recepción del **ÁREA DE ALMACÉN SISMED** (Guía de Remisión Remitente con sello de recepción).
- Informe del funcionario responsable de la Jefatura del Departamento de Farmacia de Hospital Nacional Daniel Alcides Carrión emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.
- Carta de Compromiso de Canje por Vencimiento con las mismas condiciones que oferta el Producto.
- Carta de Autorización (Deposito en CCI)
- La entrega correspondiente al MES 1 deberá efectuarse según la programación y cantidades establecidas en las presentes bases.

Dicha documentación se debe presentar en **MESA DE PARTES DE LA ENTIDAD**, sito en **GUADIA CHALACA - CALLAO**.



## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

### CAPÍTULO III REQUERIMIENTO

#### Importante

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

### 3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

**ESPECIFICACIONES TÉCNICAS**  
**ADQUISICIÓN DE KITS DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCIÓN DE PACIENTES DEL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION**

**ÁREA SOLICITANTE:** Servicio de Central de Esterilización

**DENOMINACIÓN:** ADQUISICIÓN DE KITS DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCIÓN DE PACIENTES DEL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

**I.FINALIDAD PUBLICA**

La finalidad del presente requerimiento es adquirir dispositivos médicos Kits de ropa descartable estériles y mandiles quirúrgicos estériles para la atención de cirugías en la sala de operaciones de emergencia, y de esa forma garantizar una atención de calidad a los pacientes tratados en el Hospital Nacional Daniel Alcides Carrion que requieren de una intervención quirúrgica.

**II. OBJETIVOS DE LA CONTRATACION**

**Objetivo General:** Atención eficiente y oportuna de los pacientes que requieran cirugía en sala de operaciones de emergencia del Hospital Nacional Daniel Alcides Carrion del Callao que cuenten con calidad garantizada.

**Objetivo Específico:**

- Brindar atención a los pacientes con los más altos estándares de calidad.
- Brindar atención a los pacientes del servicio de sala de operaciones.
- Garantizar una atención de calidad para los pacientes.

**III. CARACTERISTICAS TÉCNICAS**

ITEM	DESCRIPCION SISMED	TOTAL ANUAL
1	KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA X 10 PIEZAS	5250
2	KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA POR 3 PIEZAS	5250
3	MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA M	3750
4	MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA L	3000

Las características técnicas de los Dispositivos médicos están detalladas en sus respectivas Fichas Técnicas, las cuales se anexan.

**a) Rotulado de los envases mediano e inmediato:**

Los rotulados mediano e inmediato é inserto deben corresponder al producto terminado ofertado de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario y ser con impresiones de carácter indeleble, fácilmente legible y visible, resistente a la manipulación.

Tratándose del número de lote y fecha de expiración, éstos podrán ser impresos en alto y bajo relieve. Deberá cumplir con lo establecido en el Decreto Supremo N° 016 – 2011-SA y modificatorias y las condiciones mínimas de los envases, rotulados y seguridad de los productos, así como las mejoras que puedan presentar las ofertas en torno a dichas condiciones.

"Establecimiento de Salud Amigo de la Madre, la Niña y el Niño"

## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

### Envase Inmediato

Envase según lo autorizado en el Registro Sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto, el mismo que deberá contener rotulado impreso y firmemente adherido. Envase debe indicar vigencia.

### Envase mediano

Envase según lo autorizado en el Registro Sanitario, que permita proteger el producto durante su transporte y almacenamiento. El contenido máximo del envase mediano será de acuerdo a lo señalado en su respectiva Ficha Técnica.

Importante:

Para el caso de ítems que no están sujetos a otorgamiento de Registro sanitario, el rotulado de sus envases inmediatos deberá contener como mínimo la siguiente información:

- Nombre o denominación del producto.
- País de fabricación.
- Fecha de fabricación.
- En caso de que el producto, contenga algún insumo o materia prima que represente algún riesgo para el consumidor o usuario, debe ser declarado.
- Nombre y domicilio legal del fabricante y/o del importador o distribuidor responsable, según corresponda.
- Registro Único de Contribuyente (RUC).

### **b) Inserto:**

Es obligatorio la inclusión del Inserto u hoja de instrucción de uso o manual, según lo autorizado en su registro sanitario, cuando corresponda.

### **c) Embalaje:**

Los Dispositivos médicos deben embalarse de forma que garanticen su integridad, así como su adecuado almacenamiento, distribución y transporte.

El embalaje de los Dispositivos médicos deberá cumplir con los siguientes requisitos:

- Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y almacenamiento adecuado.
- Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables. Cuyo mínimo deberá ser seis (06).
- Cajas debidamente rotuladas indicando el nombre del Producto Farmacéutico, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para su conservación y el almacenamiento.
- Dicha Información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica para cajas master, es decir a caja completa del bien.
- En las caras laterales debe decir FRAGIL, con letras de un tamaño de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja. Asimismo, se deberá consignar el peso bruto de la caja con contenido y sus dimensiones.
- Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta (parihuela) estándar definida según NPT vigente.
- Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros que no corresponden al producto que contiene.

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

- Deberán cumplir con lo establecido en la Ley N° 26842 General de Salud, Ley 29459 de Productos Farmacéuticos, Dispositivos médicos y Productos Sanitarios, el D.S. N° 016-2011-SA "Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios", el D.S. N° 014 Reglamento de establecimientos Farmacéuticos.
- Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente
- Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente según RM N° 132 -2015.



## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

- Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte BPDV vigente, según R.M. N°833-2015/MINSA.
- Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente
- Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente
- Declaración Jurada de presentación de producto
- Rotulado de los envases inmediatos, mediano y del inserto u hoja de instrucción de uso o manual.

### V. CONDICIONES DE ENTREGA

#### a) Especificaciones de vigencia del bien

La vigencia mínima de los Dispositivos médicos deberá ser igual o mayor a veinticuatro (24) meses el cual se contabilizará a partir del día de la recepción por parte del almacén del Hospital Daniel Alcides Carrión.

Excepcionalmente, para los Dispositivos médicos que, por sus propiedades biológicas, presentar vigencias menores, siempre que estas no sean inferiores al 70% de la vida útil especificado para el producto y declarado por el fabricante. Esta situación debe remitirse debidamente sustentada en la oferta técnica, lo que será evaluado por el Comité de Selección o por el Órgano encargado de las Contrataciones. Para este caso particular, se deberá adjuntar carta de compromiso de canje por vencimiento con las mismas condiciones que oferta el producto. (Anexo C), lo mínimo permitido es 12 meses.

En los casos de Dispositivos médicos que no presenten fecha de expiración, éstas deben tener una fecha de fabricación no mayor a dos (02) años contados retrospectivamente desde la fecha de recepción por parte del Almacén Especializado de Medicamentos del Hospital Nacional Daniel Alcides Carrión.

#### • Carta de Compromiso de canje del producto por vencimiento:

Donde el postor se compromete a realizar el cambio de los productos adjudicados, cuando la entidad le comunique que el producto no haya sido utilizado y este próximo a vencer dicho cambio se realizará dentro de los 5 días calendarios, sin costo adicional para la entidad.

#### b) Control de calidad

- Los ítems a adquirir estarán sujetos al control de calidad previo y posterior a su entrega en el lugar de destino final y se realizará en cualquiera de los laboratorios autorizados que conforman la Red de Laboratorios Oficiales de Control de Calidad del país.
- Los controles de calidad se realizarán de acuerdo a la legislación y normatividad vigente y a lo establecido por el Centro Nacional de Control de Calidad – CNCC del Instituto Nacional de Salud - INS del Ministerio de Salud-MINSA, que aprueba el Listado General de Pruebas críticas de cantidades de Muestras para el Control de calidad, como Autoridad de los laboratorios autorizados que conforman la Red de Laboratorios Oficiales de Control de Calidad.
- El número de controles de calidad y la periodicidad de los mismos, será determinado por la entidad y está en relación a la cantidad requerida en el procedimiento de selección, cuando corresponda. Esto considerado en la preforma del contrato.
- En caso de presentarse alguna queja u observación por parte del usuario o reporte relacionado a la calidad del producto, la entidad podrá solicitar el control posterior (a la Entrega) del lote en cuestión, a un laboratorio acreditado de la Red de Laboratorios de Control de calidad, estando el contratista obligado a asumir los costos que se deriven por dichos análisis.

#### Compromiso de canje:

Se deberá presentar declaración jurada de canje y/o reposición en caso del producto farmacéutico haya sufrido alteración de sus características físico-químicas sin causa atribuible a la Entidad o cualquier otro defecto o vicio oculto antes de su fecha de expiración o ante una no conformidad de un control de calidad.

El canje se efectuará a solo requerimiento de la unidad ejecutora participante, en un plazo no mayor a 10 días calendario, y no generará gastos adicionales a los pactados con la entidad.



*"Establecimiento de Salud Amigo de la Madre, la Niña y el Niño"*



**c) Logotipo**

En el envase mediatO e inmediato del dispositivo médico a adquirirse, debe llevar el Logotipo, con letras visibles y tinta indeleble, de color negro:

ENVASE INMEDIATO	ENVASE MEDIATO
ESTADO PERUANO	ESTADO PERUANO PROCEDIMIENTO N° XXXX- 2023-HNDAC/MINSA

Cabe precisar que, NO se aceptaran stickers impresos, ni sello de tampón, ni a manuscrito con el logotipo solicitado, DEBIENDO ESTAR IMPRESAS CON INYECTOR.

El grabado de logotipo, será exigido durante la verificación de stock y toma de muestra para los controles de calidad.

**VI. REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL**

La documentación de presentación obligatoria (las cuales servirán para acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas) deberán ser remitidas por la Oficina de Logística al comité de selección en la etapa de evaluación y los otros procedimientos posteriores.

**Documentación de presentación obligatoria (sirvan para acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas)**

- a) **Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente** emitido por la ANM o ARM, según corresponda para fabricante nacional y, para fabricante extranjero, del documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de Producto Farmacéutico, por ejemplo, Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen y autorizado por la ANM, según normativa vigente.

Para el caso de dispositivos médicos fabricados en el extranjero, en el marco de lo establecido en el Decreto supremo N° 012-2016-SA, el postor deberá presentar Declaración Jurada de presentación de solicitud de certificación de BPM y estar comprendido en el listado de Laboratorios Extranjeros pendientes de certificación en BPM emitido por la ANM (Anexo N° D).

Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consigne fecha de vigencia, éstos deben tener una antigüedad no mayor de dos (2) años contados a partir de la fecha de su emisión.

- b) **Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente**, a nombre del Establecimiento Farmacéutico del proveedor, emitida por la Autoridad Nacional de Productos farmacéuticos, Dispositivos médicos y Productos Sanitarios (ARM) o Autoridades de Productos farmacéuticos, Dispositivos médicos y Productos Sanitarios a Nivel Regional (ARM), según corresponda y cuando corresponda.

Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor, se deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañando para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que está haciendo uso de los Almacenes).

- c) **Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte BPDV vigente**, aplicable a partir de la entrada en vigencia según lo establecido en la normativa correspondiente, cuando corresponda. Siendo de carácter obligatorio para Dispositivos médicos que necesitan almacenamiento especial de temperatura o humedad.

DE ESTERIL

*"Establecimiento de Salud Amigo de la Madre, la Niña y el Niño"*



## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

- d) **Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente**, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas –DIGEMID como Autoridad Nacional de Productos farmacéuticos, Dispositivos médicos y Productos Sanitarios -ANM del Ministerio de Salud MINSA. Además, las Resoluciones de modificación o autorización, en tanto éstas tengan por finalidad la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el Dispositivo médico ofertado. No se aceptarán productos cuyo Registro Sanitario esté suspendido o cancelado.
- En el caso que el registro sanitario de los Dispositivos médicos ofertados haya vencido, el postor deberá presentar una declaración jurada emitida por el Titular del Registro Sanitario o Titular del Certificado de Registro Sanitario que indique que los Dispositivos médicos ofertado se encuentra en proceso de reinscripción, según **Anexo N° E**.

### **Importante:**

En el caso de Ítems que no están sujetos a otorgamiento de registro sanitario, el postor debe adjuntar el **Anexo N° B**, señalando que dicho producto no requiere registro Sanitario de acuerdo al Listado publicado por la ANM (DIGEMID, indicando su número de orden que se encuentra en el Listado o en su defecto adjuntar otro documento emitido por la dirección general de Medicamentos, Insumos y drogas –DIGEMID que mencione que el bien ofertado no está sujeto a otorgamiento de Registro sanitario.

- e) **Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente** del Ítem ofertado, según lo autorizado por el registro sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a Registro Sanitario o por el fabricante cuando el ítem no esté sujeto a otorgamiento de Registro Sanitario por la ANM.

La presentación del certificado de análisis u otro documento correspondiente del Ítem ofertado, **es obligatorio**, independientemente si el bien esté sujeto o no a otorgamiento de Registro Sanitario.

- f) **Declaración Jurada de presentación de producto**, según **Anexo N° E**. Podrá también indicarse cualquier información distintiva del Ítem Ofertado. De ser necesario, se utilizará una hoja adicional.

- g) **Copia simple del rotulado de los envases inmediatos, mediano y del inserto u hoja de instrucción de uso o manual**, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario para aquellos ítems que están sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario o por el fabricante cuando el ítem no esté sujeto a otorgamiento de Registro Sanitario por la ANM.

- h) **Brochures, catálogos o folletería**, el postor deberá presentar folletos, brochures, catálogos para demostrar el cumplimiento de las características técnicas solicitadas.

Se deberá presentar la ficha técnica del producto, donde demuestre las características técnicas solicitadas. Se deberá presentar una declaración jurada del postor en la cual señale el cumplimiento de lo solicitado, sin perjuicio de la potestad de la Entidad de realizar una fiscalización posterior. (Resaltar partes importantes y puntos donde se compruebe el cumplimiento de las especificaciones técnicas).

De presentar información en idioma distinto al castellano deberá estar acompañado de la traducción correspondiente.

- i) **Presentación de muestras por cada ítem**

De presentación obligatoria.

El objetivo técnico de presentar la muestra como un requisito adicional, servirán para acreditar la evaluación referida al cumplimiento de las especificaciones técnicas solicitadas ante el Comité de Selección o quien haga sus veces. Asimismo, servirá para corroborar la información consignada en los documentos técnicos presentados por los postores, constituyendo así un único complemento tangible que permite la verificación y trazabilidad de la información relacionada con el ítem ofertado.

### **De las muestras solicitadas por cada ítem**

Para cada uno de los ítems ofertados, los postores deberán presentar obligatoriamente dos (02) muestras según forma de presentación autorizada en su Registro Sanitario y para el caso de ítem que no estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario por la ANM la presentación de la muestra será conforme a la presentación definida por el fabricante. Una (01) muestra servirá para Evaluación técnica por parte del Comité de Selección o quien haga de sus veces y la otra (01) quedará intacta y bajo Custodia de la Oficina de Logística para una eventual evaluación en caso se presente un recurso de apelación.

*"Establecimiento de Salud Amigo de la Madre, la Niña y el Niño"*



Las muestras de los ítems ofertados deben estar en su envase original y con su contenido completo, acompañados del inserto u hoja de instrucción de uso o manual respectivo, según lo autorizado por el registro sanitario, cuando corresponda. En el caso de que la presentación (Envase mediato) de los ítems ofertados contenga dos (02) o más envases inmediatos, entonces bastará con presentar (02) muestras, que estará conformada cada una de ellas por "envase mediato conteniendo mínimamente un envase inmediato".

Se requiere que la muestra se encuentre con fecha de expiración vigente a la presentación de la propuesta técnica y que corresponda a un lote fabricado después de la autorización del Registro Sanitario.

El certificado de Análisis debe corresponder al lote de la muestra presentada

La presentación del logotipo en las muestras no está sujeta a evaluación. Por lo que en este momento no es obligatorio, siendo requisito indispensable para el internamiento en el momento de la entrega al almacén especializado de medicamentos del Hospital Nacional Daniel Alcides Carrión.

El postor debe presentar las muestras de acuerdo a como está aprobado en su registro sanitario y las modificaciones autorizadas. Información que debe corresponder a la declaración jurada de presentación de producto, según ANEXO E. Para la Evaluación de la Muestra se empleará la Ficha de Evaluación de muestras **Anexo N° E-**, en donde se verificará cumplimiento de Especificaciones técnicas, características perceptibles al momento de la evaluación de muestra y el cumplimiento de lo solicitado en la ficha técnica.

Podrá también indicarse cualquier información distintiva y de ser necesario, se utilizará una hoja adicional. Para aquellos ítems que no estén sujetos a otorgamiento de registro sanitario, la muestra será conforme a la forma de presentación definida por el fabricante

El (los) lote(s) a entregar. No será(n) necesariamente el(los) presentado(s) como muestra en el Sobre Técnico para la Evaluación Técnica.

Las muestras serán entregadas el día de presentación de propuestas en el lugar y hora fijada en el cronograma de actividades, cuyo incumplimiento será motivo de descalificación.

Las muestras deberán estar marcadas con etiquetas con la siguiente información:

Postor, Licitación Pública o adjudicación directa N° ....., Ítem N° .....

Las muestras presentadas por los postores podrán ser retiradas dentro de los 15 días calendario posteriores al consentimiento de la Buena Pro del ítem por el cual se presentó la muestra en la Oficina de Logística del Hospital Nacional Daniel Alcides Carrión. Caso contrario serán destruidas por la entidad.

**Nota:** Las muestras serán devueltas en el estado en que se encuentre por efecto de la manipulación durante la etapa de la evaluación técnica.

#### **j) Metodología de Evaluación de Muestras**

Para la evaluación de la muestra se aplicará, la metodología de evaluación organoléptica, el cuál será efectuado por el comité de selección, quienes verificarán las características físicas visibles del producto ofertado, ello incluye la verificación de los rótulos mediatos e inmediatos, cuando corresponda, de acuerdo a lo autorizado por el registro sanitario del ítem ofertado y en el caso de aquellos ítems que no estén sujetos a otorgamiento de registro sanitario, de acuerdo a lo declarado por el fabricante. Para la evaluación de la muestra se empleará la ficha de evaluación de muestras Anexo N° E, en donde se verificará el cumplimiento de Especificaciones técnicas, características perceptibles al momento de la evaluación de la muestra y lo solicitado en las fichas técnicas de los productos.

#### **Órgano que se encargará de realizar la evaluación de las muestras**

El Comité de Selección o quien haga sus veces, el cual verificará las características físicas visibles del Dispositivo médico ofertado.

La exigencia de la vigencia del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, certificación de Buenas prácticas de manufactura (BPM) y Buenas Prácticas de almacenamiento (BPA) y Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (cuando corresponda) se aplica durante todo el proceso de selección y ejecución contractual.





## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

### VII. LUGAR Y PLAZO DE ENTREGA

**Lugar:** Los Dispositivos médicos adjudicados deben entregarse en el Av. Guardia Chalaca 2176, Bellavista – Callao, en el Almacén Especializado SISMED del Hospital Nacional Daniel Alcides Carrón, de 8:00 am a 12:30 pm. De lunes a viernes.

#### Plazo de ejecución:

El plazo de ejecución es de 365 días calendarios los mismo que se computan a partir del día siguiente de la firma del contrato. Las entregas se realizarán de manera mensual (Entendiéndose a Entrega 01 como el mes uno (01) según cuadro de distribución adjunto.

#### Plazo de entrega:

**La primera entrega:** se efectuará dentro de un periodo no mayor de siete (07) días calendario contabilizados desde el día siguiente de la notificación de la orden de compra al proveedor,

**Siguientes entregas:** se efectuarán dentro de un periodo no mayor a (07) siete días calendario, a partir del día siguiente de notificada la Orden de Compra, y serán contabilizados desde el primer día hábil de mes siguiente para fines de cumplimiento de plazo de entrega.

Asimismo, las cantidades de las entregas programadas podrán ser modificadas previa coordinación entre el proveedor y el área usuaria.

Las entregas y cantidades a suministrar se realizarán de acuerdo con el Cuadro de cronograma de entrega.  
Las entregas programadas podrán ser modificadas previa coordinación entre el proveedor y el área usuaria.

### VIII. CONFORMIDAD

En el Acto de Recepción de bienes que formarán parte de la entrega, el proveedor deberá entregar en el Almacén los siguientes documentos:

- Guía de Remisión Original y 6 copias
- Orden de Compra (5 copias)
- Protocolo y/o Certificado de Análisis (02 copias)
- Resolución Directoral de Registro Sanitario vigente (02 copias)
- Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, a nombre del postor, así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al Establecimiento farmacéutico proveedor.
- Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) 02 copias, cuando corresponda.
- Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) 02 copias.
- Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT) 02 copias, cuando corresponda
- Carta de Compromiso de canje (si la fecha de vencimiento es menor a lo estipulado en el contrato de compra, previa coordinación con el Jefe de Almacén Especializado de Medicamentos)
- Registro, Reinscripción y/o Renovación en VUCE, cuando corresponda.
- Acta de Verificación Cualitativa-Cuantitativa. (5 copias)
- El Protocolo de análisis y la Resolución Directoral de Registro Sanitario debe estar visado por el Químico Farmacéutico Director Técnico de la empresa.
- Para el acto de conformidad de los bienes será otorgada por La conformidad será emitida por el Servicio de Central de Esterilización y la Jefatura del Departamento de Farmacia del Hospital Nacional Daniel Alcides Carrón, en plazo máximo de siete (7) días calendario de producida la recepción.
- De existir observaciones, LA ENTIDAD las comunica al CONTRATISTA, indicando claramente el sentido de estas, otorgándole un plazo para subsanar en un plazo no mayor a 10 días calendario, y no generará gastos adicionales a los pactados con la entidad. Si

*"Establecimiento de Salud Amigo de la Madre, la Niña y el Niño"*

## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

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 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.

### IX. FORMA Y CONDICIONES DE PAGO

LA ENTIDAD se obliga a pagar la contraprestación a EL CONTRATISTA en Soles, en pagos por entrega realizada, 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 los cuales son:

- Factura
- Copia de la Guía de Remisión Remitente (con sello de recepción del Almacén SISMED),
- Acta de Conformidad de Bienes, emitido por el Jefe del Departamento de Farmacia del Hospital Nacional Daniel Alcides Carrion.
- Carta de compromiso de canje por vencimiento con las mismas condiciones que oferta el producto,
- Carta de Autorización (Deposito en Cuenta Interbancaria).

La entrega correspondiente al Mes 1 deberá efectuarse según la programación y cantidades establecidas en las presentes bases. Los bienes deberán ser entregados de acuerdo a las características técnicas y condiciones definidas por el presente documento. La entidad debe pagar las contraprestaciones pactadas a favor del contratista dentro de los diez (10) días calendarios siguiente a la conformidad de los bienes, siempre que se verifiquen las condiciones establecidas en el contrato para ello.

### X. RESPONSABILIDAD DEL CONTRATISTA

El contratista es el responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos del servicio ofertado por un plazo no menor de un (01) año, contado a partir de la conformidad otorgada por la Entidad.

La recepción conforme del Hospital Nacional Daniel Alcides Carrion Callao no enerva su derecho a reclamar posteriormente por efectos o vicios ocultos u otras situaciones anómalas no detectables o no verificables durante la recepción de los dispositivos médicos, por causales atribuibles al contratista, debiendo proceder a la recepción de canje total del lote de los bienes que se hayan detectado en las situaciones descritas.

### 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 Entidad le aplica automáticamente una penalidad por mora por cada día de atraso.

La penalidad se aplica y se calcula 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 tiene los siguientes valores:



"Establecimiento de Salud Amigo de la Madre, la Niña y el Niño"



## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

- a) Para los plazos menores o iguales a sesenta (60) días, para bienes, servicios en general, consultorias y ejecución de obras:  $F = 0.40$
- b) Para plazos mayores a sesenta (60) días:
- b.1. Para bienes, servicios y consultorias:  $F = 0.25$
- b.2 Para obras:  $F = 0.15$

Tanto el monto como el plazo se refieren, según corresponda, al monto vigente del contrato o ítem que debió ejecutarse o, en caso que estos involucraran obligaciones de ejecución periódica o entregas parciales, a la prestación individual que fuera materia de retraso.

Se considera justificado el retraso, cuando el contratista acredite, de modo objetivamente sustentado, que el mayor tiempo transcurrido no le resulta imputable.

Esta calificación del retraso como justificado no da lugar al pago de gastos generales de ningún tipo.

### ANEXO N° A

#### CRONOGRAMA DE ENTREGA

ITEM	DESCRIPCION SISMED	REQUERIMIENTO MENSUAL												TOTAL ANUAL
		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	
1	KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA X 10 PIEZAS	440	440	440	440	440	440	440	440	440	440	440	410	5250
2	KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA POR 3 PIEZAS	440	440	440	440	440	440	440	440	440	440	440	410	5250
3	MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA M	320	320	320	320	320	320	320	320	320	320	320	230	3750
4	MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA L	250	250	250	250	250	250	250	250	250	250	250	250	3000



## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION



GOBIERNO  
REGIONAL  
CALLAO

Gobierno Regional del Callao  
Hospital Nacional Daniel A. Carrion  
"Año de la unidad la paz y el desarrollo"



### ANEXO N° B

#### Declaración jurada para productos que no están sujetos a otorgamientos de Registro Sanitario

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN (consignar nomenclatura del proceso)

Presente.-

Mediante el presente declaramos que los productos descritos a continuación no están sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario, de acuerdo al Listado publicado por la ANM (DIGEMID).

N° Ítem	Descripción del Ítem	N° de Orden en el Listado de DIGEMID

(Consignar ciudad y fecha)





GOBIERNO  
REGIONAL  
CALLAO

Gobierno Regional del Callao  
Hospital Nacional Daniel A. Carrion  
"Año de la unidad la paz y el desarrollo"



## ANEXO N° C

### Declaración Jurada de compromiso de Canje y/o Reposición por vicios ocultos

#### PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN (consignar nomenclatura del proceso)

Señores

#### COMITÉ DE SELECCIÓN

#### PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN (consignar nomenclatura del proceso)

Presente.-

Nos es grato hacer llegar a usted, la presente "Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por vicios ocultos" en representación del..... (Razón social del contratista) por el producto que se nos adjudique de nuestra propuesta presentada al Procedimiento de Selección (consignar nomenclatura del proceso).

El canje será efectuado en el caso de que el producto haya sufrido alteración de sus características físico. Químicas sin causa atribuible al usuario o cualquier otro defecto o vicio oculto antes de su fecha de expiración. El producto canjeado tendrá fecha de expiración mayor o igual a la ofertada en el proceso de selección, contada a partir de la fecha de entrega de canje.

El canje se efectuará a sólo requerimiento de ustedes, en un plazo no mayor a 10 días calendario, y no generará gastos adicionales a los pactados con vuestra entidad.

Atentamente,  
(Consignar ciudad y fecha)

.....  
Firma y sello del Representante Legal  
Nombre / Razón Social del Contratista.







Gobierno Regional del Callao  
Hospital Nacional Daniel A. Carrion  
"Año de la unidad la paz y el desarrollo"



## ANEXO N° D

### Declaración jurada de presentación de solicitud de certificación de BPM (aplicable solo para dispositivos médicos importados)

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

Tipo de procedimiento de selección N° (consignar nomenclatura del proceso)

Presente.-

Mediante el presente declaramos que el (los) Laboratorio (s) farmacéutico (s) cuenta con solicitud de Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), que comprende el (las) área (s) de la fabricación del producto farmacéutico ofertado, y que a la fecha de presentación de la oferta no cuenta con opinión desfavorable de la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) que se detallan a continuación:

Laboratorio Fabricante	País de procedencia	N° de expediente presentado a DIGEMID

(Consignar ciudad y fecha)



Firma y sello del Representante Legal  
Nombre/ Razón Social del postor o Consorcio

## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO  
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION  
"AÑO DEL FORTALECIMIENTO DE LA SOBERANIA NACIONAL"

### FORMATO OEA-OL-001 ESPECIFICACIONES TÉCNICAS (BIENES)

1. ÁREA USUARIA SOLICITANTE: UPSS CENTRAL DE ESTERILIZACION
2. OBJETO DEL BIEN: KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA 10 PIEZAS
3. FINALIDAD PÚBLICA: Atención de pacientes

#### ESPECIFICACIONES TÉCNICAS MÍNIMAS DEL BIEN REQUERIDO

ITEM/ PAQUETE	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD	UNIDAD DE MEDIDA
1	<p><b>KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA 10 PIEZAS</b></p> <p><b>EMPAQUE:</b></p> <p>1er empaque: Envoltorio de tela no tejida SMS 45g.</p> <p>2do empaque: Sobre de papel grado médico y film transparente de polyester – polipropileno, de fácil abertura, con pestaña de 3.5 cm. +/- 2%. Conservando la técnica aséptica de doblado, "estéril con estéril"</p> <p>Que brinde seguridad en la esterilidad e integridad del producto soportando manipulación y transporte, exento de partículas extrañas rotulado según la norma.</p> <p><b>COMPONENTES:</b></p> <p>01 Funda para mesa de mayo 1.40 X 0.80</p> <p>01 Campo de mesa 1.2 x 1.0</p> <p>04 Campo Quirúrgico con adhesivo 0.90cm x 0.90cm</p> <p>01 Campo Quirúrgico Mediano con adhesivo 1.80 x 1.50</p> <p>01 Campo Quirúrgico grande 2.40 x 1.80</p> <p>01 (Campo fenestrado) Poncho Quirúrgico chico con adhesivo en el Fenestro, medida del poncho 1.20 x 1.20</p> <p>01 Campo Quirúrgico grande 2.40 x 1.80 (Envoltorio)</p> <p><b><u>01 FUNDA PARA MESA DE MAYO 1.40 X 0.80</u></b></p> <p><b><u>MATERIAL:</u></b></p>	5250	UND



# HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

licitacion publica n° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Tela no tejida de polipropileno y polietileno SMS+PE</li> <li>- <del>Hipo alérgico, Atóxico, acreditado con certificado de biocompatibilidad (citotoxicidad) emitido por un laboratorio ajeno al fabricante, nacional o internacional, dicho certificado debe estar emitido a nombre del fabricante del bien ofertado y no debe tener una antigüedad mayor a 1 año.</del></li> <li>- Barrera de filtración bacteriana superior al 95%, con certificado BFE por sus siglas en inglés, emitido por un laboratorio ajeno al fabricante, nacional o internacional, dicho certificado debe estar emitido a nombre del fabricante del bien ofertado y no debe tener una antigüedad mayor a 1 año.</li> </ul> <p><b>CARACTERISTICAS</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <b>Gramaje de 60gr/m2 a más.</b></li> <li>- No desprende pelusa</li> <li>- Propiedades mecánicas: resistencia tensil, resistencia al desgarro y porcentaje de elongación.</li> <li>- Impermeable a todo tipo de líquidos y fluidos (alcohol, sangre, agua, etc.).</li> <li>- Tratamiento antiestático, no inflamable al contacto con una chispa.</li> <li>- Condición biológica: Cualquier método de esterilización a baja temperatura que no comprometa la integridad del producto (Óxido de etileno, rayos gamma, peróxido de hidrógeno).</li> <li>- Color: Celeste o Azul médico</li> </ul> <p><b>DIMENSIONES:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <u>1.40 X 0.80 CM (funda para mesa de mayo)</u></li> </ul> <p><b>01 CAMPO DE MESA 1.2 X 1.0</b></p> <p><b>MATERIAL:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Tela no tejida de polipropileno trilaminado SMS, triple barrera física para una mayor bioseguridad y protección que brinde una mayor resistencia al desgarro y permita un mayor nivel de elongación.</li> <li>- <del>Hipo alérgico, Atóxico, acreditado con certificado de biocompatibilidad (citotoxicidad) emitido por un laboratorio ajeno al fabricante, nacional o internacional, dicho certificado debe estar emitido a nombre del fabricante del bien ofertado y no debe tener una antigüedad mayor a 1 año.</del></li> <li>- Barrera de filtración bacteriana superior al 95%, con certificado BFE por sus siglas en inglés, emitido por un laboratorio ajeno al fabricante, nacional o internacional, dicho certificado debe estar emitido a nombre del fabricante del bien ofertado y no debe tener una antigüedad mayor a 1 año.</li> </ul> <p><b>CARACTERISTICAS</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <b>Gramaje de 45gr/m2 a más.</b></li> <li>- No desprende pelusa</li> <li>- Propiedades mecánicas: resistencia tensil, resistencia al desgarro y porcentaje de elongación.</li> <li>- Impermeable al agua.</li> <li>- Tratamiento antiestático, no inflamable al contacto con una chispa.</li> <li>- Condición biológica: Cualquier método de esterilización a baja temperatura que no comprometa la integridad del producto (Óxido de etileno, rayos gamma, peróxido de hidrógeno).</li> </ul>	
--	---	--

TEXTO PRECISADO SEGÚN LO INDICADO A LA OBSERVACION 5 DEL PARTICIPANTE SANEX PERUANA S A C



## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

	<p>- Color: Celeste o Azul medico</p> <p><u>DIMENSIONES:</u></p> <p>- 1.2 x 1.0 (campo de mesa)</p> <p><b><u>04 CAMPO QUIRURGICO CON ADHESIVO 0.90 X 0.90</u></b></p> <p><u>MATERIAL:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Tela no tejida de polipropileno trilaminado SMS, triple barrera física para una mayor bioseguridad y protección que brinde una mayor resistencia al desgarro y permita un mayor nivel de elongación.</li> <li>- <del>Hipo alérgico, Atóxico, acreditado con certificado de biocompatibilidad (citotoxicidad) emitido por un laboratorio ajeno al fabricante, nacional o internacional, dicho certificado debe estar emitido a nombre del fabricante del bien ofertado y no debe tener una antigüedad mayor a 1 año.</del></li> <li>- Barrera de filtración bacteriana superior al 95%, con certificado BFE por sus siglas en inglés, emitido por un laboratorio ajeno al fabricante, nacional o internacional, dicho certificado debe estar emitido a nombre del fabricante del bien ofertado y no debe tener una antigüedad mayor a 1 año.</li> </ul> <p><u>CARACTERISTICAS</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Gramaje de 45gr/m2 a más.</li> <li>- No desprende pelusa</li> <li>- Propiedades mecánicas: resistencia tensil, resistencia al desgarro y porcentaje de elongación.</li> <li>- Impermeable al agua.</li> <li>- Tratamiento antiestático, no inflamable al contacto con una chispa.</li> <li>- Condición biológica: Cualquier método de esterilización a baja temperatura que no comprometa la integridad del producto (Óxido de etileno, rayos gamma, peróxido de hidrogeno).</li> <li>- Color: Celeste o Azul medico</li> </ul> <p><u>DIMENSIONES:</u></p> <p>- 0.90 x 0.90 (campo quirúrgico con adhesivo)</p> <p><b><u>01 CAMPO QUIRURGICO MEDIANO CON ADHESIVO 1.80 x 1.50</u></b></p> <p><u>MATERIAL:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Tela no tejida de polipropileno trilaminado SMS, triple barrera física para una mayor bioseguridad y protección que brinde una mayor resistencia al desgarro y permita un mayor nivel de elongación.</li> <li>- <del>Hipo alérgico, Atóxico, acreditado con certificado de biocompatibilidad (citotoxicidad) emitido por un laboratorio ajeno al fabricante, nacional o internacional, dicho certificado debe estar emitido a nombre del fabricante del bien ofertado y no debe tener una antigüedad mayor a 1 año.</del></li> <li>- Barrera de filtración bacteriana superior al 95%, con certificado BFE por sus siglas en inglés, emitido por un laboratorio ajeno al fabricante, nacional o internacional, dicho certificado debe estar</li> </ul>		
--	--	--	--

TEXTO PRECISADO SEGÚN LO INDICADO A LA OBSERVACION 5 DEL PARTICIPANTE SANEX PERUANA S A C

## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

	<p>emitido a nombre del fabricante del bien ofertado y no debe tener una antigüedad mayor a 1 año.</p> <p><u>CARACTERISTICAS</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Gramaje de 45gr/m2 a más.</li> <li>- No desprende pelusa</li> <li>- Propiedades mecánicas: resistencia tensil, resistencia al desgarro y porcentaje de elongación.</li> <li>- Impermeable al agua.</li> <li>- Tratamiento antiestático, no inflamable al contacto con una chispa.</li> <li>- Condición biológica: Cualquier método de esterilización a baja temperatura que no comprometa la integridad del producto (Óxido de etileno, rayos gamma, peróxido de hidrogeno).</li> <li>- Color: Celeste o Azul medico</li> </ul> <p><u>DIMENSIONES:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 1.80 x 1.50 (campo quirúrgico mediano con adhesivo)</li> </ul> <p><u>01 CAMPO QUIRURGICO GRANDE 2.40 X 1.80</u></p> <p><u>MATERIAL:</u></p> <p>Tela no tejida de polipropileno trilaminado SMS, triple barrera física para una mayor bioseguridad y protección que brinde una mayor resistencia al desgarro y permita un mayor nivel de elongación.</p> <p><del>Hipo alérgico, Atoxico, acreditado con certificado de biocompatibilidad (citotoxicidad) emitido por un laboratorio ajeno al fabricante, nacional o internacional, dicho certificado debe estar emitido a nombre del fabricante del bien ofertado y no debe tener una antigüedad mayor a 1 año.</del></p> <p>Barrera de filtración bacteriana superior al 95%, con certificado BFE por sus siglas en inglés, emitido por un laboratorio ajeno al fabricante, nacional o internacional, dicho certificado debe estar emitido a nombre del fabricante del bien ofertado y no debe tener una antigüedad mayor a 1 año.</p> <p><u>CARACTERISTICAS</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Gramaje de 45gr/m2 a más.</li> <li>- No desprende pelusa</li> <li>- Propiedades mecánicas: resistencia tensil, resistencia al desgarro y porcentaje de elongación.</li> <li>- Impermeable al agua.</li> <li>- Tratamiento antiestático, no inflamable al contacto con una chispa.</li> <li>- Condición biológica: Cualquier método de esterilización a baja temperatura que no comprometa la integridad del producto (Óxido de etileno, rayos gamma, peróxido de hidrogeno).</li> <li>- Color: Celeste o Azul medico</li> </ul> <p><u>DIMENSIONES:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 2.40 x 1.80 (campo quirúrgico grande)</li> </ul>		
--	--	--	--

TEXTO PRECISADO SEGÚN LO INDICADO A LA OBSERVACION 5 DEL PARTICIPANTE SANEX PERUANA S A C



# HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

	<p><b>01 CAMPO FENESTRADO 1.20 X 1.20 (PONCHO QUIRURGICO CHICO CON ADHESIVO EN EL FENESTRO.)</b></p> <p><u>MATERIAL:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Tela no tejida de polipropileno y polietileno SMS+PE</li> <li><del>- Hipo alérgico, Atóxico, acreditado con certificado de biocompatibilidad (citotoxicidad) emitido por un laboratorio ajeno al fabricante, nacional o internacional, dicho certificado debe estar emitido a nombre del fabricante del bien ofertado y no debe tener una antigüedad mayor a 1 año.</del></li> <li>- Barrera de filtración bacteriana superior al 95%, con certificado BFE por sus siglas en inglés, emitido por un laboratorio ajeno al fabricante, nacional o internacional, dicho certificado debe estar emitido a nombre del fabricante del bien ofertado y no debe tener una antigüedad mayor a 1 año.</li> </ul> <p><u>CARACTERISTICAS</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Gramaje de 60gr/m2 a más.</li> <li>- No desprende pelusa</li> <li>- Propiedades mecánicas: resistencia tensil, resistencia al desgarro y porcentaje de elongación.</li> <li>- Impermeable a todo tipo de líquidos y fluidos (alcohol, sangre, agua etc.).</li> <li>- Tratamiento antiestático, no inflamable al contacto con una chispa.</li> <li>- Condición biológica: Cualquier método de esterilización a baja temperatura que no comprometa la integridad del producto (Óxido de etileno, rayos gamma, peróxido de hidrogeno).</li> <li>- Color: Celeste o Azul medico</li> </ul> <p><u>DIMENSIONES:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 1.20 x 1.20 (Campo Fenestrado - PONCHO)</li> </ul> <p><b>01 CAMPO QUIRURGICO GRANDE 2.40 X 1.80 (ENVOLTORIO)</b></p> <p><u>MATERIAL:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Tela no tejida de polipropileno trilaminado SMS, triple barrera física para una mayor bioseguridad y protección que brinde una mayor resistencia al desgarro y permita un mayor nivel de elongación.</li> <li><del>- Hipo alérgico, Atóxico, acreditado con certificado de biocompatibilidad (citotoxicidad) emitido por un laboratorio ajeno al fabricante, nacional o internacional, dicho certificado debe estar emitido a nombre del fabricante del bien ofertado y no debe tener una antigüedad mayor a 1 año.</del></li> <li>- Barrera de filtración bacteriana superior al 95%, con certificado BFE por sus siglas en inglés, emitido por un laboratorio ajeno al fabricante, nacional o internacional, dicho certificado debe estar emitido a nombre del fabricante del bien ofertado y no debe tener una antigüedad mayor a 1 año.</li> </ul> <p><u>CARACTERISTICAS</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Gramaje de 45gr/m2 a más.</li> </ul>	
--	---	--

TEXTO PRECISADO SEGÚN LO INDICADO A LA OBSERVACION 5 DEL PARTICIPANTE SANEX PERUANA S A C


## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION



"AÑO DEL FORTALECIMIENTO DE LA SOBERANIA NACIONAL"



	<ul style="list-style-type: none"> <li>- No desprende pelusa</li> <li>- Propiedades mecánicas: resistencia tensil, resistencia al desgarre y porcentaje de elongación.</li> <li>- Impermeable al agua.</li> <li>- Tratamiento antiestático, no inflamable al contacto con una chispa.</li> <li>- Condición biológica: Cualquier método de esterilización a baja temperatura que no comprometa la integridad del producto (Óxido de etileno, rayos gamma, peróxido de hidrogeno).</li> <li>- Color: Celeste o Azul medico</li> </ul> <p><u>DIMENSIONES:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 2.40 x 1.80 (Envoltorio)</li> <li>- Producto estéril de acuerdo a la normativa USP y BPM vigente a la fecha de la emisión de la orden.</li> <li>- <del>Referente a la certificación de biocompatibilidad (citotoxicidad)</del> se remite algunos organismos que realizan estas evaluaciones.</li> <li>- CERPER – CERTIFICACIONES DEL PERU S.A</li> <li>- HYPATIA S.A</li> <li>- SGS PERU EMPRESA CERTIFICADORA MEDIO AMBIENTAL SALUD Y SEGURIDAD</li> <li>- AGQ – LABORATORIOS PERU</li> <li>- INTERNATIONAL ANALYTICAL SERVICES S.A.A</li> <li>- MÉTODO DE EVALUACIÓN DE LA MUESTRA Se realizará la evaluación en cada muestra que corresponda al producto a ser entregado, la cual se detalla en el cuadro de evaluación Anexo I, que está basada en aspectos de revisión de características y eficacia de bioseguridad e impermeabilidad. La evaluación de las muestras será de acuerdo con el requerimiento solicitado en las especificaciones técnicas y lo realizará el Dpto de Enfermería - Servicio Central de Esterilización.</li> <li>- Eficacia en el nivel de bioseguridad al paciente: El área usuaria verificará la calidad de protección e impermeabilidad de los bienes, siendo esto de vital importancia ya que dichos productos serán usados en SOP y tendrán un contacto directo con el paciente. Este procedimiento se realizará mediante prueba organoléptica para determinar el nivel de impermeabilidad de las prendas a los diferentes líquidos y fluidos que se pueden presentar durante su uso en SOP.</li> <li>- Para los productos como CAMPO QUIRURGICO CON ADHESIVO, CAMPO QUIRURGICO MEDIANO CON ADHESIVO, CAMPO QUIRURGICO GRANDE SE ACEPTARÁ TAMBIEN REGISTRO SANITARIO DE PRODUCTOS SIMILARES COMO SABANAS, FUNDAS, MANTAS en general siempre y cuando mantengan las medidas, características solicitadas y la funcionalidad del producto sea la misma. Lo anteriormente mencionado quedara a criterio de evaluación a cargo del Departamento de Enfermería - Servicio Central de Esterilización.</li> </ul>		
---	--	--	--

### 5- DOCUMENTACIÓN

- Protocolo de análisis del producto ofertado, si el producto fuese fabricado en el extranjero se deberá presentar traducción certificada original.

- ~~Certificado de biocompatibilidad~~

- Certificado de filtración bacteriana

## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO  
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION  
"AÑO DEL FORTALECIMIENTO DE LA SOBERANIA NACIONAL"

~~Hoja/ficha de datos de seguridad~~

- No se aceptará la presentación de documentos con una antigüedad mayor a dos años desde la fecha de emisión de los mencionados documentos.
- Los certificados deberán ser emitidos por una entidad externa al fabricante, no se aceptarán ensayos, de ser emitidos en el extranjero se deberá presentar traducción certificada original.

~~6. Presentar: 01 muestra igual al producto hacer entregado~~

7. Plazo máximo de entrega: 07 días calendarios

8. Lugar de entrega: almacén especializado sismed (de lunes a viernes de 8 am a 12 pm)-av. guardia chalaca 2176-bellavista callao

09. Garantía comercial: 12 meses a partir de la fecha de fabricación

10. Unidad y personal que otorgará la conformidad de la prestación: servicio de central de esterilización y almacén especializado de medicamentos.

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO  
DEPARTAMENTO DE ENFERMERIA  
HNDAC  
CALLAO  
A. ZARATE

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO  
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION  
Dra. Maria Elena Yock Cruzquian  
ENFERMERA JEFE DEL SERVICIO  
Firma y Sello del Funcionario competente  
Fecha 15/03/2022

# HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

## ANEXO E EVALUACIÓN DE LA MUESTRA

NOMBRE DEL BIEN	KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA 10 PIEZAS			
EMPRESA POSTORA				
FECHA DE EVALUACIÓN				
EVALUADOR	Central de Esterilización, Área usuaria			
CARACTERÍSTICAS GENERALES				
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS	PROCEDIMIENTO (MECANISMO O PRUEBA)	METODOLOGÍA	SI	NO
Presentación: Sobre conteniendo 1 kit	Se verificará que la presentación contenga un Kit y el sellado sea hermético. (pestaña) (3,5 cm +/-)	Inspección visual y táctil		
Envase: 1er empaque: Envoltorio de tela no tejida SMS 45g. 2do empaque: Sobre de papel grado médico y film transparente de polyester – polipropileno.	Se revisará que la muestra tenga el envoltorio SMS y el Sobre (doble empaque) (impreso o adherido)	Inspección visual y táctil		
Rotulado: debe indicar usos e instrucciones	Se revisará que la muestra indique la forma de uso e instrucciones (impreso o adherido)	Inspección visual		
Rotulado: Impreso en el envase resistente a la manipulación y uso, para evitar que se pierda la información.	Se revisará y verificará que el rotulado este impreso en el envase resistente a la manipulación y uso.	Inspección visual y táctil		
Tipo de tela SSMMS (No es causal de descalificación) porque no se puede corroborar.	Se realizará la identificación con la ayuda de una lupa y realizando fricción a la tela para lograr la separación de las capas. De no poder realizarse la separación de las capas se verificara en el protocolo y/o ficha técnica del fabricante.	Inspección visual y táctil		
Componentes deben ser Impermeable a todo tipo de líquidos y fluidos (alcohol, sangre, agua, etc.).	Se verificará en el envase el cumplimiento de esta característica. Proceda a cortar la tela no tejida un área de 30 cm de largo x 20 cm de ancho.	Inspección visual y táctil		

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO  
SECRETARÍA DE SALUD  
CENTRO DE ESTERILIZACIÓN

VERIFICACIÓN  
NÚMERO



# HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

y fluidos (alcohol, sangre, agua, etc.).	Proceda a cortar la tela no tejida un área de 30 cm de largo x 20 cm de ancho. El ensayo se realiza de manera que primero se coloca sobre el área de trabajo dos pliegos de papel glassine o papel de filtro. Seguidamente se coloca la tela no tejida a ensayar, asegurando que todas las superficies están en contacto y sin arrugas. Dejamos caer el líquido de ensayo (alcohol etílico, agua, aceite) y después de 60 segundos. Retiramos la tela y observamos el papel filtro así como el papel glassine. Para reportarse como conforme, el papel filtro o el papel glassine deberán permanecer secos.			
Gramaje	Cortar 05 rectángulos de 10 cm x 10 cm de la muestra. Calculamos la superficie multiplicando lado por lado y registramos el dato Procedemos a pesar cada muestra y anotar los pesos; finalmente promediamos todos los pesos. Realizamos el cálculo, por medio de la regla de 03 simple:  Gramaje $= \frac{\text{Peso de la muestra (g)} \times 10\,000 \text{ cm}^2}{\text{Superficie de la muestra (cm}^2\text{)}}$	Inspección visual y táctil		
<del>Biocompatibilidad: Hipo alérgico, Atóxico.</del>	<del>Se revisará el certificado acreditado por un laboratorio especializado.</del>	<del>Inspección visual</del>		
Barrera de filtración bacteriana superior al 95%, con certificado BFE	Se revisará el certificado acreditado por un laboratorio especializado.	Inspección visual		
Tratamiento antiestático, no inflamable al contacto con una chispa.	Se verificará exponiendo a la flama los componentes y el resultado es conforme cuando no se inflama.	Inspección visual		
Dimensiones	Se tomarán 3 puntos diferentes de cada componente y se medirá con regla calibrada, al obtener las tres medidas se sacará el promedio.	Inspección táctil		
No desprende pelusa	Es conforme cuando a la inspección no desprende pelusa	Inspección visual y táctil		
Propiedades mecánicas: resistencia tensil, resistencia al desgarro y porcentaje de elongación.	Es conforme cuando a una porción de la tela, se somete a estiramiento x 1 min y el resultado final no debe ser mayor al 1%.	Inspección visual y táctil		
Presentar un KIT como muestra.	Se recepcionará una muestra igual al producto a ser entregado	Inspección visual y táctil		

**FORMATO OEA-OL-001 ESPECIFICACIONES TÉCNICAS (BIENES)**

1. ÁREA USUARIA SOLICITANTE: UPSS CENTRAL DE ESTERILIZACION
2. OBJETO DEL BIEN: MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE X3 UNIDADES
3. FINALIDAD PÚBLICA: Atención de pacientes

**ESPECIFICACIONES TÉCNICAS MÍNIMAS DEL BIEN REQUERIDO**

ITEM/ PAQUETE	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD	UNIDAD DE MEDIDA
1	<p><b>MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE X 3 UND</b></p> <p><b>EMPAQUE:</b>  Empaque individual papel grado medico con polipropileno (apertura fácil- Peel Open)  Empaque brinda seguridad en la esterilidad e integridad del producto  Conserva la técnica aséptica del doblado, estéril con estéril  Exento de partículas extrañas  Rotulado según norma</p> <p><b>MATERIAL:</b>  Tela no tejida de polipropileno 100%, SMS tr laminado SMS, triple barrera física para mayor bioseguridad y protección.  Antiestático, No inflamable al contacto con la chispa o fuego  Hipo alérgico, atóxico, resistente al desgarro  No deprenda pelusa  Muy resistente a la tracción  Repelente a líquidos y fluidos contaminados (alcohol, sangre, agua, etc)  Gramaje: de 45 gr/m2 a mas  Barrera Antibacterial con BFE (eficiencia de filtración bacteriana) superior al 95% emitido por laboratorio internacional acreditado y a nombre del laboratorio fabricante del bien ofertado.  Cada una de las pruebas y resultados deben ser evidenciales en el protocolo de análisis del producto terminado emitido por el fabricante.</p> <p><b>CARACTERISTICA:</b>  Puños tejidos de algodón dobles elásticos de punto resistente, sin costura.  Mangas largas con uniones longitudinales con costura de punto a punto  Con un puño ribb de 8 a 10 cm de largo.  Delantero y espalda en una sola pieza  Con abertura longitudinal en la espalda y totalmente cruzada  Doble amarre interno y externo  Cuello redondo con tiras de fijación  4 Tiras de amarre a la cintura unidas al cuerpo  Color: Celeste o Azul medico  Condición biológica: Estéril a baja temperatura por ETO</p> <p><b>PRESENTACION:</b>  Paquete: De 3 mandiles Estériles: 02 talla L – 01 talla M</p> <p><b>DIMENSIONES:</b>  Ítems de acuerdo a lo solicitado de presentación (tallas M-L)</p>	5250	UND

## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION



GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO  
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION  
"AÑO DEL FORTALECIMIENTO DE LA SOBERANIA NACIONAL"



### 5- DOCUMENTACIÓN

\* Protocolo de análisis del producto ofertado, si el producto fuese fabricado en el extranjero se deberá presentar traducción certificada original.

~~- Certificado de biocompatibilidad~~

- Certificado de filtración bacteriana

~~- Hoja/ficha de datos de seguridad~~

- No se aceptará la presentación de documentos con una antigüedad mayor a dos años desde la fecha de emisión de los mencionados documentos.

- Los certificados deberán ser emitidos por una entidad externa al fabricante, no se aceptarán ensayos, de ser emitidos en el extranjero se deberá presentar traducción certificada original.

~~6. Presentar 01 muestra igual al producto a ser entregado.~~

7. Plazo máximo de entrega: 07 días calendarios

8. Lugar de entrega: almacén especializado sismed (de lunes a viernes de 8 am a 12 pm)-av.

guardia chalaca 2176-bellavista callao

09. Garantía comercial: 12 meses a partir de la fecha de fabricación

10. Unidad y personal que otorgará la conformidad de la prestación: servicio de central de esterilización y almacén especializado de medicamentos.



GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO  
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION  
Dra. Maria Elena Tello Chuganovich  
ENCUADENADA AL FOLIO DEL SERVICIO  
CENTRAL DE ESTERILIZACION

Firma y Sello del Funcionario competente

Fecha 17.3.23



## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

### FORMATO OEA-OL-001 ESPECIFICACIONES TÉCNICAS (BIENES)

1. ÁREA USUARIA SOLICITANTE: UPSS CENTRAL DE ESTERILIZACION
2. OBJETO DEL BIEN: MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA "L" X 1 UNIDAD X3 UNIDADES
3. FINALIDAD PÚBLICA: Atención de pacientes

#### ESPECIFICACIONES TÉCNICAS MÍNIMAS DEL BIEN REQUERIDO

ITEM/ PAQUETE	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD	UNIDAD DE MEDIDA
1	<p><b>MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA "L" X 1 UND</b></p> <p><b>EMPAQUE:</b> Empaque individual de papel grado medico con polipropileno (apertura fácil- Peel Open) Empaque brinda seguridad en la esterilidad e integridad del producto Conserva la técnica aséptica del doblado, estéril con estéril Exento de partículas extrañas Rotulado según bases</p> <p><b>MATERIAL:</b> Tela no tejida de polipropileno 100%, SMS trilaminado SMS, triple barrera física para mayor bioseguridad y protección. Antiestático, No inflamable al contacto con la chispa o fuego Hipo alérgico, atóxico, resistente al desgarro No desprende pelusa Muy resistente a la tracción Repelente a líquidos y fluidos contaminados (alcohol, agua, sangre, etc) Gramaje: de 45 gr/m2 a mas</p> <p>Barrera Antibacterial con BFE (eficiencia de filtración bacteriana) superior al 95% emitido por laboratorio internacional acreditado y a nombre del laboratorio fabricante del bien ofertado. Cada una de las pruebas y resultados deben ser evidenciales en el protocolo de análisis del producto terminado emitido por el fabricante.</p> <p><b>CARACTERISTICAS:</b> Puños tejidos de algodón dobles elásticos de punto resistente, sin costura. Mangas largas con uniones longitudinales con costura de punto a punto Con un puño ribb de 8 a 10 cm de largo. Delantero y espalda en una sola pieza Con abertura longitudinal en la espalda y totalmente cruzada Doble amarre interno y externo Cuello redondo con tiras de fijación 4 Tiras de amarre a la cintura unidas al cuerpo Color: Celeste o Azul medico</p>	3000	UND



**Y/O MANGAS LARGAS LAS UNIONES TERMOSELLADOS POR ULTRASONIDO**

TEXTO PRECISADO SEGÚN LO INDICADO A LA OBSERVACION 6 DEL PARTICIPANTE SANEX PERUANA S A C

## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

	Condición biológica: Estéril a baja temperatura por ETO		
	<b>PRESENTACION:</b> Paquete: De 1 mandiles Estériles: talla L		
	<b>DIMENSIONES:</b> Ítem de acuerdo a lo solicitado de presentación (tallas L)		

### 5- DOCUMENTACIÓN

\* Protocolo de análisis del producto ofertado, si el producto fuese fabricado en el extranjero se deberá presentar traducción certificada original.

~~Certificado de biocompatibilidad~~

~~- Certificado de filtración bacteriana~~

~~- Hoja/ficha de datos de seguridad~~

- No se aceptará la presentación de documentos con una antigüedad mayor a dos años desde la fecha de emisión de los mencionados documentos.

- Los certificados deberán ser emitidos por una entidad externa al fabricante, no se aceptarán ensayos, de ser emitidos en el extranjero se deberá presentar traducción certificada original.

~~6. Presentar: 01 muestra igual al producto a ser entregado.~~

7. Plazo máximo de entrega: 07 días calendarios

8. Lugar de entrega: almacén especializado sismed (de lunes a viernes de 8 am a 12 pm)-av.

guardia chalaca 2176-bellavista callao

09. Garantía comercial: 12 meses a partir de la fecha de fabricación

10. Unidad y personal que otorgará la conformidad de la prestación: servicio de central de esterilización y almacén especializado de medicamentos.



GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO  
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION  
Dra. Maria Elena Tockle Cruzanque  
ENFERMERA JEFE DEL SERVICIO  
CENTRAL DE ESTERILIZACION

Firma y Sello del Funcionario competente

Fecha 13/3/23

## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

### FORMATO OEA-OL-001 ESPECIFICACIONES TÉCNICAS (BIENES)

1. ÁREA USUARIA SOLICITANTE: UPSS CENTRAL DE ESTERILIZACION
2. OBJETO DEL BIEN: MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA "M" X 1 UNIDAD X3 UNIDADES
3. FINALIDAD PÚBLICA: Atención de pacientes

#### ESPECIFICACIONES TÉCNICAS MÍNIMAS DEL BIEN REQUERIDO

ITEM/ PAQUETE	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD	UNIDAD DE MEDIDA
1	<p><b>MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA "M" X 1 UND</b></p> <p><b>EMPAQUE:</b> Empaque individual de papel grado medico con polipropileno (apertura fácil- Peel Open) Empaque brinda seguridad en la esterilidad e integridad del producto Conserva la técnica aséptica del doblado, estéril con estéril Exento de partículas extrañas Rotulado según bases</p> <p><b>MATERIAL:</b> Tela no tejida de polipropileno 100%, SMS trilaminado SMS, triple barrera física para mayor bioseguridad y protección. Antiestático, No inflamable al contacto con la chispa o fuego Hipo alérgico, atóxico, resistente al desgarre No desprende pelusa Muy resistente a la tracción Repelente a líquidos y fluidos contaminados (alcohol, agua, sangre, etc) Gramaje: de 45 gr/m2 a mas</p> <p>Barrera Antibacterial con BFE (eficiencia de filtración bacteriana) superior al 95% emitido por laboratorio internacional acreditado y a nombre del laboratorio fabricante del bien ofertado. Cada una de las pruebas y resultados deben ser evidenciales en el protocolo de análisis del producto terminado emitido por el fabricante.</p> <p><b>CARACTERÍSTICAS:</b> Puños tejidos de algodón dobles elásticos de punto resistente, sin costura. Mangas largas con uniones longitudinales con costura de punto a punto <b>Y/O MANGAS LARGAS LAS UNIONES TERMOSSELLADOS POR ULTRASONIDO</b> Con un puño ribb de 8 a 10 cm de largo. Delantero y espalda en una sola pieza Con abertura longitudinal en la espalda y totalmente cruzada</p>	3750	UND

TEXTO PRECISADO SEGÚN LO INDICADO A LA OBSERVACION 6 DEL PARTICIPANTE SANEX PERUANA S A C

## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

	<p>Doble amarre interno y externo Cuello redondo con tiras de fijación 4 Tiras de amarre a la cintura unidas al cuerpo Color: Celeste o Azul medico Condición biológica: Estéril a baja temperatura por ETO</p> <p><b>PRESENTACION:</b> Paquete: De 1 mandiles Estériles: talla M</p> <p><b>DIMENSIONES:</b> Ítem de acuerdo a lo solicitado de presentación (tallas M)</p>		
--	---	--	--

### 5- DOCUMENTACIÓN

- Protocolo de análisis del producto ofertado, si el producto fuese fabricado en el extranjero se deberá presentar traducción certificada original.

~~- Certificado de biocompatibilidad~~

- Certificado de filtración bacteriana

~~- Hoja/ficha de datos de seguridad~~

- No se aceptará la presentación de documentos con una antigüedad mayor a dos años desde la fecha de emisión de los mencionados documentos.

- Los certificados deberán ser emitidos por una entidad externa al fabricante, no se aceptarán ensayos, de ser emitidos en el extranjero se deberá presentar traducción certificada original.

~~6. Presentar: 01 muestra igual al producto hacer entregado.~~

7. Plazo máximo de entrega: 07 días calendarios

8. Lugar de entrega: almacén especializado sismed (de lunes a viernes de 8 am a 12 pm)-av.

guardia chalaca 2176-bellavista callao

09. Garantía comercial: 12 meses a partir de la fecha de fabricación

10. Unidad y personal que otorgará la conformidad de la prestación: servicio de central de esterilización y almacén especializado de medicamentos.



GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO  
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION  
Dra. Maria Elena Tello Changuaman

Firma y Sello del Funcionario competente

Fecha 27.11.23.

## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

### ANEXO 2 EVALUACIÓN DE LAS MUESTRAS



NOMBRE DEL BIEN	MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE X 3 UNIDADES MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA "L" X 1 UNIDAD MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA "M" X 1 UNIDAD				
EMPRESA POSTORA					
FECHA DE EVALUACIÓN					
EVALUADOR	Central de Esterilización, Área usuaria				
CARACTERÍSTICAS GENERALES					
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS	PROCEDIMIENTO (MECANISMO O PRUEBA)	METODOLOGÍA	SI	NO	
Presentación: Sobre conteniendo 3 mandiles Sobre conteniendo 1 mandil según tallas	Se verificará que la presentación contenga 3 mandiles y por unidad según tallas y el sellado sea hermético. (pestaña) (3,5 cm +/-)	Inspección visual y táctil			
Envase: 1er empaque: Envoltorio de tela no tejida SMS 45g. 2do empaque: Sobre de papel grado médico y film transparente de polyester – polipropileno.	Se revisará que la muestra tenga el Sobre (doble empaque) (impreso o adherido)	Inspección visual y táctil			
Rotulado: debe indicar usos e instrucciones	Se revisará que la muestra indique la forma de uso e instrucciones (impreso o adherido)	Inspección visual			
Rotulado: Impreso en el envase resistente a la manipulación y uso, para evitar que se pierda la información.	Se revisará y verificará que el rotulado este impreso en el envase resistente a la manipulación y uso.	Inspección visual y táctil			
Tipo de tela SMS (No es causal de descalificación) porque no se puede corroborar.	Se realizará la identificación con la ayuda de una lupa y realizando fricción a la tela para lograr la separación de las capas. De no poder realizarse la separación de las capas se verificará en el protocolo y/o ficha técnica del fabricante.	Inspección visual y táctil			
Componentes deben ser Impermeable a todo tipo de líquidos y fluidos (alcohol, sangre, agua, etc.).	Se verificará en el envase el cumplimiento de esta característica. Proceda a cortar la tela no tejida un área de 30 cm de largo x 20 cm de ancho.	Inspección visual y táctil			

## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

	<p>El ensayo se realiza de manera que primero se coloca sobre el área de trabajo dos pliegos de papel glassine o papel de filtro.</p> <p>Seguidamente se coloca la tela no tejida a ensayar, asegurando que todas las superficies están en contacto y sin arrugas.</p> <p>Dejamos caer el líquido de ensayo (alcohol etílico, agua, aceite) y después de 60 segundos.</p> <p>Retiramos la tela y observamos el papel filtro, así como el papel glassine.</p> <p>Para reportarse como conforme, el papel filtro o el papel glassine deberán permanecer secos.</p>			
Gramaje	<p>Cortar 05 rectángulos de 10 cm x 10 cm de la muestra. Calculamos la superficie multiplicando lado por lado y registramos el dato</p> <p>Procedemos a pesar cada muestra y anotar los pesos; finalmente promediamos todos los pesos.</p> <p>Realizamos el cálculo, por medio de la regla de 03 simple:</p> $\text{Gramaje} = \frac{\text{Peso de la muestra (g)} \times 10\,000 \text{ cm}^2}{\text{Superficie de la muestra (cm}^2\text{)}}$	Inspección visual y táctil		
Barrera de filtración bacteriana superior al 95%, con certificado BFE	Se revisará el certificado acreditado por un laboratorio especializado.	Inspección visual		
Tratamiento antiestático, no inflamable al contacto con una chispa.	Se verificará exponiendo a la flama los componentes y el resultado es conforme cuando no se inflama.	Inspección visual		
Dimensiones	Se tomarán las medidas de cada mandil y se medirá con regla calibrada, 02 mandiles tienen que tener medidas correspondientes a talla L y 01 mandil a talla M.	Inspección táctil		
No desprende pelusa	Es conforme cuando a la inspección no desprende pelusa	Inspección visual y táctil		
Propiedades mecánicas: resistencia tensil, resistencia al desgarre y porcentaje de elongación.	Es conforme cuando a una porción de la tela, se somete a estiramiento x 1 min y el resultado final no debe ser mayor al 1%.	Inspección visual y táctil		
Presentar 01 und de mandil x 3 y por unidad como muestra.	Se recepcionará una muestra igual al producto a ser entregado	Inspección visual y táctil		



# HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

**CUADRO DE DISTRIBUCIÓN ANUAL DE KIT DESCARTABLE Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES**

DESCRIPCION DEL ITEM	UNID AD DE MEDI DA	CANT IDAD POR MES	1° ENTR EGA	2° ENTR EGA	3° ENTR EGA	4° ENTR EGA	5° ENTR EGA	6° ENTR EGA	7° ENTR EGA	8° ENTR EGA	9° ENTR EGA	10° ENTR EGA	11° ENTR EGA	12° ENTR EGA	REQUER IMIENTO ANUAL
KIT DE ROPA DESCARTABLE CIRUGIA GRANDE DE 10 PIEZAS	KIT - 10 PZAS	440	440	440	440	440	440	440	440	440	440	440	440	440	5280
MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE DE 3 PZAS ( 02 TALLA "L", TALLA "M")	KIT - 3 PZAS	440	440	440	440	440	440	440	440	440	440	440	440	440	5280
MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA 1 MANDIL ( TALLA "M")	1 PZA	320	320	320	320	320	320	320	320	320	320	320	320	320	3750
MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA 1 MANDIL ( TALLA "L")	1 PZA	240	240	240	240	240	240	240	240	240	240	240	240	240	2880

Importante



## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

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

### 3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

<b>A</b>	<b>CAPACIDAD LEGAL</b>
	<b>HABILITACIÓN</b>
	<p><u>Requisitos:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 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 corresponde.</li> </ul>
	<p><b>Importante</b></p> <p><i>De conformidad con la Opinión N° 186-2016/DTN, la habilitación de un postor, está relacionada con cierta atribución con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo la actividad materia de contratación, este es el caso de las actividades reguladas por normas en las cuales se establecen determinados requisitos que las empresas deben cumplir a efectos de estar habilitadas para la ejecución de determinado servicio o estar autorizadas para la comercialización de ciertos bienes en el mercado.</i></p> <p><u>Acreditación:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 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 corresponde.</li> </ul> <p><b>Importante</b></p> <p><i>En el caso de consorcios, cada integrante del consorcio que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas directamente al objeto de la convocatoria debe acreditar este requisito.</i></p>

<b>B</b>	<b>EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD</b>
	<p><u>Requisitos:</u></p> <p>El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/1 400,000.00 (UN MILLON CUATROCIENTOS MIL CON 00/100 SOLES), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.</p> <p>Se consideran bienes similares a los siguientes DISPOSITIVOS MEDICOS</p> <p><u>Acreditación:</u></p> <p>La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago<sup>11</sup>, correspondientes a un máximo de</p>

<sup>11</sup> Cabe precisar que, de acuerdo con la **Resolución N° 0065-2018-TCE-S1 del Tribunal de Contrataciones del Estado**:

veinte (20) contrataciones.

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

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

En los casos que se acredite experiencia adquirida en consorcio, debe presentarse la promesa de consorcio o el contrato de consorcio del cual se desprenda fehacientemente el porcentaje de las obligaciones que se asumió en el contrato presentado; de lo contrario, no se computará la experiencia proveniente de dicho contrato.

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

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

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

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

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

#### Importante

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

#### Importante

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

*(...)*

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

## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

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

## CAPÍTULO IV FACTORES DE EVALUACIÓN

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

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

FACTOR DE EVALUACIÓN	PUNTAJE / METODOLOGÍA PARA SU ASIGNACIÓN
<b>A. PRECIO</b>	
<p><u>Evaluación:</u></p> <p>Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor.</p> <p><u>Acreditación:</u></p> <p>Se acreditará mediante el documento que contiene el precio de la oferta (<b>Anexo N°6</b>).</p>	<p>La evaluación consistirá en otorgar el máximo puntaje a la oferta de precio más bajo y otorgar a las demás ofertas puntajes inversamente proporcionales a sus respectivos precios, según la siguiente fórmula:</p> $P_i = \frac{O_m \times PMP}{O_i}$ <p> <i>i</i>= Oferta  <i>P<sub>i</sub></i>= Puntaje de la oferta a evaluar  <i>O<sub>i</sub></i>=Precio <i>i</i>  <i>O<sub>m</sub></i>= Precio de la oferta más baja  <i>PMP</i>=Puntaje máximo del precio                 </p> <p style="text-align: right;"><b>100 puntos</b></p>
<b>PUNTAJE TOTAL</b>	<b>100 puntos<sup>12</sup></b>

### Importante

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

<sup>12</sup> Es la suma de los puntajes de todos los factores de evaluación.



## CAPÍTULO V PROFORMA DEL CONTRATO

### Importante

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

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

### **CLÁUSULA PRIMERA: ANTECEDENTES**

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

### **CLÁUSULA SEGUNDA: OBJETO**

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

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

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

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

### **CLÁUSULA CUARTA: DEL PAGO<sup>13</sup>**

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

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

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

<sup>13</sup> En cada caso concreto, dependiendo de la naturaleza del contrato, podrá adicionarse la información que resulte pertinente a efectos de generar el pago.

## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

para ello, bajo responsabilidad del funcionario competente.

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

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

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

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

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

#### **CLÁUSULA ....: PRESTACIONES ACCESORIAS<sup>14</sup>**

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

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

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

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

*Incorporar a las bases o eliminar, según corresponda*

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

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

### **CLÁUSULA SÉTIMA: GARANTÍAS**

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

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

#### **Importante**

*Al amparo de lo dispuesto en el numeral 149.4 del artículo 149 del Reglamento de la Ley de*

<sup>14</sup> De conformidad con la Directiva sobre prestaciones accesorias, los contratos relativos al cumplimiento de la(s) prestación(es) principal(es) y de la(s) prestación(es) accesorias, pueden estar contenidos en uno o dos documentos. En el supuesto que ambas prestaciones estén contenidas en un mismo documento, estas deben estar claramente diferenciadas, debiendo indicarse entre otros aspectos, el precio y plazo de cada prestación.

## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

*Contrataciones del Estado, en el caso de contratos periódicos de suministro de bienes, si el postor ganador de la buena pro solicita la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato original como garantía de fiel cumplimiento de contrato, debe consignarse lo siguiente:*

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

En el caso que corresponda, consignar lo siguiente:

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

### Importante

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

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

### Importante

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

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

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

### Importante para la Entidad

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

### CLÁUSULA NOVENA: ADELANTO DIRECTO

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

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

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

*Incorporar a las bases o eliminar, según corresponda.*

## CLÁUSULA DÉCIMA: RECEPCIÓN Y CONFORMIDAD DE LA PRESTACIÓN

La recepción y conformidad de la prestación se regula por lo dispuesto en el artículo 168 del

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

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

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

#### **CLÁUSULA UNDÉCIMA: DECLARACIÓN JURADA DEL CONTRATISTA**

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

#### **CLÁUSULA DUODÉCIMA: RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS**

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

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

#### **CLÁUSULA DÉCIMA TERCERA: PENALIDADES**

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

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

Donde:

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

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

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

#### **Importante**

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



## **HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION**

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

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

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

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

### **CLÁUSULA DÉCIMA CUARTA: RESOLUCIÓN DEL CONTRATO**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

### **CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS<sup>15</sup>**

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

<sup>15</sup> De acuerdo con el numeral 225.3 del artículo 225 del Reglamento, las partes pueden recurrir al arbitraje ad hoc cuando las controversias deriven de procedimientos de selección cuyo valor estimado sea menor o igual a cinco millones con 00/100 soles (S/ 5 000 000,00).

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

\_\_\_\_\_  
“LA ENTIDAD”

\_\_\_\_\_  
“EL CONTRATISTA”

**Importante**

*Este documento puede firmarse digitalmente si ambas partes cuentan con firma digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales<sup>16</sup>.*

<sup>16</sup> Para mayor información sobre la normativa de firmas y certificados digitales ingresar a: <https://www.indecopi.gob.pe/web/firmas-digitales/firmar-y-certificados-digitales>



## **HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION**

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

---

## **ANEXOS**



## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

### ANEXO N° 1

#### DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

**COMITÉ DE SELECCIÓN**

**LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]**

Presente.-

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

Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :		
MYPE <sup>17</sup>	Sí	No	
Correo electrónico :			

#### Autorización de notificación por correo electrónico:

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

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de reducción de la oferta económica.
3. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
4. Solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el artículo 141 del Reglamento.
5. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
6. Notificación de la orden de compra<sup>18</sup>

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

#### Importante

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

<sup>17</sup> Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en consideración, en caso el postor ganador de la buena pro solicite la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato, en calidad de garantía de fiel cumplimiento, en los contratos periódicos de suministro de bienes, según lo señalado en el numeral 149.4 del artículo 149 y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento.

<sup>18</sup> Consignar en el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del valor estimado del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200 000.00), cuando se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.





## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

### Importante

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

## ANEXO N° 1

### DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

#### COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

Datos del consorciado 1					
Nombre, Denominación o Razón Social :					
Domicilio Legal :					
RUC :		Teléfono(s) :			
MYPE <sup>19</sup>		Sí		No	
Correo electrónico :					

Datos del consorciado 2					
Nombre, Denominación o Razón Social :					
Domicilio Legal :					
RUC :		Teléfono(s) :			
MYPE <sup>20</sup>		Sí		No	
Correo electrónico :					

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

#### Autorización de notificación por correo electrónico:

Correo electrónico del consorcio:

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

<sup>19</sup> Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en consideración, en caso el postor ganador de la buena pro solicite la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato, en calidad de garantía de fiel cumplimiento, en los contratos periódicos de suministro de bienes, según lo señalado en el numeral 149.4 del artículo 149 y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento. Para dicho efecto, todos los integrantes del consorcio deben acreditar la condición de micro o pequeña empresa.

<sup>20</sup> Ibidem.

<sup>21</sup> Ibidem.



## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de reducción de la oferta económica.
3. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
4. Solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el artículo 141 del Reglamento.
5. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
6. Notificación de la orden de compra<sup>22</sup>

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

### Importante

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

<sup>22</sup> Consignar en el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del valor estimado del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200 000.00), cuando se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.



## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

### ANEXO N° 2

#### DECLARACIÓN JURADA

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

Señores

**COMITÉ DE SELECCIÓN**

**LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]**

Presente.-

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

#### Importante

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



## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

### ANEXO N° 3

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

Señores

**COMITÉ DE SELECCIÓN**

**LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]**

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

#### Importante

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





## **HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION**

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

### **ANEXO N° 4**

#### **DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE ENTREGA**

Señores

**COMITÉ DE SELECCIÓN**

**LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]**

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

## ANEXO N° 5

### PROMESA DE CONSORCIO

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

Señores

**COMITÉ DE SELECCIÓN**

**LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]**

Presente.-

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

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

a) Integrantes del consorcio

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

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

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

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

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

1. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 1] [ % ]<sup>23</sup>

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

2. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2] [ % ]<sup>24</sup>

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES

100%<sup>25</sup>

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

<sup>23</sup> Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

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

<sup>25</sup> Este porcentaje corresponde a la sumatoria de los porcentajes de las obligaciones de cada uno de los integrantes del consorcio.



## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

### ..... 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.*

**Importante para la Entidad**

*En caso de la contratación de bienes bajo el sistema a precios unitarios incluir el siguiente anexo:*

*Esta nota deberá ser eliminada una vez culminada la elaboración de las bases*

**ANEXO N° 6****PRECIO DE LA OFERTA**

Señores

**COMITÉ DE SELECCIÓN**

**LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]**

Presente.-

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

CONCEPTO	CANTIDAD	PRECIO UNITARIO	PRECIO TOTAL
<b>TOTAL</b>			

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

**Importante**

- En caso que el postor reduzca su oferta, según lo previsto en el artículo 68 del Reglamento, debe presentar nuevamente este Anexo.*
- El postor que goce de alguna exoneración legal, debe indicar que su oferta no incluye el tributo materia de la exoneración, debiendo incluir el siguiente texto:  
"Mi oferta no incluye [CONSIGNAR EL TRIBUTOS MATERIA DE LA EXONERACIÓN]"*

**Importante para la Entidad**

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

*Incluir o eliminar, según corresponda*



## HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

LICITACION PUBLICA N° 02-2023-HNDAC-1 – ADQUISICION DE KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA Y MANDILES QUIRURGICOS ESTERILES PARA LA ATENCION DE PACIENTES PARA EL SERVICIO DE SALA DE OPERACIONES DE EMERGENCIA DEL HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION

### Importante para la Entidad

*En caso de la contratación de bienes bajo el sistema a suma alzada incluir el siguiente anexo:*

*Esta nota deberá ser eliminada una vez culminada la elaboración de las bases*

## ANEXO N° 6

### PRECIO DE LA OFERTA

Señores

**COMITÉ DE SELECCIÓN**

**LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]**

Presente.-

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

CONCEPTO	PRECIO TOTAL
<b>TOTAL</b>	

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

### Importante

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

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

### Importante para la Entidad

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

*Incluir o eliminar, según corresponda*

**Importante para la Entidad**

*Si durante la fase de actos preparatorios, las Entidades advierten que es posible la participación de proveedores que gozan del beneficio de la exoneración del IGV prevista en la Ley N° 27037, Ley de Promoción de la Inversión en la Amazonía, incluir el siguiente anexo:*

*Esta nota deberá ser eliminada una vez culminada la elaboración de las bases*

**ANEXO N° 7**

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

Señores

**COMITÉ DE SELECCIÓN**

**LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]**

Presente.-

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

- 1.- Que el domicilio fiscal de la empresa<sup>26</sup> se encuentra ubicada en la Amazonía y coincide con el lugar establecido como sede central (donde tiene su administración y lleva su contabilidad);
- 2.- Que la empresa se encuentra inscrita en las Oficinas Registrales de la Amazonía (exigible en caso de personas jurídicas);
- 3.- Que, al menos el setenta por ciento (70%) de los activos fijos de la empresa se encuentran en la Amazonía; y
- 4.- Que la empresa no tiene producción fuera de la Amazonía.<sup>27</sup>

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

**Importante**

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

<sup>26</sup> En el artículo 1 del "Reglamento de las Disposiciones Tributarias contenidas en la Ley de Promoción de la Inversión en la Amazonía" se define como "empresa" a las "Personas naturales, sociedades conyugales, sucesiones indivisas y personas consideradas jurídicas por la Ley del Impuesto a la Renta, generadoras de rentas de tercera categoría, ubicadas en la Amazonía. Las sociedades conyugales son aquéllas que ejerzan la opción prevista en el Artículo 16 de la Ley del Impuesto a la Renta."

<sup>27</sup> En caso de empresas de comercialización, no consignar esta condición.

[CONSIGNAR NOMBRE DE LA ENTIDAD]

[CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

## ANEXO N° 8

### EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Señores

**COMITÉ DE SELECCIÓN**

**LICITACIÓN PÚBLICA N°** [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP <sup>28</sup>	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO <sup>29</sup>	EXPERIENCIA PROVENIENTE <sup>30</sup> DE:	MONEDA	IMPORTE <sup>31</sup>	TIPO DE CAMBIO VENTA <sup>32</sup>	MONTO FACTURADO ACUMULADO <sup>33</sup>
1										
2										
3										
4										

<sup>28</sup> Se refiere a la fecha de suscripción del contrato, de la emisión de la Orden de Compra o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.

<sup>29</sup> Únicamente, cuando la fecha del perfeccionamiento del contrato, sea previa a los ocho (8) años anteriores a la fecha de presentación de ofertas, caso en el cual el postor debe acreditar que la conformidad se emitió dentro de dicho periodo.

<sup>30</sup> Si el titular de la experiencia no es el postor, consignar si dicha experiencia corresponde a la matriz en caso que el postor sea sucursal, o fue transmitida por reorganización societaria, debiendo acompañar la documentación sustentatoria correspondiente. Al respecto, según la Opinión N° 216-2017/DTN "Considerando que la sociedad matriz y la sucursal constituyen la misma persona jurídica, la sucursal puede acreditar como suya la experiencia de su matriz". Del mismo modo, según lo previsto en la Opinión N° 010-2013/DTN, "... en una operación de reorganización societaria que comprende tanto una fusión como una escisión, la sociedad resultante podrá acreditar como suya la experiencia de la sociedad incorporada o absorbida, que se extingue producto de la fusión; asimismo, si en virtud de la escisión se transfiere un bloque patrimonial consistente en una línea de negocio completa, la sociedad resultante podrá acreditar como suya la experiencia de la sociedad escindida, correspondiente a la línea de negocio transmitida. De esta manera, la sociedad resultante podrá emplear la experiencia transmitida, como consecuencia de la reorganización societaria antes descrita, en los futuros procesos de selección en los que participe".

<sup>31</sup> Se refiere al monto del contrato ejecutado incluido adicionales y reducciones, de ser el caso.

<sup>32</sup> El tipo de cambio venta debe corresponder al publicado por la SBS correspondiente a la fecha de suscripción del contrato, de la emisión de la Orden de Compra o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.

<sup>33</sup> Consignar en la moneda establecida en las bases.

[CONSIGNAR NOMBRE DE LA ENTIDAD]

[CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Nº	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	Nº CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP <sup>28</sup>	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO <sup>29</sup>	EXPERIENCIA PROVENIENTE <sup>30</sup> DE:	MONEDA	IMPORTE <sup>31</sup>	TIPO DE CAMBIO VENTA <sup>32</sup>	MONTO FACTURADO ACUMULADO <sup>33</sup>
5										
6										
7										
8										
9										
10										
	...									
20										
TOTAL										

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

## ANEXO Nº 9

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

Señores

**COMITÉ DE SELECCIÓN**

**LICITACIÓN PÚBLICA Nº [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]**

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

#### **Importante**

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

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



**Nota para la Entidad**

*En el caso de procedimientos por relación de ítems cuando el monto del valor estimado de algún ítem corresponda a una Adjudicación Simplificada, se incluye el siguiente anexo:*

*Esta nota deberá ser eliminada una vez culminada la elaboración de las bases*

**ANEXO Nº 10**

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

**ITEM [CONSIGNAR EL N° DEL ÍTEM O ÍTEMS CUYO VALOR ESTIMADO CORRESPONDE A UNA AS])**

Señores

**COMITÉ DE SELECCIÓN**

**LICITACIÓN PÚBLICA Nº [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]**

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

**Importante**

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

## ANEXO N° 11

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

(DOCUMENTO A PRESENTAR EN EL PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO)

Señores

**COMITÉ DE SELECCIÓN**

**LICITACIÓN PÚBLICA N°** [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

#### **Importante**

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