

BASES INTEGRADAS 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"> • Abc | 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"> • Abc | 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"> • Xyz | 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

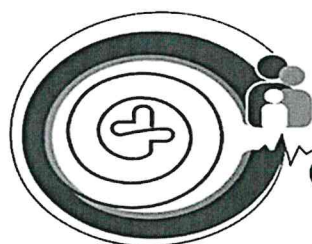
Modificadas en junio 2019, diciembre 2019, julio 2020, julio y diciembre 2021, junio y octubre de 2022



**BASES INTEGRADAS DE LICITACIÓN PÚBLICA PARA LA
CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE BIENES¹**

**LICITACIÓN PÚBLICA N°
02-2023-HGJ**

**CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE
REACTIVOS DE BIOQUÍMICA CON EQUIPO
EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO
DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL
GENERAL DE JAEN**



**HOSPITAL
GENERAL JAÉN**
Servimos de todo corazón



¹ 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.



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.mmp.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 Digitales²). Los demás documentos deben ser visados por el postor. En el caso de persona jurídica, por su representante legal, apoderado o mandatario designado para dicho fin y, en el caso de persona natural, por este o su apoderado. No se acepta el pegado de la imagen de una firma o visto. Las ofertas se presentan foliadas.

Importante

- Los formularios electrónicos que se encuentran en el SEACE y que los proveedores deben llenar para presentar sus ofertas, tienen carácter de declaración jurada.

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

- En 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 accesoria, 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

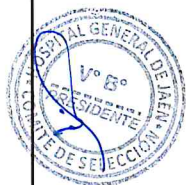
Todos los demás aspectos del presente procedimiento no contemplados en las bases se regirán supletoriamente por la Ley y su Reglamento, así como por las disposiciones legales vigentes.



SECCIÓN ESPECÍFICA

CONDICIONES ESPECIALES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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



CAPÍTULO I GENERALIDADES

1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : HOSPITAL GENERAL DE JAEN.
RUC N° : 20230089630
Domicilio legal : AV. PAKAMUROS NRO. 1289 URB. CENTRO DE JAEN
(COSTADO DE VIVERO MUNICIPAL) CAJAMARCA - JAEN -
JAEN
Teléfono: : 076-431550
Correo electrónico: : procesoshgj@gmail.com

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación del suministro de **REACTIVOS DE BIOQUÍMICA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL GENERAL DE JAEN**

| ITEM PAQUETE : | DESCRIPCION | CANTIDAD |
|----------------|--|----------|
| 1 | Reactivos de bioquímica con equipo en cesión de uso para el servicio de patología clínica del hospital general de Jaén | 1 |

| N° | DESCRIPCION Y CARACTERISTICAS DE LOS SUB ITEM QUE COMPONEN EL PAQUETE | CANTIDAD SOLICITADA | PRESENTACION |
|----|---|---------------------|---------------------------|
| 1 | Glucosa Automatizada | 16000 | Determinaciones Efectivas |
| 2 | Urea Cinética Automatizada | 16000 | Determinaciones Efectivas |
| 3 | Bilirrubina Total y Fraccionada | 16000 | Determinaciones Efectivas |
| 4 | Transaminasa Glutamica Oxalacetica (TGO) Automatizado Cinetico | 16000 | Determinaciones Efectivas |
| 5 | Transaminasa Glutamica Piruvica (TGP) Automatizada | 16000 | Determinaciones Efectivas |
| 6 | Fosfatasa Alcalina Automatizada | 16000 | Determinaciones Efectivas |
| 7 | Reactivo de LDH Lactato Deshidrogenada | 12000 | Determinaciones Efectivas |
| 8 | Reactivo Proteinuria 24 horas | 4000 | Determinaciones Efectivas |
| 9 | Ácido Úrico Enzimático | 4000 | Determinaciones Efectivas |
| 10 | Creatinina Cinetica Automatizada | 16000 | Determinaciones Efectivas |



| | | | |
|----|--|-------|---------------------------|
| 11 | Proteínas Totales y Fraccionadas | 16000 | Determinaciones Efectivas |
| 12 | Gamma Glutamil Transpeptidasa Automatizada | 8000 | Determinaciones Efectivas |
| 13 | Hemoglobina Glicosilada | 16000 | Determinaciones Efectivas |
| 14 | Colesterol Total Enzimático | 16000 | Determinaciones Efectivas |
| 15 | Triglicéridos Enzimático | 16000 | Determinaciones Efectivas |
| 16 | Colesterol HDL | 16000 | Determinaciones Efectivas |
| 17 | Colesterol LDL | 16000 | Determinaciones Efectivas |
| 18 | Microalbuminuria | 16000 | Determinaciones Efectivas |
| 19 | Calcio Sérico | 600 | Determinaciones Efectivas |
| 20 | Reactivo de Fosforo | 600 | Determinaciones Efectivas |
| 21 | Reactivo para electrolitos sanguíneos | 600 | Determinaciones Efectivas |
| 22 | Amilasa | 600 | Determinaciones Efectivas |
| 23 | Lipasa | 600 | Determinaciones Efectivas |

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante MEMORANDO N°265-2023-GR-CAJ-DRS-HGJ-DE el 08 de agosto del 2023.

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

RECURSOS ORDINARIOS

Importante

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

1.5. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

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

1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN

LLAVE EN MANO

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:

El área usuaria precisa que las entregas de los bienes materia de la presente convocatoria se harán de manera trimestral y se entregarán en el plazo de:

Primera entrega: Debe realizarse como máximo a los ~~quince (15)~~ treinta (30)³ días calendario, contabilizados a partir del día siguiente de la emisión de la primera orden de compra; para entrega de los insumos, entrega e instalación de los equipos y accesorios en cesión de uso.

Siguientes entregas: Desde la segunda hasta la última entrega, el plazo será de ~~cinco (05)~~ siete (07)⁴ días calendario, contabilizados desde el día siguiente de la emisión⁵ de la orden de compra.

CRONOGRAMA DE ENTREGA

| N° | DESCRIPCIÓN | ENTREGAS | | | | TOTAL |
|----|--|---------------------------|-----------------------------------|---------------------------|----------------------------|-------|
| | | 1° ENTREGABLE MES 1 | 2° ENTREGABLE OCTUBRE MES 4 | 3° ENTREGABLE MES 7 | 4° ENTREGABLE MES 10 | |
| 1 | Glucosa Automatizada | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 2 | Urea Cinetica Automatizada | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 3 | Bilirrubina Total y Fraccionada | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 4 | Transaminasa Glutamica Oxalacetica (TGO) Automatizado Cinetico | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 5 | Transaminasa Glutamica Piruvica (TGP) Automatizada | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 6 | Fosfatasa Alcalina Automatizada | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 7 | Reactivo de LDH Lactato Deshidrogenada | 3000 | 3000 | 3000 | 3000 | 12000 |

³ SEGÚN ABSOLUCION DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES PRESENTADAS N° 17. POR EL POSTOR E: I LABIN PERU S.A, 23 DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C. Y 45 ROCHEM BIOCARE DEL PERU S.A.C : comité de selección, previa opinión del área usuaria ACLARA que con el fin de propiciar una mayor participación y pluralidad de postores que se ampliará el PLAZO de la PRIMERA ENTREGA por necesidad del área usuaria a 30 días contabilizados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra.

⁴ SEGÚN ABSOLUCION DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES PRESENTADAS N° 18. POR EL POSTOR E: I LABIN PERU S.A Y 24 DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C. Desde la segunda entrega: el plazo será de siete (07) días calendario, contabilizados a partir del día siguiente de la notificación de la primera orden de compra.

⁵ SEGÚN ABSOLUCION DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES PRESENTADAS N° 25. POR EL POSTOR DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.: El comité de selección, previa opinión del área usuaria ACLARA en virtud de brindar una información clara y coherente se indica que PARA TODAS LAS ENTREGAS el inicio del PLAZO será a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra



| | | | | | | |
|----|--|------|------|------|------|-------|
| 8 | Reactivo Proteinuria 24 horas | 1000 | 1000 | 1000 | 1000 | 4000 |
| 9 | Acido Urico Enzimatico | 1000 | 1000 | 1000 | 1000 | 4000 |
| 10 | Creatinina Cinetica Automatizada | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 11 | Proteinas Totales y Fraccionadas | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 12 | Gamma Glutamil Transpeptidasa Automatizada | 2000 | 2000 | 2000 | 2000 | 8000 |
| 13 | Hemoglobina Glicosilada | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 14 | Colesterol Total Enzimatico | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 15 | Trigliceridos Enzimatico | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 16 | Colesterol HDL | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 17 | Colesterol LDL | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 18 | Microalbuminuria | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 19 | Calcio Sérico | 600 | | | | 600 |
| 20 | Reactivo de Fosforo | 600 | | | | 600 |
| 21 | REACTIVO PARA ELECTROLITOS SANGUINEOS | 600 | | | | 600 |
| 22 | AMILASA | 600 | | | | 600 |
| 23 | LIPASA | 600 | | | | 600 |

1.10. COSTO DE REPRODUCCIÓN Y ENTREGA DE BASES

Los participantes registrados tienen el derecho de recabar un ejemplar de las bases, para cuyo efecto deben cancelar S/ 5.00 (Cinco y 00/100 soles) en caja de la entidad (primer piso), en el horario de 7:30 a 13:00 y desde 14:30 hasta 17:00 horas de lunes a viernes y recabar las bases en la unidad de lo logística (tercer piso) en el horario de 7:30 a 13:00 y desde 14:30 hasta 17:00 horas de lunes a viernes sito en la Avenida Pakamuros N°1289.

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
- Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado y sus modificatorias
- Texto Único Ordenado de la Ley N° 27806, Ley de Transparencia y de acceso a la información pública, aprobado por Decreto Supremo N° 043-2003-PCM

- Decreto Supremo N° 304-2012-EF, TUO de la Ley General del Sistema Nacional de Presupuesto
- Decreto Supremo N° 006-2017-JUS, TUO de la Ley N° 27444-Ley del Procedimiento Administrativo General
- La Ley N°29459, Ley de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios y sus modificatorias
- Ley General de Salud N° 26842
- Ley N° 27657 del Ministerio de Salud.

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 documentos⁶, 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 – PIDE⁷ 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)**

⁶ La omisión del índice no determina la no admisión de la oferta.

⁷ 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 Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, con sus anexos cuando corresponda
- f) Copia simple del Certificado de Buena Prácticas de Manufactura – CBPM. Documentos equivalentes al CBPM: Certificado CE de la Comunidad Europea y/o Norma ISO 13485 vigente y/o FDA y/o CLV
- g) Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios – CBPDyT.
- h) Protocolo y/o Certificado de Análisis y/o Certificado de Conformidad, emitidos por el fabricante (extranjero) con la información que éstos hayan declarado en el mismo y en sus propios formatos, pudiendo ser emitidos de manera electrónica o con firmas electrónicas
- i) Hoja de Presentación del producto conforme a las especificaciones Técnicas (Anexo -A) El nombre y la descripción del producto deben ser congruentes con lo solicitado por la entidad según el Cuadro de Requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su Registro Sanitario.
- j) Hoja de presentación de los equipos cedidos en cesión de uso. (Anexo -B). En este documento se debe consignar toda la información relacionada con los equipos en Cesión en uso que está ofertando, la cual debe corresponder a lo requerido.
- k) **Folletería /Manual de Instrucciones de Uso o Inserto (original o copia simple) ⁸** Obligatorio su contenido se evaluará respecto al cumplimiento de algunas o de todas las características solicitadas en las Especificaciones Técnicas: siendo necesario acreditar:

Reactivos (Producto): Uso, linealidad y muestra

Equipo en Cesión de Uso: A- GENERALES (A01 al A026)

Indicar que la información de las condiciones de uso que aparecen en el instructivo de uso es información complementaria y corresponde a la forma como el fabricante indica el método de comprobación para una prueba o funcionalidad del producto para lo cual ha sido diseñado, este sustento es propio del fabricante. La folletería puede contener literatura y/o gráficos de acuerdo con el D.S. No 016-2011- MINSA, sobre la información que debe contener el manual de instrucciones de uso, cuando corresponda.

Se deberá acreditar con folletos, instructivos, manuales, catálogos, cartas o similares, emitidas por el fabricante o dueño de marca, en caso de que la totalidad de la información requerida no se encuentre en la folletería, manuales e insertos.

El contenido debe estar en idioma español.

- l) Declaración Jurada de Presentación del Producto y Vigencia Mínima (Anexo - C). En este documento se debe consignar toda la información relacionada con el producto que se está ofertando, la cual debe corresponder al producto requerido.
- m) Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o reposición por Defectos o vicios (Anexo -D).
- n) Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA) A nombre del Postor, emitido por el ANM o ARM
- o) ~~Declaración Jurada de plazo de entrega de instalación de los equipos en cesión y otros accesorios y complementos en uso (Anexo -E).~~⁹

⁸ Según absolución de consultas y observaciones N° 14, del postor UNILAP SAC; N°16 del postor UNILAP SAC; N° 27 del postor DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C. : el comité de selección acoge parcialmente lo solicitado por el postor, indicando que se debe acreditar las especificaciones técnicas siguientes: Reactivos (Producto): Uso, linealidad y muestra , Equipo en Cesión de Uso: A- GENERALES (A01 al A026)

⁹ Según absolución de consultas y observaciones N°29 del postor DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.: El comité de selección en coordinación con el área usuaria PRECISA que en virtud de brindar una información clara y coherente SE SUPRIMIRÁ el literal o) Declaración jurada de entrega, además del ANEXO E



- p) Declaración jurada de plazo de entrega. **(Anexo N° 4)**¹⁰
- q) 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)**
- r) 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.
- b) Los postores que apliquen el beneficio de la exoneración del IGV previsto en la Ley N° 27037, Ley de Promoción de la Inversión en la Amazonía, deben presentar la Declaración Jurada de cumplimiento de condiciones para la aplicación de la exoneración del IGV (Anexo N° 7).

Advertencia

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

2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

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

- 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.

¹⁰ 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.

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 – PIDE¹¹ 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 comunicación¹² (**Anexo N° 11**).
- i) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado¹³.
- j) Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete¹⁴.

Importante

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

¹¹ 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/>

¹² En tanto se implemente la funcionalidad en el SEACE, de conformidad con la Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 234-2022-EF.

¹³ Incluir solo en caso de la contratación bajo el sistema a suma alzada.

¹⁴ Incluir solo en caso de contrataciones por paquete.

- *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 Haya¹⁵.*
- *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 in situ en el primer piso de la infraestructura nueva Puerta N° 02, Av. Pakamuros N° 1289 de lunes a viernes en el horario de 7:30 a 13:00 horas y desde 14:30 hasta 17 horas.

Importante

En el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, se puede perfeccionar el contrato con la suscripción del documento o con la recepción de una orden de 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 PARCIALES**

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

Primer Pago

- Recepción del **ALMACÉN GENERAL DEL HOSPITAL GENERAL DE JAEN**
- Informe del funcionario responsable del **SERVICIO DE FARMACIA** emitiendo la conformidad de la prestación efectuada para el caso de los suministros.
- La conformidad y recepción de los equipos en cesión de uso se verificará con el Acta de Instalación y puesta en Funcionamiento del Equipamiento (ANEXO F).
- Comprobante de pago.

A partir del Segundo Pago

- Recepción del **ALMACÉN GENERAL DEL HOSPITAL GENERAL DE JAEN**
- Informe del funcionario responsable del **SERVICIO DE FARMACIA** emitiendo la conformidad de la prestación efectuada para el caso de los suministros.
- Comprobante de pago.

Dicha documentación se debe presentar en mesa de partes de la entidad sito en el primer piso de la infraestructura nueva Puerta N° 02, Av. Pakamuros N° 1289 de lunes a viernes en el horario de 7:30 a 13:00 horas y desde 14:30 hasta 17 horas.

¹⁵ Según lo previsto en la Opinión N° 009-2016/DTN.

CAPÍTULO III REQUERIMIENTO

3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS



GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNÓSTICO"

"CONTRATACION PARA SUMINISTRO DE REACTIVOS DE BIOQUIMICA CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HOSPITAL GENERAL DE JAEN"

I. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

1. ESPECIFICACIONES TECNICAS

1. Denominación de la Contratación

Adquisición de reactivos de Bioquímica con equipo en cesión de uso para el servicio de Patología Clínica del Hospital General de Jaén.

2. Finalidad Pública

El Hospital General de Jaén, es un Hospital de referencia subregional, que brinda servicios de salud en forma integral para satisfacer las necesidades de su población objetivo, con la finalidad de mejorar sus niveles de salud, en ese contexto el presente proceso permitirá contar con los reactivos, controles, calibradores y consumibles para la realización de las pruebas analíticas del ambiente de Bioquímica requeridos para cubrir la demanda de estas pruebas solicitadas a los pacientes que se atienden en Emergencia, UCI, Hospitalización y Consultorios Externos del Hospital General de Jaén, contribuyendo de este modo a la ayuda diagnóstica, tratamiento y seguimiento que realizan los médicos tratantes.

3. Sustentación de la contratación

Realizar diagnósticos in vitro, con resultados rápidos de alta precisión

Coberturar las atenciones generales en el Hospital General de Jaén (Emergencia, Hospitalización y Consulta externa), dado que el equipo actual con el que se cuenta no tiene la capacidad para procesar un mayor número de muestras, debido a la alta demanda y crecimiento del hospital, así como procesamiento de muestras para pruebas como hemoglobina glicosilada, microalbuminuria, depuración de creatinina, entre otros.

4. Antecedentes

El nuevo Hospital II-2 de Jaén realiza su puesta en marcha a partir del mes de marzo luego de la declaratoria de la emergencia nacional en el marco del Decreto de Urgencia N° 025-2020. Este Hospital albergará a las provincias de Cutervo, San Ignacio, e incluso la provincia de Bagua, Utcubamba y Bagua Capital de la región Amazonas.

5. Objetivos de la Contratación

a. Objetivo general:

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación del suministro de REACTIVOS DE BIOQUÍMICA CON UN EQUIPO EN CESION DE USO, para la realización de las pruebas analíticas del ambiente de Bioquímica, que deben ser provistos en su totalidad, trimestralmente y permitan cubrir los requerimientos de un periodo de 12 meses.

b. Objetivo específico:

Proveer al Servicio de Patología Clínica con las cantidades suficientes de reactivos de Bioquímica y con equipamiento necesario para la realización de diagnóstico in vitro, con resultados rápidos y de alta precisión.





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

6. Características y descripción del bien a contratar

CONTRATACION PARA SUMINISTRO DE REACTIVOS DE BIOQUIMICA CON EQUIPO EN
CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HOSPITAL GENERAL DE
JAEN

6.1. Descripción y Cantidad de los Bienes

6.1.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL OBJETO DE LA CONVOCATORIA: REACTIVOS SOLICITADOS
PARA BIOQUIMICA

| N° | DESCRIPCION Y CARACTERISTICAS | CANTIDAD SOLICITADA | PRESENTACION | USO/EETT | COMPATIBILIDAD | PERIODO DE USO |
|----|---------------------------------|---------------------|---------------------------|--|--|----------------|
| 1 | Glucosa Automatizada | 16000 | Determinaciones Efectivas | Uso: Realizar pruebas de glucosa Linealidad: Linealidad 400mg/dl a más Caducidad: Mayor a 6 meses desde su fecha de entrega. Reactivo que incluya: Controles, calibradores y consumibles. - Que los controles, calibradores y consumibles sean de la misma marca del reactivo. Muestra: suero LINEALIDAD: según marca del reactivo | Con Analizador Bioquímico Automatizado propuesto | 12 meses |
| 2 | Urea Cinética Automatizada | 16000 | Determinaciones Efectivas | Caducidad: Mayor a 6 meses desde su fecha de entrega. Linealidad: 200 mg/dl como mínimo. Reactivo que incluya: Controles, calibradores y consumibles. - Que los controles, calibradores y consumibles sean de la misma marca del reactivo. Muestra: suero LINEALIDAD: según marca del reactivo | Con Analizador Bioquímico Automatizado propuesto | 12 meses |
| | Bilirrubina Total y Fraccionada | 16000 | Determinaciones Efectivas | Caducidad: Mayor a 6 meses desde su fecha de entrega. Linealidad: 45.0 mg/dl como mínimo para bilirrubina directa. LINEALIDAD: SEGÚN MARCA DEL REACTIVO. Linealidad: 35.0 mg/dl como mínimo para bilirrubina total. Reactivo que incluya: Controles, calibradores y consumibles. - Que los controles, calibradores y consumibles sean de la misma marca del reactivo. Muestra: suero. Observación: se podrá aceptar reactivos por separado, debiendo ser 16,000 determinaciones para cada uno independientemente. | Con Analizador Bioquímico Automatizado propuesto | 12 meses |

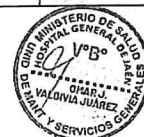


GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

| | | | | | | |
|---|--|-------|---------------------------|--|--|----------|
| 4 | Transaminasa Glutamica Oxalacetica (TGO) Automatizado Cinetico | 16000 | Determinaciones Efectivas | Caducidad: Mayor a 6 meses desde su fecha de entrega. Linealidad: 500 U/L como mínimo. SEGÚN MARCA DEL REACTIVO REACTIVO que incluya: Controles, calibradores y consumibles. - Que los controles, calibradores y consumibles sean de la misma marca del reactivo. Muestra: suero LINEALIDAD: según marca del reactivo | Con Analizador Bioquímico Automatizado propuesto | 12 meses |
| 5 | Transaminasa Glutamica Piruvica (TGP) Automatizada | 16000 | Determinaciones Efectivas | Caducidad: Mayor a 6 meses desde su fecha de entrega. Linealidad: 500 U/L como mínimo. SEGÚN MARCA DEL REACTIVO REACTIVO. Reactivo que incluya: Controles, calibradores y consumibles. - Que los controles, calibradores y consumibles sean de la misma marca del reactivo. Muestra: suero. LINEALIDAD: según marca del reactivo | Con Analizador Bioquímico Automatizado propuesto | 12 meses |
| 6 | Fosfatasa Alcalina Automatizada | 16000 | Determinaciones Efectivas | Caducidad: Mayor a 6 meses desde su fecha de entrega. Linealidad: 800 U/L como mínimo. Reactivo que incluya: Controles, calibradores y consumibles. - Que los controles, calibradores y consumibles sean de la misma marca del reactivo. Muestra: suero. LINEALIDAD: según marca del reactivo | Con Analizador Bioquímico Automatizado propuesto | 12 meses |
| 7 | Reactivo de LDH Lactato Deshidrogenada | 12000 | Determinaciones Efectivas | Caducidad: Mayor a 6 meses desde su fecha de entrega. Linealidad: 1000 U/L como mínimo. Reactivo que incluya: Controles, calibradores y consumibles. - Que los controles, calibradores y consumibles sean de la misma marca del reactivo. Muestra: suero. LINEALIDAD: según marca del reactivo | Con Analizador Bioquímico Automatizado propuesto | 12 meses |
| 8 | Reactivo Proteinuria 24 horas | 4000 | Determinaciones Efectivas | Caducidad: Mayor a 6 meses desde su fecha de entrega. Reactivo que incluya: Controles, calibradores y consumibles. - Que los controles, calibradores y consumibles sean de la misma marca del reactivo. Muestra: orina | Con Analizador Bioquímico Automatizado propuesto | 12 meses |





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

| | | | | LINEALIDAD: según marca del reactivo | | |
|----|--|-------|---------------------------|---|--|----------|
| 9 | Ácido Úrico Enzimático | 4000 | Determinaciones Efectivas | Caducidad: Mayor a 6 meses desde su fecha de entrega. Linealidad: 25 md/dl como mínimo. Reactivo que incluya: Controles, calibradores y consumibles. Que los controles, calibradores y consumibles sean de la misma marca del reactivo. Muestra: suero LINEALIDAD: según marca del reactivo | Con Analizador Bioquímico Automatizado propuesto | 12 meses |
| 10 | Creatinina Cinética Automatizada | 16000 | Determinaciones Efectivas | Caducidad: Mayor a 6 meses desde su fecha de entrega. Linealidad: 70 mg/dl a más. SEGÚN MARCA DEL REACTIVO REACTIVO Reactivo que incluya: Controles, calibradores y consumibles. - Que los controles, calibradores y consumibles sean de la misma marca del reactivo. Muestra: suero. | Con Analizador Bioquímico Automatizado propuesto | 12 meses |
| 11 | Proteínas Totales y Fraccionadas | 16000 | Determinaciones Efectivas | Caducidad: Mayor a 6 meses desde su fecha de entrega. Linealidad: mayor a 12 g/dl. Reactivo que incluya: Controles, calibradores y consumibles. - Que los controles, calibradores y consumibles sean de la misma marca del reactivo. Muestra: suero. Observación: se podrá aceptar reactivos por separado, debiendo ser 16,000 determinaciones para cada uno independientemente. LINEALIDAD: según marca del reactivo | Con Analizador Bioquímico Automatizado propuesto | 12 meses |
| | Gamma Glutamil Transpeptidasa Automatizada | 8000 | Determinaciones Efectivas | Caducidad: Mayor a 6 meses desde su fecha de entrega. Linealidad: 200 U/L como mínimo. Reactivo que incluya: Controles, calibradores y consumibles. - Que los controles, calibradores y consumibles sean de la misma marca del reactivo. Muestra: suero. LINEALIDAD: según marca del reactivo | Con Analizador Bioquímico Automatizado propuesto | 12 meses |



GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

| | | | | | | |
|----|-----------------------------|-------|---------------------------|--|--|----------|
| 13 | Hemoglobina Glicosilada | 16000 | Determinaciones Efectivas | Caducidad: Mayor a 6 meses desde su fecha de entrega. Linealidad: 16% como mínimo Reactivo que incluya: Controles, calibradores y consumibles. - Que los controles, calibradores y consumibles sean de la misma marca del reactivo. Muestra: sangre total con EDTA. LINEALIDAD: según marca del reactivo | Con Analizador Bioquímico Automatizado propuesto | 12 meses |
| 14 | Colesterol Total Enzimático | 16000 | Determinaciones Efectivas | Caducidad: Mayor a 6 meses desde su fecha de entrega. Linealidad: 700 mg/dl a más Reactivo que incluya: Controles, calibradores y consumibles. - Que los controles, calibradores y consumibles sean de la misma marca del reactivo. Muestra: suero. LINEALIDAD: según marca del reactivo | Con Analizador Bioquímico Automatizado propuesto | 12 meses |
| 15 | Triglicéridos Enzimático | 16000 | Determinaciones Efectivas | Caducidad: Mayor a 6 meses desde su fecha de entrega. Linealidad: 1000 mg/dl como mínimo Reactivo que incluya: Controles, calibradores y consumibles. - Que los controles, calibradores y consumibles sean de la misma marca del reactivo. Muestra: suero. LINEALIDAD: según marca del reactivo | Con Analizador Bioquímico Automatizado propuesto | 12 meses |
| 16 | Colesterol HDL | 16000 | Determinaciones Efectivas | Caducidad: Mayor a 6 meses desde su fecha de entrega. Linealidad: 150 mg/dl como mínimo Reactivo que incluya: Controles, calibradores y consumibles. - Que los controles, calibradores y consumibles sean de la misma marca del reactivo. Muestra: suero. LINEALIDAD: según marca del reactivo | Con Analizador Bioquímico Automatizado propuesto | 12 meses |
| 17 | Colesterol LDL | 16000 | Determinaciones Efectivas | Caducidad: Mayor a 6 meses desde su fecha de entrega. Linealidad: 400 mg/dl como mínimo. Reactivo que incluya: Controles, calibradores y consumibles. - Que los controles, calibradores y consumibles sean de la misma marca del reactivo. Muestra: suero | Con Analizador Bioquímico Automatizado propuesto | 12 meses |



5





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

| | | | | | | |
|--|--|--|--|--------------------------------------|--|--|
| | | | | LINEALIDAD: según marca del reactivo | | |
|--|--|--|--|--------------------------------------|--|--|

| | | | | | | |
|----|---------------------------------------|-------|---------------------------|--|--|----------|
| 18 | Microalbuminuria | 16000 | Determinaciones Efectivas | <p>Caducidad: Mayor a 6 meses desde su fecha de entrega.</p> <p>Linealidad: SEGÚN MARCA DEL REACTIVO REACTIVO 200-mg/L como mínimo</p> <p>Reactivo que incluya: Controles, calibradores y consumibles.</p> <p>- Que los controles, calibradores y consumibles sean de la misma marca del reactivo.</p> <p>Muestra: orina</p> <p>LINEALIDAD: según marca del reactivo</p> | Con Analizador Bioquímico Automatizado propuesto | 12 meses |
| 19 | Calcio Sérico | 600 | Determinaciones Efectivas | <p>Caducidad: Mayor a 6 meses desde su fecha de entrega.</p> <p>Reactivo que incluya: Controles, calibradores y consumibles.</p> <p>- Que los controles, calibradores y consumibles sean de la misma marca del reactivo.</p> <p>Muestra: suero</p> <p>LINEALIDAD: según marca del reactivo.</p> | Con Analizador Bioquímico Automatizado propuesto | 12 meses |
| 20 | Reactivo de Fosforo | 600 | Determinaciones Efectivas | <p>Caducidad: Mayor a 6 meses desde su fecha de entrega.</p> <p>Reactivo que incluya: Controles, calibradores y consumibles.</p> <p>- Que los controles, calibradores y consumibles sean de la misma marca del reactivo.</p> <p>Muestra: suero</p> <p>LINEALIDAD: según marca del reactivo.</p> | Con Analizador Bioquímico Automatizado propuesto | 12 meses |
| | REACTIVO PARA ELECTROLITOS SANGUÍNEOS | 600 | Determinaciones Efectivas | <p>Caducidad: Mayor a 6 meses desde su fecha de entrega.</p> <p>Reactivo que incluya: Controles, calibradores y consumibles.</p> <p>- Que los controles, calibradores y consumibles sean de la misma marca del reactivo.</p> <p>Muestra: suero</p> <p>Uso: para determinación de sodio, potasio y cloro en módulo ISE</p> <p>Uso: para determinación de sodio, potasio y cloro, en módulo ISE solo si el equipo cuenta con dicha capacidad o según método analítico propuesto por el proveedor y/o fabricante.</p> | Con Analizador Bioquímico Automatizado propuesto | 12 meses |

6



GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

| | | | | | | |
|----|---------|-----|---------------------------|--|--|----------|
| | | | | LINEALIDAD: según marca del reactivo | | |
| 22 | AMILASA | 600 | Determinaciones Efectivas | Caducidad: Mayor a 6 meses desde su fecha de entrega. Reactivo que incluya: Controles, calibradores y consumibles. - Que los controles, calibradores y consumibles sean de la misma marca del reactivo. Muestra: suero LINEALIDAD: según marca del reactivo. | Con Analizador Bioquímico Automatizado propuesto | 12 meses |
| 23 | LIPASA | 600 | Determinaciones Efectivas | Caducidad: Mayor a 6 meses desde su fecha de entrega. Reactivo que incluya: Controles, calibradores y consumibles. - Que los controles, calibradores y consumibles sean de la misma marca del reactivo. Muestra: suero LINEALIDAD: según marca del reactivo. | Con Analizador Bioquímico Automatizado propuesto | 12 meses |

VIGENCIA DEL PRODUCTO: Tiempo de expiración no menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega en el almacén de la entidad. En caso de vigencias menores, se entregará con carta de compromiso de canje por vencimiento.

6.1.2. EQUIPO EN CESIÓN EN USO

| DESCRIPCIÓN | CANTIDAD | UM |
|---|----------|-----|
| EQUIPO ANALIZADOR BIOQUIMICO AUTOMATIZADO | 01 | UND |

6.2. Características Técnicas del equipamiento en cesión en uso

a) Especificaciones Técnicas del equipo en cesión de uso:

1) De las características y condiciones del equipo:

La tecnología y operatividad de los equipos en cesión en uso entregados por el proveedor, deben estar de acorde con un alto nivel de resolución técnica que garantice confiabilidad y calidad de los resultados de las pruebas de laboratorio procesadas, así como la oportunidad y eficacia del servicio prestado.

Los equipos entregados en cesión en uso por el proveedor deben ser nuevos, con fecha de fabricación menor o igual a veinticuatro (24) meses como máximo.

El proveedor deberá presentar documentación otorgada por la casa matriz que indique fecha de fabricación, marca, modelo y número de serie del equipamiento ofertado, así como copia de la póliza de importación, donde acredite la fecha de ingreso al país.

El proveedor tiene que garantizar el funcionamiento permanente de los equipos en cesión de uso. De presentarse fallas en la operatividad del equipamiento, el proveedor debe realizar el mantenimiento correctivo a fin de operativizar los equipos, con un plazo de 72 horas como





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNÓSTICO"

máximo, transcurrido el plazo, en caso de no haber operativizado el equipo, este debe ser sustituido en forma inmediata a fin de no alterar el normal funcionamiento y actividades del área usuaria. Asimismo, el proveedor debe reponer las pérdidas de materiales y reactivos que se produzcan por razones inherentes al funcionamiento defectuoso del equipo o equipos en cesión de uso.

La institución no se responsabiliza por cualquier deficiencia, daño o siniestro que sufra los equipos en cesión en uso fuera de los términos estipulados contractualmente, salvo negligencia de la institución técnicamente demostrada. Los gastos y costos por servicio de mantenimiento preventivo y correctivo de los equipos dados en cesión en uso son de responsabilidad del proveedor.

El proveedor debe entregar, junto con el equipamiento, la ficha técnica de cada uno (Formato 1), especificaciones técnicas y los manuales de usuario en idioma español (en formato digital y en físico). El proveedor debe presentar el programa de mantenimiento preventivo (Formato 12) y procedimiento de Mantenimiento Preventivo (Formato 13) a fin de garantizar el correcto y continuo funcionamiento del equipamiento. La ejecución de este programa debe ser supervisado por el personal biomédico del hospital, así como su ejecución será previamente coordinado entre el área usuaria, área de mantenimiento y proveedor. Del mismo modo, el servicio técnico del proveedor debe estar disponible permanentemente (24 horas diarias, incluso domingos y feriados) para ejecutar y solucionar las obligaciones de mantenimiento correctivo y además de garantizar un stock de repuestos y/o importación inmediata, los cuales serán otorgados por el proveedor y no representarán costo alguno para la institución.

Los equipos biomédicos entregados en cesión en uso a la entidad no generan obligaciones de pago por concepto de compra, alquiler, ni compromiso de mantenimiento, compra de repuestos, costos de traslado, instalación, pago de personal u otros que pueda derivarse de su uso.

Se aclara que el personal de ingeniería y/o soporte técnico podrá ser acreditado por el fabricante y/o filial y/o sucursal y/o fabricante legal y/o distribuidor exclusivo del fabricante con autorización para entrenamiento de usuarios finales, bajo las condiciones que permitan el cumplimiento de calidad.

El proveedor debe presentar una póliza de seguro que ampare los equipos biomédicos en cesión en uso dando cobertura contra robo, incendio, siniestro, responsabilidad civil contra terceros u otros. Este documento será entregado para firma de contrato.

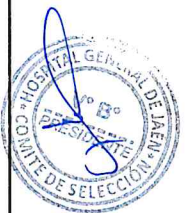
II) De la recepción, instalación y conformidad de los equipos:

Los equipos ofertados por el proveedor como parte de la propuesta, deben ser distribuidos por el mismo proveedor al Hospital designado previamente.

Los equipos en cesión en uso ingresan directamente al servicio asistencial (área usuaria) y el personal del Área de Patrimonio del Hospital se encargará de verificar las condiciones de ingreso del equipo de acuerdo al otorgamiento de la Buena Pro.

El costo de instalación, operación, mantenimiento y el suministro de los equipos complementarios necesarios e indispensables para el adecuado funcionamiento del equipamiento en cesión en uso, son asumidos por el proveedor, no generando gastos adicionales a la institución.

El plazo máximo para la instalación y puesta en funcionamiento de los equipos y accesorios, no podrá exceder de los 15 (quince) días calendarios, contados a partir del día siguiente de la recepción de la orden de compra.





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

La instalación, puesta en operatividad y mantenimiento de los equipos en cesión de uso deben ser realizados por especialistas en equipamiento biomédico de Laboratorio, con (02) años de experiencia como mínimo en instalación, puesta en marcha y mantenimiento de equipos iguales y/o similares, pudiendo ser estos de la misma marca y/o diferentes marcas al ofertado.

El contratista estará obligado a elaborar y entregar, el **Protocolo de Pruebas (Formato 2)**, que servirá de instrumento que permitirá garantizar que realmente los equipos cumplan con las exigencias técnicas, así como, realizar las pruebas necesarias en número y tiempo, debiéndose incluir en el protocolo, las características de los instrumentos, insumos y medios físicos que suministrará a su costo y empleará el contratista para efectos de las pruebas.

Asimismo, el contratista estará obligado a presentar el formato de Resultados del Protocolo de Pruebas (Formato 3) llenado, luego de cumplirse las actividades indicadas en el Formato Protocolo de Pruebas.

Todo proveedor que se someta a las presentes Bases debe considerar, evaluar y/ consultar sobre las condiciones y ubicación propuesta para la instalación del equipamiento en cesión en uso con la finalidad de tomar las medidas necesarias previo a la instalación y puesta en marcha del equipo.

III) De la capacitación del servicio usuario (Formatos N°4, 5, 6, 7)

El proveedor debe realizar las actividades de entrenamiento y capacitación dirigidas al personal del servicio de Patología Clínica por tiempo no menor a 4 horas, lo cual debe estar coordinado con el jefe y/o coordinador del servicio, el mismo que será efectuado en el área de Laboratorio Clínico del Hospital General de Jaén, emitiendo el contratista una constancia o certificado de capacitación al personal capacitado.

Los temas a tratar: Conocimiento técnico del equipo, manejo, calibración, control de calidad, limpieza, uso de software. Ingreso y registros de pacientes de ser el caso). Reporte de resultados. Almacenamiento de datos y consulta de resultados diarios e históricos, entre otros los cuales deben estar incluidos en el temario de capacitación al servicio usuario.

Asimismo, debe brindar asesoría técnica y capacitación permanente con personal idóneo. Todo ello sin costo adicional para la institución.

IV) De la capacitación del servicio técnico (Formatos N°8,9, 10, 11)

El proveedor debe realizar las actividades de entrenamiento y capacitación dirigidas al personal técnico por tiempo no menor a 4 horas (debe incluir temario), con certificación en el mantenimiento preventivo y correctivo del equipo.

**ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL EQUIPAMIENTO EN CESIÓN EN USO
ANALIZADOR DE BIOQUÍMICA AUTOMATIZADO**





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

ESPECIFICACIONES TECNICAS





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

DENOMINACION DEL EQUIPO : ANALIZADOR DE BIOQUIMICA AUTOMATIZADO
UNIDAD FUNCIONAL (SERVICIO) : PATOLOGIA CLINICA

DEFINICION FUNCIONAL

REALIZAR DIAGNOSTICOS CLINICOS IN VITRO, PERMITIENDO LA MEDICION DE DIFERENTES INDICADORES BIOQUIMICOS EN SANGRE, PLASMA, SUERO, ORINA Y OTROS FLUIDOS BIOLOGICOS

REQUERIMIENTOS TECNICOS MINIMOS

| A | GENERALES |
|-----|--|
| A01 | PARA DIAGNOSTICO CLINICO |
| A02 | EQUIPO CONTROLADO POR MICROPROCESADOR O SEGÚN FABRICANTE, MODELO DE SOBREMESA O DE PIE. |
| A03 | CON MODULO ISE (SE CONSIDERA OPCIONAL: SOLO SI EL EQUIPO TIENE LA CAPACIDAD DE PROCESAR ELECTROLITOS DE K, NA Y CL CON REACTIVOS LIQUIDOS EN METODOLOGIA DE ACUERDO A CADA FABRICANTE) |
| A04 | CON LECTOR DE CODIGO DE BARRAS |
| A05 | SISTEMA ANALITICO: SISTEMA DE QUIMICA CLINICA DE ACCESO ALEATORIO COMPLETAMENTE AUTOMATIZADO CON CAPACIDAD STAT |
| A06 | PRINCIPIOS ANALITICOS: ABSORBANCIA y/o FLUORESCENCIA y/o ESPECTROFOTOMETRÍA y POTENCIOMETRIA DIRECTA Y/O INDIRECTA COMO MINIMO |
| A07 | METODOS ANALITICOS: COLORIMETRIA y/o TURBIDIMETRIA e ISE DIRECTO y/o INDIRECTO COMO MINIMO |
| A08 | QUE REALICE PRUEBAS DE LOS SIGUIENTES PERFILES: PERFIL LIPIDICO, PERFIL HEPATICO, PERFIL RENAL, PERFIL PANCREATICO, PERFIL DIABETICO, DEPURACION DE CREATININA |
| A09 | CAPACIDAD MINIMA PARA EL ANALISIS DE SUBSTRATOS, ENZIMAS, PROTEINAS, ELECTROLITOS: GLUCOSA AUTOMATIZADA UREA CINETICA AUTOMATIZADA BILIRRUBINA TOTAL Y FRACCIONADA TRANSAMINASA GLUTAMICA OXALACETICA (TGO) AUTOMATIZADO CINETICO TRANSAMINASA GLUTAMICA PIRUVICA (TGP) AUTOMATIZADA FOSFATASA ALCALINA AUTOMATIZADA LACTATO DESHIDROGENASA (LDH) PROTEINURIA 24 HORAS ACIDO URICO ENZIMATICO CREATININA CINETICA AUTOMATIZADO PROTEINAS TOTALES FRACCIONADAS GAMMA GLUTAMIL TRANSPEPTIDASA AUTOMATIZADA HEMOGLOBINA GLICOSILADA COLESTEROL TOTAL ENZIMATIZADO TRIGLICERIDOS ENZIMATICO COLESTEROL HDL COLESTEROL LDL MICROALBUMINURIA CALCIO SÉRICO FOSFORO ELECTROLITOS SANGUINEOS AMILASA LIPASA |
| A10 | TIPO DE EQUIPO: ACCESO ALEATORIO, REACTIVO ABIERTO O REACTIVO CERRADO O REACTIVO DEDICADO O REACTIVO BLOQUEADO (OPCIONAL) |
| A11 | VELOCIDAD DE PRUEBAS: 350 PRUEBAS POR HORA CONSTANTES A MAS (MONORREACTIVO O BIRREACTIVO) |
| A12 | BANDEJA DE MUESTRAS: 50 O MAS POSICIONES PARA MUESTRAS |
| A13 | TIPO DE COPAS PARA MUESTRAS: MICROCAPAS Y/O TUBOS DE ENSAYO Y/O MICROTEINERS |
| A14 | BANDEJA DE REACTIVOS: 70 POSICIONES A MAS PARA REACTIVOS |
| A15 | MONITORIZACIÓN DEL ESTADO DEL CC EN TIEMPO REAL |
| A16 | DIAGRAMAS DE LEVEY-JENNINGS Y/O TWIN-PLOT |
| A17 | REGISTRO DE RESULTADOS DE PRUEBAS TRAZABLES |





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

DENOMINACION DEL EQUIPO : ANALIZADOR DE BIOQUIMICA AUTOMATIZADO
UNIDAD FUNCIONAL (SERVICIO) : PATOLOGIA CLINICA

DEFINICION FUNCIONAL

REALIZAR DIAGNOSTICOS CLINICOS IN VITRO, PERMITIENDO LA MEDICION DE DIFERENTES INDICADORES BIOQUIMICOS EN SANGRE, PLASMA, SUERO, ORINA Y OTROS FLUIDOS BIOLOGICOS

REQUERIMIENTOS TECNICOS MINIMOS

| | |
|---|--|
| A18 | RANGO DE ABSORBANCIA 0 A 3.0 Abs., O MAS |
| A19 | TRANSMITANCIA 0 A 100% |
| A20 | SISTEMA DE AUTOCALIBRACION Y CERO AUTOMATICOS O MEDIANTE SOFTWARE DEL ANALIZADOR. |
| A21 | LECTURA DE RESULTADOS EN PANTALLA DIGITAL INTEGRADO AL EQUIPO Y/O MONITOR LCD EXTERNO |
| A22 | VOLUMEN DE MUESTRA EN UN RANGO DE 1-45 UL CON INCREMENTO DE 0.1 uL (SE ACEPTARA VOLUMEN DE MUESTRA ≤ 45 uL) |
| A23 | VOLUMEN DEL REACTIVO (ENTRE EL RANGO DE): 10 ~ 500 uL (SE ACEPTARA VOLUMEN DE REACTIVO ≤ 500 uL) |
| A24 | SISTEMA DE APLICACION DE MUESTRAS EN REACCION EN CUBETAS REUTILIZABLES |
| A25 | SISTEMA DE ASPIRACION DE MUESTRA |
| A26 | CONEXION EXTERNO A IMPRESORA LASER O IMPRESORA DE TINTA CONTINUA Y CONEXIÓN LIS. |
| B COMPONENTES Y/O ACCESORIOS | |
| B01 | UN (01) EQUIPO PRODUCTOR DE AGUA OSMOTIZADA O DESTILADA QUE CUBRA LA OPTIMA DEMANDA DEL EQUIPO |
| B02 | UN (01) DEPOSITO PARA ALMACENAMIENTO DE AGUA OSMOTIZADA O DESTILADA |
| B03 | UNA (01) COMPUTADORA (CORE I5 O SUPERIOR CON MEMORIA 8 GB O SUPERIOR, DISCO DURO 1T, CON CONEXIÓN RS-232, VGA, HDMI, USB), MONITOR LCD 15" O MAYOR, CON TECLADO Y MOUSE. |
| B04 | (01) UNA IMPRESORA LASER O IMPRESORA DE TINTA CONTINUA (LA TINTA DEBERÁ SER SUMINISTRADO POR EL PROVEEDOR DE MANERA PERIODICA, PROCURANDO EL FUNCIONAMIENTO CONTINUO DE LA IMPRESORA), CON UN MILLAR DE PAPEL BOND. |
| B05 | (01) MUEBLE TIPO ESCRITORIO PARA EQUIPO Y COMPONENTES. |
| B06 | (01) UN UPS PARA CONEXIÓN CON EL EQUIPO Y SISTEMA DE COMPUTO CON 25% MAS DE LA POTENCIA REQUERIDA TOTAL |
| C REQUERIMIENTO DE ENERGIA | |
| C01 | 220V/60 HZ (CON TOLERANCIA SEGÚN CÓDIGO NACIONAL DE ELECTRICIDAD DISPUESTO POR LA R.M. N°175-2008 MEM) - CABLE Y ENCHUFE TIPO SCHUKO |
| D NORMATIVO (FACULTATIVO) | |
| D01 | ISO 13485:2016 "Dispositivos médicos – Sistemas de gestión de la calidad – Requisitos para fines reglamentarios". |
| D02 | NTP 60601-1-2010 "Requisitos generales para la seguridad básica y funcionamiento esencial de los equipos médicos eléctricos" (o norma equivalente). |
| E GARANTIA | |
| E01 | EN CASO DE FALLAS CONTINUAS, EN UN PLAZO NO MAYOR DE TRES (03) DIAS, EL PROVEEDOR DEBERA REEMPLAZAR EL EQUIPO POR UNO IGUAL O DE MEJORES CARACTERISTICAS CON LAS MISMAS CONDICIONES DESCRITAS EN LOS PRESENTES TERMINOS. |
| CONDICIONES DEL POSTOR | |
| REGISTRO SANITARIO OTORGADO POR LA AUTORIDAD COMPETENTE (DIGEMID) (EN CASO CORRESPONDA) | |
| EQUIPO NO DEBERA EXCEDER SU FABRICACION DE VEINTICUATRO (24) MESES A LA ENTREGA DEL BIEN. | |
| EL PROVEEDOR DEBE PRESENTAR UN PROGRAMA DE MANTENIMIENTO PREVENTIVO DOS (02) VECES POR AÑO COMO MINIMO | |
| CAPACITACION EN LAS INSTALACIONES DEL HOSPITAL GENERAL DE JAEN II-1 | |
| EL PROVEEDOR DEBERA CAPACITAR AL PERSONAL ASISTENCIAL POR TIEMPO NO MENOR DE DOS (02) HORAS, COMO MINIMO | |
| EL PROVEEDOR DEBERA CAPACITAR AL PERSONAL TECNICO POR TIEMPO NO MENOR DE DOS (02) HORAS (DEBE INCLUIR LOS TEMARIOS Y LA CALIFICACION), CON CALIFICACION Y CERTIFICACION EN EL MANTENIMIENTO PREVENTIVO Y CORRECTIVO DEL EQUIPO. | |



GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNÓSTICO"

El proveedor ofertante deberá asumir la instalación y puesta en marcha del equipo antes mencionado, así como también cualquier otro elemento que sea necesario para el correcto funcionamiento del equipo.

Requisitos según leyes, reglamentos técnicos, normas metrológicas y/o sanitarias, reglamentos y demás normas

Los cuales se deben acreditar con copia simple.

a) Documento que acredite fehacientemente la representación de quien suscribe la oferta

- En caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.
- Promesa de consorcio con firmas legalizadas, 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.
- La promesa de consorcio debe ser suscrita por cada uno de sus integrantes.
- El representante común del consorcio se encuentra facultado para actuar en nombre y representación del mismo en todos los actos referidos al procedimiento de selección, suscripción y ejecución del contrato, con amplias y suficientes facultades.

Acreditación:

- Tratándose de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto, expedido por registros públicos con una antigüedad no mayor de treinta (30) días calendario a la presentación de ofertas, computada desde la fecha de emisión.
- 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, expedido por Registros Públicos con una antigüedad no mayor de treinta (30) días calendario a la presentación de ofertas, computada desde la fecha de emisión.
- Promesa de consorcio con firmas legalizadas.

b) Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, con sus anexos cuando corresponda.

Vigente a la fecha de Presentación de Propuestas, expedido por DIGEMID. No se aceptará expedientes en trámite para la obtención del Registro.

Los datos expresados del producto presentado deben coincidir con los datos indicados en el Registro Sanitario del producto ofertado. El Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, se presentará para acreditar el objeto de la convocatoria (Reactivos de laboratorio) y para el equipo principal en cesión de uso (Analizador Bioquímico Automatizado).

El Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario de los productos que oferten los postores podrán estar a su nombre o de terceros (Oficio N° 1494-2011-DIGEMID-DG/DAS/ATAG/MINSA de fecha 24.05.2011). En caso algún producto no requiera Registro Sanitario, podrá solicitarse el número de consulta y la clave correspondiente a efectos de verificar a través del aplicativo SISCONTEC la respuesta proporcionada por DIGEMID o también podrá presentarse la respuesta impresa; también se aceptará la impresión del listado de bienes que no requieren de Registro Sanitario publicado en el portal web oficial de la DIGEMID.

Acreditación:





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, con sus anexos cuando corresponda.

c) Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) copia simple.

Vigente a la fecha de Presentación de Propuestas. Debe indicar la fecha de vigencia, caso contrario, la fecha de emisión no deberá ser mayor a dos (02) años, contados a partir de la fecha de presentación de Propuestas.

Debe especificar la familia de productos y/o el nombre del producto que oferta.

Extendido por DIGEMID, en el caso de fabricantes nacionales, o por autoridad Pública de salud competente del país de origen, pudiendo adoptar otros títulos, pero relacionados a los buenos o correctos procedimientos de fabricación.

"Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del fabricante nacional o extranjero emitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios o documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo, Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen".

Para los productos provenientes de países donde no se emiten CBPM ni Certificado CE, podrán presentar el Certificado de Libre Venta o el Certificado de Libre Comercialización, en los que deberán señalar que la empresa fabricante cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura o de fabricación.

El Certificado de Libre Venta o Libre Comercialización, se considera como un documento alternativo al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura, siempre que el Certificado de Libre Venta o Libre Comercialización haga referencia al cumplimiento de las Buenas Prácticas de Manufactura, así se estaría cumpliendo con garantizar la correcta fabricación de sus productos e insumos, y la observancia de los estándares establecidos para su fabricación, en función a los criterios de calidad requeridos, siempre que en dicho certificado se haga referencia al cumplimiento de estas últimas.

En caso de presentar el documento solicitado, en idioma distinto al castellano; se deberá presentar copia simple de la traducción oficial o sin valor oficial efectuada por traductor público juramentado o traducción certificada efectuada por traductor colegiado certificado, según corresponda, de acuerdo a lo establecido en el artículo 38° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

El Certificado de Buena Prácticas de Manufactura – CBPM se presentará para acreditar el objeto de la convocatoria (reactivos para bioquímica) y para el equipo principal en cesión de uso (Analizador de Bioquímica Automatizado).

Acreditación:

Copia simple del Certificado de Buena Prácticas de Manufactura – CBPM. Documentos equivalentes al CBPM: Certificado CE de la Comunidad Europea y/o Norma ISO 13485 vigente y/o FDA y/o CLV.

d) Copia simple de Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (CBPDyT), vigente a la fecha de presentación de la propuesta, expedido por DIGEMID a nombre del postor, donde se consigne que la empresa está certificada para la distribución y transporte de los productos según estándares de calidad.





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

Para el caso de postores que contraten el servicio de Distribución y Transporte de un tercero, presentará el CBPDyT vigente de la empresa que contrata, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes.

En caso los bienes ofertados no requieran CBPDYT: presentar documentación que acredite tal condición emitida por DIGEMID y/o Declaración Jurada del postor.

Acreditación:

Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios – CBPDyT.

e) Protocolo y/o Certificado de Análisis y/o Certificado de Conformidad, emitidos por el fabricante (extranjero) con la información que éstos hayan declarado en el mismo y en sus propios formatos, pudiendo ser emitidos de manera electrónica o con firmas electrónicas.

f) Hoja de Presentación del producto conforme a las especificaciones Técnicas (Anexo - A)

El nombre y la descripción del producto deben ser congruentes con lo solicitado por la entidad según el Cuadro de Requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su Registro Sanitario.

El producto debe contener y cumplir obligatoriamente la especificación técnica señalada por la entidad, no se aceptará especificaciones técnicas distintas a lo señalado en el requerimiento. Debe contener enumerada cada una de las especificaciones técnicas señaladas por la entidad e indicar las Normas Técnicas Nacionales, Internacionales y/o propias de calidad, según corresponda, mediante las cuales se pueda comprobar, el cumplimiento de las mismas. La omisión de una o más especificaciones técnicas, acarrea la descalificación automática de la propuesta.

En el caso de indicar Normas Técnicas Nacionales, Internacionales y/o propias de Calidad, estas deben corresponder a la edición vigente a la fecha de fabricación del producto, tal como se establece en el Decreto Supremo No 016-2011-SA. La Ficha Técnica del Producto deberá estar firmada por el Director Técnico Responsable de la empresa postora.

g) Hoja de presentación de los equipos cedidos en cesión de uso. (Anexo -B). En este documento se debe consignar toda la información relacionada con los equipos en Cesión en uso que está ofertando, la cual debe corresponder a lo requerido.

h) Folletería /Manual de Instrucciones de Uso o Inserto (original o copia simple) Obligatorio su contenido se evaluará respecto al cumplimiento de algunas o de todas las características solicitadas en las Especificaciones Técnicas: siendo necesario acreditar, deberá indicar la descripción de la presentación del producto y modo de uso del producto ofertado. El modo de uso del producto ofertado que forma parte de la folletería, se refiere a la utilización del producto. La folletería puede contener literatura y/o gráficos.

Reactivos (Producto): Uso, linealidad y muestra

Equipo en Cesión de Uso: A- GENERALES (A01 al A026)

Indicar que la información de las condiciones de uso que aparecen en el instructivo de uso es información complementaria y corresponde a la forma como el fabricante indica el método de comprobación para una prueba o funcionalidad del producto para lo cual ha sido diseñado, este sustento es propio del fabricante. La folletería puede contener literatura y/o gráficos de acuerdo con el D.S. No 016-2011- MINSA, sobre la información que debe contener el manual de instrucciones de uso, cuando corresponda.





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

Se deberá acreditar con folletos, instructivos, manuales, catálogos, cartas o similares, emitidas por el fabricante o dueño de marca, en caso de que la totalidad de la información requerida no se encuentre en la folletería, manuales e insertos, lo siguiente:

Para los reactivos: presentación, características, performance y uso.

Para los equipos en cesión en uso: tipo, metodología, performance, características, y muestra.

El contenido debe estar en idioma español.

i) Declaración Jurada de Presentación del Producto y Vigencia Mínima (Anexo - C). En este documento se debe consignar toda la información relacionada con el producto que se está ofertando, la cual debe corresponder al producto requerido.

j) Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o reposición por Defectos o vicios (Anexo -D).

k) Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA) A nombre del Postor, emitido por el ANM o ARM

Vigente a la fecha de Presentación de Propuestas y a nombre del postor.

Extendido por DIGEMID.

En el caso de consorcios, deberá consignar en su promesa formal las obligaciones que asumirá cada parte del mismo, la misma que será evaluada en función de la Directiva N° 16-2012-OSCE/CD

Para el caso de postores que contraten el servicio de Almacenamiento con un tercero, podrá estar a nombre de este, acompañando para este caso de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes. Es preciso señalar que se deberá presentar el CBPA vigente y en caso que requiera almacenamiento de terceros, también deberá presentar el CBPA de la empresa contratada para dicho fin, además un documento de arrendamiento que garantice que está haciendo uso de dichos almacenes, también deberá acreditar el cumplimiento de los procesos que le corresponden mediante certificado de BPA a su nombre, ello de acuerdo a lo señalado por la DIGEMID mediante Oficio N° 1191-2011-DIGEMID-DG-DCVS-ECVE/MINSA.

Al respecto cabe señalar que la institución realizará visitas inopinadas, a fin de corroborar que los ítems se hallen almacenados correctamente en aplicación de las Buenas Prácticas de Almacenamiento. Se solicitará facilidades de ingreso a través de los canales respectivos.

En el caso que la empresa postora sea un fabricante nacional; se considera suficiente la presentación del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM).

Acreditación:

Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento - CBPA.

~~l) Declaración Jurada de plazo de entrega de instalación de los equipos en cesión y otros accesorios y complementos en uso (Anexo -E).~~

~~Para los literales descritos anteriormente, aplica lo siguiente: En caso que un documento técnico se presente en idioma distinto al español, deberá presentar copia simple de la traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento de la Ley de Contrataciones del estado.~~

6.3. Envase, embalaje y rotulado

Embalaje: El embalaje de los bienes adjudicados debe cumplir con los



GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

siguientes requisitos:

Que garantice las propiedades físicas e integridad del producto, herméticamente sellado.
Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.
Fácil de abrir manualmente.
Exento de partículas extrañas.
Empaque debe indicar vigencia.
Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte adecuado almacenamiento.
Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.
Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del dispositivo médico, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento. Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del dispositivo médico. En caso que el producto amerite las caras laterales debe llevar el símbolo con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto:

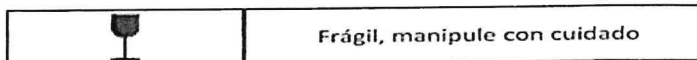


Imagen referencial

Además, en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para posición de la caja.
Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador.
Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta (parihuela) estándar definida según NTP vigente.
Además, (si aplica) deben cumplir con los requisitos que deben contener el rotulado de los envases mediano e inmediato de los dispositivos médicos de acuerdo al Art. 138, 140, 141, 142 y 143 del Decreto Supremo No 016-2011-SA y Decreto Supremo No 029-2015-SA.

b) Envase y Rotulado

Los envases de los productos, que se adjudiquen y suministren al Hospital General de Jaén, deberán garantizar la integridad, las propiedades físicas, las condiciones microbiológicas y biológicas del producto.

En el caso de productos con Registro Sanitario, el rotulado de sus envases deberá estar de acuerdo al artículo 54° y 56° del "Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios", aprobado mediante Decreto Supremo No 016-2011-SA y sus 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.
Es obligatorio la presentación de información relacionada con el manual de instrucciones de uso o inserto de los materiales, reactivos e insumos de laboratorio (Art. No 54 y No 57 del D.S. No 016-2011-SA).

6.4. Lugar y plazo de ejecución de la prestación

a) Lugar de la entrega y prestación del bien





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

La entrega de los bienes solicitados será en Prolongación Huamantanga N° 1289 distrito y provincia de Jaén, departamento de Cajamarca, instalaciones del Hospital General de Jaén, Almacén Central, por un periodo de 12 meses.

b) Plazo contractual y ejecución del servicio

El plazo de ejecución será 300 días calendarios.

El Hospital General de Jaén emitirá las Órdenes de Compra por "CONTRATACION PARA SUMINISTRO DE REACTIVOS DE BIOQUIMICA CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HOSPITAL GENERAL DE JAEN", con entrega en el almacén de la institución. El plazo de ejecución del requerimiento es de 15 (quince) días, contabilizados a partir del día siguiente de suscrito el contrato y de acuerdo al cronograma señalado.

c) Cronograma y Plazo de entrega:

El área usuaria precisa que las entregas de los bienes materia de la presente convocatoria se harán de manera trimestral y se entregarán en el plazo de:

Primera entrega: Debe realizarse como máximo a los ~~quince (15)~~ treinta 30 días calendario, contabilizados a partir del día siguiente de la emisión notificación de la primera orden de compra; para entrega de los insumos, entrega e instalación de los equipos y accesorios en cesión de uso.

Siguientes entregas: Desde la segunda hasta la última entrega, el plazo será de ~~cinco (05)~~ siete (07) días calendario, contabilizados desde el día siguiente de la emisión notificación de la orden de compra.

| N° | DESCRIPCIÓN | ENTREGAS | | | | TOTAL |
|----|---|------------------------|-----------------------------------|------------------------|-------------------------|-------|
| | | 1° ENTREGABLE MES 1 | 2° ENTREGABLE OCTUBRE MES 4 | 3° ENTREGABLE MES 7 | 4° ENTREGABLE MES 10 | |
| 1 | Glucosa Automatizada | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 2 | Urea Cinetica Automatizada | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 3 | Bilirrubina Total y Fraccionada | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 4 | Transaminasa Glutamica Oxalacetica (TGO) Automatizado Cinético | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 5 | Transaminasa Glutamica Piruvica (TGP) Automatizada | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 6 | Fosfatasa Alcalina Automatizada | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 7 | Reactivo de LDH Lactato Deshidrogenada | 3000 | 3000 | 3000 | 3000 | 12000 |
| 8 | Reactivo Proteinuria 24 horas | 1000 | 1000 | 1000 | 1000 | 4000 |
| 9 | Acido Urico Enzimatico | 1000 | 1000 | 1000 | 1000 | 4000 |
| 10 | Creatinina Cinetica Automatizada | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |



GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

| | | | | | | |
|----|--|------|------|------|------|-------|
| 11 | Proteínas Totales y Fraccionadas | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 12 | Gamma Glutamil Transpeptidasa Automatizada | 2000 | 2000 | 2000 | 2000 | 8000 |
| 13 | Hemoglobina Glicosilada | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 14 | Colesterol Total Enzimático | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 15 | Triglicéridos Enzimático | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 16 | Colesterol HDL | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 17 | Colesterol LDL | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 18 | Microalbuminuria | 4000 | 4000 | 4000 | 4000 | 16000 |
| 19 | Calcio Sérico | 600 | | | | 600 |
| 20 | Reactivo de Fosforo | 600 | | | | 600 |
| 21 | REACTIVO PARA ELECTROLITOS SANGUÍNEOS | 600 | | | | 600 |
| 22 | AMILASA | 600 | | | | 600 |
| 23 | LIPASA | 600 | | | | 600 |

d) **Sobre la vigencia de producto:** La vigencia de los productos ofertados (reactivos) será de doce (12) meses a la fecha de ingreso en el almacén de la entidad. En caso de vigencias menores, se aceptará el producto acompañado de Carta de Compromiso de Canje por vencimiento, sin gastos adicionales a la Entidad, de acuerdo a lo señalado en las especificaciones técnicas.

e) **Sobre el plazo para vicios ocultos:** El plazo de vicios ocultos será de 12 meses, en el cual el canje se efectuará con solo el requerimiento de la Entidad, en un plazo no mayor de cinco (05) días calendario y no generará gastos adicionales a los pactados.

f) **Responsabilidad por vicios ocultos**

La recepción conforme de la entidad no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos 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 reposición o canje total del lote de los bienes que se hayan detectado en las situaciones descritas. Las discrepancias referidas a defectos o vicios ocultos deben ser sometidas a conciliación y/o arbitraje, en dicho caso el plazo de caducidad se computa a partir de la conformidad otorgada por la entidad hasta treinta (30) días hábiles posteriores al vencimiento del plazo de responsabilidad del contratista previsto en el contrato (Art. N°173 del D.S. N° 344-2018-EF). El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de dos (02) años, contabilizado a partir de la emisión de la conformidad.

g) **Horario**





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

La entrega será durante el horario de lunes a viernes de 7:30 a 13:00 y 14:30 hasta las 17 horas.

La entrega se realizará previa coordinación con el área de Logística del Hospital General de Jaén.

7. Conformidad de los bienes y equipo en cesión en uso

a) Área que recepcionará y brindará la conformidad a los bienes

La conformidad y recepción se sujeta a lo dispuesto en la Normatividad de Contrataciones del Estado; la recepción la efectúa el Jefe de Almacén (o quien haga sus veces) conforme a los procedimientos internos de la institución, en el almacén Central del Hospital, considerando el cumplimiento de lo siguiente:

- Copia Simple del Registro Sanitario o del Certificado de Registro Sanitario vigente, en cada entrega correspondiente.
- Copia del Certificado o Protocolo de Análisis emitido por el fabricante o quien encarga su fabricación, por cada lote entregado.
- Copia del certificado de BPM y del certificado BPA, vigentes al momento de la entrega, y sus actualizaciones cuando corresponda.
- Copia de la Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o reposición por Defectos o Vicios Ocultos, por única vez, en la primera vez que se efectúe la entrega en cada almacén de la entidad. Es preciso indicar que esta Carta de compromiso de canje es de aplicación para cualquiera de las entregas.
- Copia del Acta de Instalación y Prueba Operativa del equipamiento en cesión en uso que está relacionado al bien.

Los bienes de laboratorio que se entreguen en el Almacén Central de del Hospital, deben corresponder a las especificaciones técnicas requeridas. Los documentos descritos en los literales precedentes deberán ser firmados por el Director Técnico de la empresa CONTRATISTA.

b) Área que recepcionará y brindará la conformidad a los bienes

La conformidad y recepción de los equipos en cesión de uso se verificará con el Acta de instalación y puesta en funcionamiento del equipamiento (ANEXO F).

La conformidad por el suministro de reactivos de bioquímica será extendida por el Departamento de Apoyo al Tratamiento específicamente el Servicio de Farmacia, previo informe por parte del área usuaria, Servicio de Patología Clínica, ello tras haber recibido las cantidades solicitadas por cada periodo y haber comprobado el cumplimiento de las especificaciones técnicas descritas en las presentes bases.

8. Confidencialidad de la información

El proveedor deberá mantener estricta confidencialidad sobre la información de la entidad. No podrá disponer de dicha información para fines distintos al desarrollo del servicio. Al término de este devolverá de ser el caso todos los documentos que se le han facilitado.

9. Forma de pago

LA ENTIDAD se obligue a pagar la contraprestación a EL CONTRATISTA en SOLES, en PAGOS PERIODICOS (correspondiente a cada entrega). Luego de la recepción formal y completa de la documentación correspondiente, para tal efecto, el responsable de otorgar la conformidad de la prestación deberá hacerlo en un plazo que no excederá de los siete (07) días de producida la recepción del trámite de pago y que sus documentos se encuentren completos y en conformidad según lo establecido.

LA ENTIDAD debe efectuar el pago dentro de los diez (10) días calendario siguiente a la conformidad de los servicios.

Cada pago se efectivizará dentro de los diez (10) días hábiles de presentado cada producto.





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

10. Penalidades

Serán aplicados de acuerdo a lo establecido en el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado vigente. La aplicación de la penalidad por mora:
Por incumplimiento en la fecha de plazo de entrega de los insumos y equipamiento, se aplicará de acuerdo al Artículo 162.- Penalidad por mora en la ejecución de la prestación.

La aplicación de otras penalidades:

(ART.163-Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado)

| OTRAS PENALIDADES | | | |
|-------------------|--|------------------------------------|------------------------------------|
| N° | Supuestos de aplicación de penalidad | Forma de Cálculo | Procedimiento |
| 1 | No cumplir con efectuar el canje o la reposición de los bienes dentro del plazo establecido en la Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o reposición por Defectos o Vicios ocultos | 1% del valor del periodo ejecutado | Acumulativo por cada día de atraso |
| 2 | No brindar el mantenimiento preventivo al equipo en Cesión en Uso en la fecha prevista en el programa de mantenimiento del contratista | 1% del valor del periodo ejecutado | Acumulativo por cada día de atraso |
| 3 | No cumplir con el mantenimiento correctivo de manera inmediata (menor o igual de 72 horas) | 1% del valor del periodo ejecutado | Acumulativo por cada día de atraso |
| 4 | No sustituir en forma inmediata (3 días) el equipo en cesión en uso, al presentar fallas en la operatividad de dicho equipo. | 1% del valor del periodo ejecutado | Acumulativo por cada día de atraso |
| 5 | No cumplir con la entrega de los insumos necesarios para obtener las Pruebas Totales (material de reporte, consumibles, material de calibración, material de control) | 3% del valor del periodo ejecutado | Se aplicará la penalidad indicada. |





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

II. REQUISITOS DE CALIFICACION

a) CAPACIDAD LEGAL

HABILITACION:

Requisitos:

El postor debe contar con:

Resolución de Autorización Sanitaria de funcionamiento Vigente.

Acreditación:

Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento.

b) PERFIL DEL PROVEEDOR:

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 7.3 7.3. "Requisitos según leyes, reglamentos técnicos, normas metrológicas y/o sanitarias, reglamentos y demás normas" de la presente sección de las bases.

c) EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD:

Requisitos:

El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a 3 VECES EL VALOR ESTIMADO el valor estimado de la contratación, por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante un periodo no mayor de ocho (08) años a la fecha de la presentación de ofertas.

Se consideran bienes similares a los siguientes: reactivos o insumos, con equipos en cesión de uso para Laboratorio Clínico en general.

Acreditación:

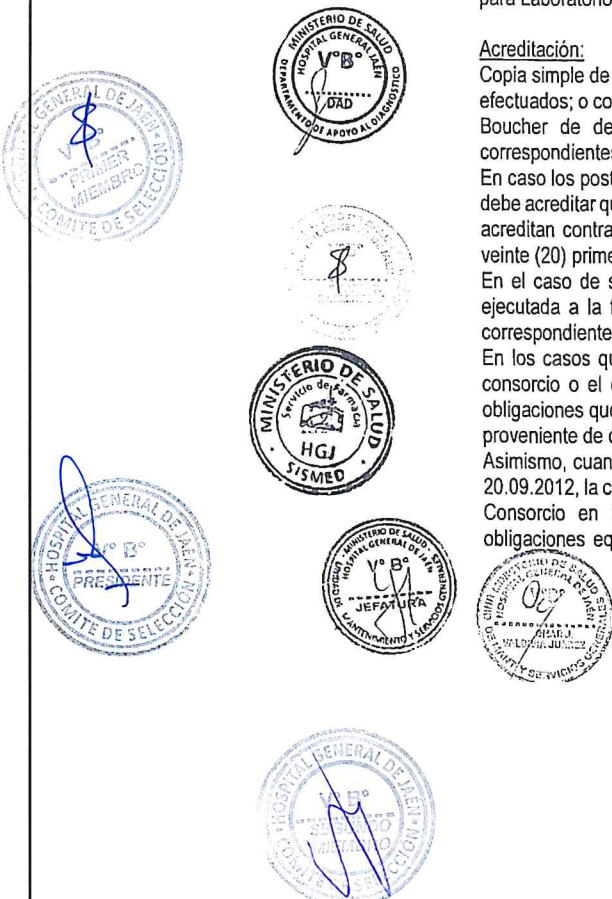
Copia simple de contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad por la venta o suministro efectuados; o comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente, con Boucher de depósito, reporte de estado de cuenta, cancelación en documento, entre otros, correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.

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

En el caso de suministro, solo se considera como experiencia la parte del contrato que haya sido ejecutada 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





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

consorcio. En caso que en dichos documentos no se consigne el porcentaje de participación se presumirá que las obligaciones se ejecutaron en partes iguales.

Quando 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 referido a la Experiencia del Postor.





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

FORMATO 1

FICHA TÉCNICA DEL EQUIPO EN CESIÓN EN USO

| ÍTEM | DENOMINACIÓN DEL EQUIPO | ORDEN DE COMPRA | MARCA | MODELO | N° DE SERIE |
|------|-------------------------|-----------------|----------|------------------|-------------|
| | ENERGIA TRIF./ MONOF. | VOLTAJE | AMPERAJE | POTENCIA (Watts) | OTROS |
| | | | | | |

| COMPONENTES DEL EQUIPO | MARCA | MODELO | N° DE SERIE |
|------------------------|-------|--------|-------------|
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

| ACCESORIOS DEL EQUIPO | CANTIDAD | MARCA | MODELO | OBSERVACIONES |
|-----------------------|----------|-------|--------|---------------|
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |



EL CONTRATISTA





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

FORMATO 2

PROTOCOLO DE PRUEBAS

| | |
|--------------|---|
| ÍTEM | : |
| DENOMINACIÓN | : |
| MARCA | : |
| MODELO | : |

[illegible]

(*) : El contratista deberá suministrar los insumos y/o medios físicos a emplear en las pruebas, así como contar con los instrumentos de medición necesarios. Sin costo alguno para el Hospital General de Jaén



Firma y Sello del contratista





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

FORMATO 3

RESULTADOS DEL PROTOCOLO DE PRUEBAS

ÍTEM :
DENOMINACIÓN :
MARCA :
MODELO :
FECHA :

| N° | Descripción de la Prueba | Resultado/ valor esperado | Resultado / valor obtenido | Conforme | | Observaciones |
|----|--------------------------|---------------------------|----------------------------|----------|----|---------------|
| | | | | Si | No | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |

Firma y Sello del contratista



GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

FORMATO 4

TEMÁTICA DE CAPACITACIÓN PARA PERSONAL
USUARIO ASISTENCIAL

| EQUIPO | MARCA | MODELO | ÍTEM | CONTRATISTA |
|-----------------------|--------------------|------------------|------|----------------|
| | | | | |
| NOMBRE DEL INSTRUCTOR | | NACIONALIDAD | | EXPERIENCIA |
| | | | | |
| FECHA DE INICIO | | FECHA DE TÉRMINO | | DÍAS - HORARIO |
| | | | | |
| N° | TEMÁTICA DEL CURSO | | | HORAS |
| 1 | | | | |
| 2 | | | | |
| 3 | | | | |
| 4 | | | | |
| 5 | | | | |
| 6 | | | | |
| 7 | | | | |
| TOTAL DE HORAS | | | | (....) |



Firma y sello del contratista

Jefe de Departamento o Servicio





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

FORMATO 5

CONSTANCIA DE CAPACITACION DE PERSONAL USUARIO ASISTENCIAL

| | |
|--------------------|--|
| CENTRO ASISTENCIAL | |
| SERVICIO | |
| FECHA | |

Se desarrolló la capacitación del Personal Usuario Asistencial, según la Temática de Capacitación aprobada.

DuranteHoras (en letras)

| | |
|-------------------|--|
| NOMBRE DEL EQUIPO | |
| MARCA | |
| MODELO | |
| ÍTEM | |

Expositor:

En dicha capacitación participó el siguiente personal del Personal Usuario Asistencial del equipo, habiéndoseles entregado a cada participante el Certificado de Capacitación:

| NOMBRE | PROFESIÓN | D.N.I. |
|--------|-----------|--------|
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |

Se otorga el presente documento como constancia de cumplimiento, luego que el contratista ha ejecutado la capacitación en forma satisfactoria.

Jefe de Departamento o Servicio

Firma y sello del contratista



GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

FORMATO 6

ACREDITACIÓN DE PERSONAL USUARIO ASISTENCIAL CAPACITADO

En fecha. . . de del, en el Centro Asistencial., se desarrolló la capacitación de Personal Usuario Asistencial, según la Temática de Capacitación aprobado.

Durante. Horas (en letras)

| | |
|-------------------|--|
| NOMBRE DEL EQUIPO | |
| MARCA | |
| MODELO | |
| ITEM | |

Expositor:

En dicha capacitación participó el siguiente personal:

| NOMBRE | PROFESIÓN | D.N.I. | FIRMA |
|--------|-----------|--------|-------|
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

Los que suscriben dan la conformidad respectiva, luego que el contratista ha ejecutado la capacitación en forma satisfactoria.

Jefe de Departamento o Servicio

El contratista





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

FORMATO 7

CERTIFICADO DE CAPACITACIÓN DEL PERSONAL ASISTENCIAL

LOGO DE LA EMPRESA

CERTIFICADO DE CAPACITACIÓN

Se extiende el presente Certificado de Capacitación a Don(ña):

en el Curso Teórico Práctico de:

"CAPACITACIÓN EN EL MANEJO, OPERACIÓN FUNCIONAL, CUIDADO Y CONSERVACIÓN DE
....."

Ítem:

Equipo: (Denominación).....

Marca: Modelo:

Impartido el(los) día(s): , con una duración de horas.

.....(Lugar y Fecha de emisión)



FIRMA Y SELLO DEL CONTRATISTA



GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

FORMATO 8

TEMATICA DE CAPACITACIÓN EN SERVICIO TÉCNICO

| EQUIPO | MARCA | MODELO | ÍTEM | CONTRATISTA |
|-----------------------|---|------------------|------|----------------|
| | | | | |
| NOMBRE DEL INSTRUCTOR | | NACIONALIDAD | | EXPERIENCIA |
| | | | | |
| FECHA DE INICIO | | FECHA DE TÉRMINO | | DÍAS – HORARIO |
| | | | | |
| N° | TEMÁTICA DEL CURSO | | | HORAS |
| 1 | Principios de Funcionamiento | | | |
| 2 | Operación del Equipo | | | |
| 3 | Diagramas en Bloque | | | |
| 4 | Explicación Secuencial de la Electrónica de los Diagramas en Bloque | | | |
| 5 | Análisis de Fallas (Trouble Shooting) y Mantenimiento Correctivo | | | |
| 6 | Normas de Mantenimiento Preventivo | | | |
| 7 | Instrumentos y Herramientas necesarias y específicas | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| TOTAL DE HORAS | | | | (.....) |



Firma y sello del Contratista

Jefe de la Unidad de Servicios Generales
y mantenimiento





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

FORMATO 9

ACREDITACION DE PERSONAL CAPACITADO EN SERVICIO TECNICO

En fecha de del, en el Centro Asistencial, se desarrolló la capacitación de Servicio Técnico, según la Temática de Capacitación aprobada.

Durante Horas (en letras)

| NOMBRE DEL EQUIPO | |
|-------------------|--|
| MARCA | |
| MODELO | |
| ÍTEM | |

Expositor:

En dicha capacitación participó el siguiente personal:

| NOMBRE | PROFESIÓN | D.N.I. | FIRMA |
|--------|-----------|--------|-------|
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

Los que suscriben dan la conformidad respectiva, luego que el contratista ha ejecutado la capacitación en forma satisfactoria.

Jefe de la Unidad de Servicios Generales
y mantenimiento

El contratista



GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

FORMATO 10

CONSTANCIA DE CAPACITACIÓN EN SERVICIO TÉCNICO

| | |
|--------------------|--|
| RED ASISTENCIAL | |
| CENTRO ASISTENCIAL | |
| FECHA | |

Se desarrolló la capacitación de Servicio Técnico, según la Temática de Capacitación aprobada.

Durante Horas (en letras)

| | |
|-------------------|--|
| NOMBRE DEL EQUIPO | |
| MARCA | |
| MODELO | |
| ÍTEM | |

Expositor:

En dicha capacitación participó el siguiente personal del Servicio de Mantenimiento, habiéndoseles entregado a cada participante el Certificado de Capacitación:

[illegible]

Se otorga el presente documento como constancia de cumplimiento, luego que el contratista ha ejecutado la capacitación en forma satisfactoria.

Jefe de la Unidad de Servicios generales
y Mantenimiento.

El contratista



GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

FORMATO 11

CERTIFICADO DE CAPACITACIÓN EN SERVICIO TECNICO

LOGO DE LA EMPRESA

CERTIFICADO DE CAPACITACIÓN

Se extiende el presente Certificado de Capacitación a Don(ña):

en el Curso Teórico Práctico de:

"CAPACITACIÓN EN SERVICIO TÉCNICO Y MANTENIMIENTO DE

Ítem:

Equipo: (Denominación)

Marca: Modelo:

Impartido el(los) día(s): , con una duración de horas.

.....(Lugar y Fecha de emisión).....

FIRMA Y SELLO DEL CONTRATISTA



GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

FORMATO 12

PROGRAMA DE MANTENIMIENTO PREVENTIVO

Item N°: _____

Denominación:

Marca: _____ Modelo: _____

Frecuencia: _____

[illegible]

(X). Actividades realizadas por el contratista de los Equipos.

(*) Actividades menores o básicas a ser ejecutadas por el Personal Usuario.

Periodo: Inicia en el mes en que se firma el Acta de Recepción y Conformidad.

Firma y Sello
Representante Legal Del contratista





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

FORMATO 13

PROCEDIMIENTOS DE MANTENIMIENTO PREVENTIVO

ÍTEM
DENOMINACIÓN
MARCA
MODELO

| Nº | Descripción Actividad | Procedimientos p/realizar cada actividad | Insumos (*) y Repuestos (**) para ejecución del mantenimiento | Herramientas e Instrumentos | Ejecutores (Ing./Téc) | Horas Hombre |
|----|-----------------------|--|---|-----------------------------|-----------------------|--------------|
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |

(*) Insumos: materiales utilizados para la ejecución del mantenimiento preventivo: limpiador de contactos eléctricos, alcohol, lubricante, telón, soldadura, etc., sin costo adicional para el Hospital General de Jaén.

(**) Repuesto: Provisión, conjunto de cosas guardadas para usaslas como recambio de consumibles de operación, piezas, accesorios, partes y componentes de un equipo, sin costo adicional para el Hospital General de Jaén.

Firma y Sello del Representante Legal
Del Contratista





"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

ANEXO A

HOJA DE PRESENTACION DEL PRODUCTO CONFORME A LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS[illegible]

EL CONTRATISTA





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

ANEXO B

HOJA DE PRESENTACION DEL EQUIPO CEDIDO EN CESION EN USO

Los que suscriben, don, identificado con DNI N°.....
Representante Técnico y don, identificado con DNI
N°..... Representante Legal de, con R.U.C. N°.....
DECLARAMOS BAJO JURAMENTO que la información contenida en el presente documento se
ajusta a la verdad.

NOMBRE O RAZON SOCIAL DEL POSTOR

| | | |
|------------------------------------|--|--|
| DENOMINACION DEL EQUIPO | | |
| TIPO | | |
| METODOLOGIA | | |
| PERFORMANCE | | |
| CARACTERISTICAS | | |
| PROCESAMIENTO | | |
| ACCESORIOS DEL EQUIPO | | |
| SOPORTE TECNICO | | |
| MODO DE OPERACIÓN | | |
| OBSERVACIONES O RECOMENDACIONES | | |

ESPECIFICACIONES TECNICAS

EL CONTRATISTA



GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

ANEXO C

DECLARACIÓN JURADA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO Y VIGENCIA MINIMA

| NOMBRE O RAZON SOCIAL DEL POSTOR | | ITEM N° |
|--|--|------------------------|
| NOMBRE Y DESCRIPCION DEL PRODUCTO SEGÚN CUADRO DE REQUERIMIENTO (v. especificaciones Técnicas de Analizador hematológico) | | |
| REGISTRO SANITARIO (marque con una X según corresponda) | SI () NO () | N° REGISTRO SANITARIO: |
| NOMBRE AUTORIZADO EN SU REGISTRO SANITARIO | | |
| NOMBRE DEL PRODUCTO (CUANDO NO TIENE REGISTRO SANITARIO) | | |
| MARCA | | |
| FABRICANTE | | |
| DISTRIBUIDOS | | |
| PAIS DE ORIGEN | | |
| FORMA DE PRESENTACION | | |
| UNIDAD MINIMA DE DESPACHO (PRESENTACION HOSPITALARIA) | | |
| VIGENCIA MINIMA DEL PRODUCTO | | |
|MESES (DEC ACUERDO A LOS ESTABLECIDO EN EL NUMERAL 7.2 DE LAS BASES) | | |
| ADITAMIENTO O ACCESORIOS (MARQUE CON X SEGÚN CORRESPONDA) | 1. No aplica: () 2. Cumple con proporcionar los aditamentos y/o accesorios que se necesitan para la correcta utilización del producto. () 3. Si cumple, indicar nombre de accesorios y cantidad: _____ _____ _____ | |
| EQUIPO EN CESION DE USO (MARQUE CON X SEGÚN CORRESPONDA) | 1. No aplica: () 2. Cumple con proporcionar el equipo necesario, en calidad de cesión de uso. () 3. Si cumple, indicar nombre de equipo en cesión de uso: _____ _____ | |



EL CONTRATISTA



GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

ANEXO D

DECLARACIÓN JURADA DE COMPROMISO DE CANJE Y/O REPOSICIÓN POR DEFECTOS O VICIOS
OCULTO

Señores:

Comité de Selección/ Órgano Encargado de las contrataciones

Tipo de procedimiento de selección N° [Consignar nomenclatura del procedimiento]

Presente. –

De mi consideración:

Nos es grato hacer llegar a usted, la presente "Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por Defectos o Vicios Ocultos" en representación del..... (Razón social de la empresa o consorcio) por los productos médicos que se nos adjudiquen de nuestra propuesta presentada a la..... (Consignar nomenclatura del procedimiento de selección).

El canje será efectuado en el caso que el producto haya sufrido alteración de sus características físicas sin causa atribuible al usuario o cualquier otro defecto o vicio oculto durante la vida útil del producto, el bien canjeado tendrá fecha de expiración igual o mayor a la ofertada en el procedimiento 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 días calendarios, y no generará gastos adicionales a los pactados con vuestra entidad.

Atentamente,

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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



GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE JAEN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"
"DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO"

ANEXO F

ANEXO - F ACTA DE INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO DEL EQUIPO

En la ciudad de, siendo las..... horas, del díade.....de 20...., y encontrándose presentes:, Jefe del Servicio Patología Clínica, y el Representante de la Empresa, se firma el presente acta de puesta en operación y funcionamiento del equipocuya evaluación se detalla líneas abajo; no habiendo mayores observaciones de las que se describen.

EVALUACIÓN DE EQUIPO

Descripción:
Marca:
Modelo:
N° de Serie:
Fecha de Fabricación:

Estado Físico (marcar): Bueno _____ Regular _____ Malo _____

Operativo(marcar): SI () NO ()

- ☐ Equipo Funciona a toda su capacidad y se encuentra debidamente calibrado dentro de los parámetros establecidos quedando listo para el debido proceso de los exámenes requeridos.
- ☐ Equipo funciona con limitaciones*, pero se encuentra debidamente calibrado dentro de los parámetros establecidos quedando listo para el debido proceso para los exámenes de Laboratorio.
- ☐ Equipo funciona con limitaciones* y no se encuentra debidamente calibrado dentro de los parámetros establecidos, no quedando listo para el debido proceso de los exámenes requeridos.
- ☐ Equipo no funciona

*Especificar Limitaciones:

Firman en señal de conformidad los presentes:

Jefe del Servicio de Patología
Clínica

Representante de la Empresa

3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

| | |
|----------|---|
| A | CAPACIDAD LEGAL HABILITACIÓN <u>Requisitos:</u> Resolución de Autorización Sanitaria de funcionamiento Vigente. <u>Acreditación:</u> Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento Importante <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> Importante <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> • |
| B | EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD <u>Requisitos:</u> El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/3,193,811.94 (Tres Millones Ciento Noventa y Tres Mil Ochocientos Once con 94/100 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. Se consideran bienes similares a los siguientes: reactivos o insumos, con equipos en cesión de uso para Laboratorio Clínico en general. <u>Acreditación:</u> 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 |



ono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago¹⁶, correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.

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

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

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

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

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

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

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

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

Importante

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

Importante

Cabe precisar que, de acuerdo con la Resolución N° 0065-2018-TCE-S1 del Tribunal de Contrataciones del Estado:

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

(...)

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



- 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 |
|--|---|
| A. PRECIO | |
| <u>Evaluación:</u> Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor. <u>Acreditación:</u> Se acreditará mediante el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N°6). | La evaluación consistirá en otorgar el máximo puntaje a la oferta de precio más bajo y otorgar a las demás ofertas puntajes inversamente proporcionales a sus respectivos precios, según la siguiente fórmula: $P_i = \frac{O_m \times PMP}{O_i}$ i= Oferta P _i = Puntaje de la oferta a evaluar O _i =Precio i O _m = Precio de la oferta más baja PMP=Puntaje máximo del precio [100] puntos |

Importante para la Entidad

De conformidad con el artículo 51 del Reglamento, adicionalmente, se **pueden** consignar los siguientes factores de evaluación, según corresponda a la naturaleza y características del objeto del procedimiento, su finalidad y a la necesidad de la Entidad, excepto que el objeto de la convocatoria sea el suministro de insumos para el Programa del Vaso de Leche, en cuyo caso se deben considerar los factores de evaluación previstos en la normativa de la materia¹⁷. En tal caso, la experiencia del postor se incluye como un requisito de calificación.

Esta nota deberá ser eliminada una vez culminada la elaboración de las bases, así como los factores de evaluación que no se incluyan

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.

¹⁷ Según el artículo 4 de la Ley N° 27470, Ley que establece normas complementarias para la ejecución del Programa del Vaso de Leche, se deben tener en cuenta los siguientes criterios de evaluación como mínimo: valores nutricionales, condiciones de procesamiento, porcentajes de componentes nacionales, experiencia y preferencias de los consumidores beneficiarios del Programa.

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 PAGO¹⁸

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 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

¹⁸ En cada caso concreto, dependiendo de la naturaleza del contrato, podrá adicionarse la información que resulte pertinente a efectos de generar el pago.

mayor, EL CONTRATISTA tendrá derecho al pago de intereses legales conforme a lo establecido en el artículo 39 de la Ley de Contrataciones del Estado y en el artículo 171 de su Reglamento, los que se computan desde la oportunidad en que el pago debió efectuarse.

CLÁUSULA QUINTA: DEL PLAZO DE LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

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

CLÁUSULA SEXTA: PARTES INTEGRANTES DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA SÉTIMA: GARANTÍAS

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

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

Importante

Al amparo de lo dispuesto en el numeral 149.4 del artículo 149 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, en el caso de contratos periódicos de 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.

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.

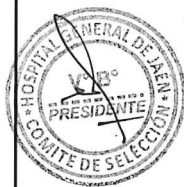
CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA: RESPONSABILIDAD DE LAS PARTES

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 CONTROVERSIAS¹⁹

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA NOVENA: FACULTAD DE ELEVAR A ESCRITURA PÚBLICA

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

CLÁUSULA VIGÉSIMA: DOMICILIO PARA EFECTOS DE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL

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

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

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

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).

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 Digitales²⁰.



²⁰ Para mayor información sobre la normativa de firmas y certificados digitales ingresar a:
<https://www.indecopi.gob.pe/web/firmas-digitales/firmar-y-certificados-digitales>

ANEXOS



ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2023-HGJ

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 ²¹ | 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 compra²²

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.

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.

²² 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.

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° 02-2023-HGJ
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 ²³ | Sí | | No | |
| Correo electrónico : | | | | |

| | | | | |
|---------------------------------------|---------------|--|----|--|
| Datos del consorciado 2 | | | | |
| Nombre, Denominación o Razón Social : | | | | |
| Domicilio Legal : | | | | |
| RUC : | Teléfono(s) : | | | |
| MYPE ²⁴ | Sí | | No | |
| Correo electrónico : | | | | |

| | | | | |
|---------------------------------------|---------------|--|----|--|
| Datos del consorciado ... | | | | |
| Nombre, Denominación o Razón Social : | | | | |
| Domicilio Legal : | | | | |
| RUC : | Teléfono(s) : | | | |
| MYPE ²⁵ | 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:

- Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
- Solicitud de reducción de la oferta económica.

²³ 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.

²⁴ Ibídem.

²⁵ Ibídem.

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 compra²⁶

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.



²⁶ 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.

ANEXO N° 2

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

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2023-HGJ
Presente.-

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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



ANEXO N° 3

DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2023-HGJ

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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



ANEXO N° 4

DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE ENTREGA

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2023-HGJ
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° 02-2023-HGJ
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] [%]²⁷

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

2. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2] [%]²⁸

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES

100%²⁹

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

²⁷ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

²⁸ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

²⁹ Este porcentaje corresponde a la sumatoria de los porcentajes de las obligaciones de cada uno de los integrantes del consorcio.

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

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

Importante

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



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° 02-2023-HGJ
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 |
|--------------|----------|-----------------|--------------|
| | | | |
| TOTAL | | | |

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

*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° 02-2023-HGJ

Presente.-

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

| CONCEPTO | PRECIO TOTAL |
|--------------|--------------|
| | |
| TOTAL | |

El precio de la oferta [CONSIGNAR LA MONEDA DE LA CONVOCATORIA] incluye todos los tributos, seguros, transporte, inspecciones, pruebas y, de ser el caso, los costos laborales conforme 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° 02-2023-HGJ

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 empresa³⁰ 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.³¹

[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.

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."

³¹ En caso de empresas de comercialización, no consignar esta condición.

ANEXO N° 8
EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2023-HGJ
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 ³² | FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO ³³ | EXPERIENCIA PROVENIENTE ³⁴ DE: | MONEDA | IMPORTE ³⁵ | TIPO DE CAMBIO VENTA ³⁶ | MONTO FACTURADO ACUMULADO ³⁷ |
|----|---------|---------------------|---|---------------------------------------|--|---|--------|-----------------------|------------------------------------|---|
| 1 | | | | | | | | | | |
| 2 | | | | | | | | | | |
| 3 | | | | | | | | | | |
| 4 | | | | | | | | | | |

³² 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.

³³ 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.

³⁴ 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".

³⁵ Se refiere al monto del contrato ejecutado incluido adicionales y reducciones, de ser el caso.

³⁶ 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.

³⁷ Consignar en la moneda establecida en las bases.



| N° | CLIENTE | OBJETO DEL CONTRATO | N° CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO | FECHA DEL CONTRATO O CP 32 | FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO 33 | EXPERIENCIA PROVENIENTE 34 DE: | MONEDA | IMPORTE 35 | TIPO DE CAMBIO VENTA 36 | MONTO FACTURADO ACUMULADO 37 |
|-------|---------|---------------------|---|----------------------------|---|--------------------------------|--------|------------|-------------------------|------------------------------|
| 5 | | | | | | | | | | |
| 6 | | | | | | | | | | |
| 7 | | | | | | | | | | |
| 8 | | | | | | | | | | |
| 9 | | | | | | | | | | |
| 10 | | | | | | | | | | |
| ... | | | | | | | | | | |
| 20 | | | | | | | | | | |
| TOTAL | | | | | | | | | | |

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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



ANEXO N° 9

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

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N° 02-2023-HGJ
Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

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



ANEXO N° 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° 02-2023-HGJ
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.



