



BASES INTEGRADAS

LICITACIÓN PÚBLICA N° 002 – 2023 EP/UO 0790

CONTRATACIÓN DE BIENES

“ADQUISICIÓN DE MEDICINA PARA EL PERSONAL
MILITAR DEL COMPONENTE TERRESTRE DEL CE VRAEM
AF-2023”

DEBER DE COLABORACIÓN

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

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

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

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



SECCIÓN GENERAL

DISPOSICIONES COMUNES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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



CAPÍTULO I ETAPAS DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

1.1. REFERENCIAS

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

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

1.2. CONVOCATORIA

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

1.3. REGISTRO DE PARTICIPANTES

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

Importante

- *Para registrarse como participante en un procedimiento de selección convocado por las Entidades del Estado Peruano, es necesario que los proveedores cuenten con inscripción vigente y estar habilitados ante el Registro Nacional de Proveedores (RNP) que administra el Organismo Supervisor de las Contrataciones del Estado (OSCE). Para obtener mayor información, se puede ingresar a la siguiente dirección electrónica: www.rnp.gob.pe.*
- *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 Digitales¹). 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

¹ 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>



- *Los formularios electrónicos que se encuentran en el SEACE y que los proveedores deben llenar para presentar sus ofertas, tienen carácter de declaración jurada.*
- *En caso la información contenida en los documentos escaneados que conforman la oferta no coincida con lo declarado a través del SEACE, prevalece la información declarada en los documentos escaneados.*
- *No se tomarán en cuenta las ofertas que se presenten en físico a la Entidad.*

1.8. PRESENTACIÓN Y APERTURA DE OFERTAS

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

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

Importante

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

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

1.9. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS

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

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

1.10. CALIFICACIÓN DE OFERTAS

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

1.11. SUBSANACIÓN DE LAS OFERTAS

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

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

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



1.12. RECHAZO DE LAS OFERTAS

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

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

1.13. OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

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

1.14. CONSENTIMIENTO DE LA BUENA PRO

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

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

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

Importante

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

CAPÍTULO II SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS DURANTE EL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. RECURSO DE APELACIÓN

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

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

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

Importante

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

2.2. PLAZOS DE INTERPOSICIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN

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

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



CAPÍTULO III DEL CONTRATO

3.1. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

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

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

3.2. GARANTÍAS

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

3.2.1. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO

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

3.2.2. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO POR PRESTACIONES ACCESORIAS

En las contrataciones que conllevan la ejecución de prestaciones accesorias, tales como mantenimiento, reparación o actividades afines, se otorga una garantía adicional por una suma equivalente al diez por ciento (10%) del monto del contrato de la prestación accesorio, 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.

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-emitar-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 : EJÉRCITO DEL PERÚ – COMANDO DE SALUD DEL EJÉRCITO
RUC N° : 20131369124
Domicilio legal : AV. BOULEVARD S/N – CGE – SAN BORJA
Teléfono: : 3171700 Anexo: 3601
Correo electrónico: : contrataciones.0790.cosale@gmail.com

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación de ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS PARA EL PERSONAL MILITAR DEL COMPONENTE TERRESTRE DEL CE VRAEM AF-2023.

ITEM PAQUETE

SUB ITEM N°	DESCRIPCIÓN	U/M	CANT
1	ACETIL CISTEINA 200 mg GRANULADO 1 g (SOBRE)	UND	1200
2	ACICLOVIR 200 mg	TAB	1501
3	ACICLOVIR 5 % Ungüento dérmico X 5 gr	TBO	120
4	AGUA BIDESTILADA X 1 LIT	FCO	565
5	AGUA DESTILADA PARA INYECCIÓN 5 ml	AMP	1786
6	ALBENDAZOL 200 mg	TAB	9200
7	AMBROXOL 30 mg/5ml x 120 ml	FCO	770
8	AMIKACINA 500 mg/2ml	AMP	162
9	AMINOFILINA 250mg/10 ml	AMP	25
10	AMOXICILINA 500mg	TAB	10000
11	AMOXICILINA + AC. CLAVULAMICO 500 mg -125mg	TAB	10500
12	ANTIHEMORROIDAL (ANESTESIA LOCAL + CORTICOIDE) TUBO X 20 GR	TBO	100
13	ATROPINA SULFATO 0.5mg/ml x 1 ml	AMP	50
14	AZITROMICINA 500 MG	TAB	500
15	BACITRACINA + NEOMICINA SULFATO + POLIMIXINA B UNGÜENTO 14 GR	TUB	100
16	BENZOATO DE BENCILO 25% X 120 ML	FCO	250
17	BICARBONATO DE SODIO 8.4 %	AMP	10
18	BROMAZEPAN 3 mg	TAB	200
19	BUPIVACAINA CLORHIDRATO + GLUCOSA 0.5% + 7.5 - 8.0 %	AMP	30
20	BUPIVACAINA CLORHIDRATO + PRESERVANTE 0.5%	AMP	10
21	BUPIVACAINA CLORHIDRATO SIN PRESERVANTE 0.5%	AMP	20
22	CALCIO GLUCONATO 10 % x 10 ml	AMP	10
23	CAPTOPRIL 25 mg.	TAB	151
24	CEFACLOR 500 MG	TAB	730
25	CEFALEXINA 500 mg	TAB	8000
26	CEFTRIAXONA (como sal sódica) 1 g IV	F/A	1500

27	CELECOXIB 200 mg	CAP	10500
28	CIPROFLOXACINO 0.3% Gotas oftálmicas x 5 ml	FCO	100
29	CIPROFLOXACINO 200 mg/100 ml	FCO	250
30	CIPROFLOXACINO 500 mg	TAB	6000
31	CLARITROMICINA 500 mg	TAB	1000
32	CLINDAMICINA 300 mg	CAP	2000
33	CLINDAMICINA 600 mg/ 4 ml	AMP	500
34	CLOBETASOL (PROPIONATO) CREMA 0.05% X 25 GR	TBO	100
35	CLORFENAMINA MALEATO 10 mg/ml	AMP	1200
36	CLORFENAMINA MALEATO 4 mg.	TAB	1500
37	CLORURO DE POTASIO 20% X 20 ml	AMP	30
38	CLOTRIMAZOL + DEXAMETASONA + GENTAMICINA X 20 g	TUBO	3500
39	DEXAMETASONA FOSFATO (COMO SAL SÓDICA) 4mg/2 ml	AMP	7000
40	DEXTROMETORFANO 15mg/5ml x 120 ml	FCO	1293
41	DICLOFENACO 1 % gel x 30 gr	TBO	3000
42	DICLOFENACO SÓDICO 50 mg	TAB	6000
43	DICLOFENACO SÓDICO 75 mg/ 3ml	AMP	7000
44	DICLOXACILINA 500 mg	CAP	10000
45	DIMENHIDRINATO 50 mg	TAB	500
46	DIMENHIDRINATO 50 mg/5 ml	AMP	300
47	DOBESILATO DE CALCIO 500 mg	CAP	800
48	DOXICICLINA 100 mg	CAP	1500
49	ENZIMAS DIGESTIVAS	CAP	10000
50	EPINEFRINA (ADRENALINA) 1 mg/ml X 1 ML	AMP	120
51	ETILEFRINA 10 mg/ml X 1 ML	AMP	30
52	FENITOINA SÓDICA 50 mg/ml x 2ml	AMP	10
53	FENOTEROL LIQUIDO 5 mg/ml x 20 ml	FCO	50
54	FENTANILO 50 MCG/ML X 10 ML	AMP	100
55	FLUCONAZOL 150 mg	CAP	1000
56	FLUMAZENIL 0.5 MG/ML X 5 ML	AMP	20
57	FOSFATO MONOSODICO/ FOSFATO DISODICO VÍA ORAL X 45 ML	FCO	50
58	FURAZOLIDONA 100 mg	TAB	1000
59	FUROSEMIDA 20 mg/ 2 ml	AMP	500
60	GENTAMICINA OFTÁLMICA 0,3 % x 5 ml	FCO	100
61	GLUCOSA EN AGUA 5% x 1 L	FCO	84
62	POLIGELINA 500 ml	FCO	200
63	HEPARINA SÓDICA 5,000 UI/ ml x 5 ML	F/AMP	10
64	HIDROCORTISONA (SUCCINATO) 250 mg	AMP	500
65	HIDROXIDO DE ALUMINIO +HIDROXIDO DE MAGNESIO,	FCO	500
66	HIOSCINA N-BUTIL BROMURO 10 MG	TAB	1000
67	HIOSCINA N-BUTIL BROMURO 20 mg/ml	AMP	1000
68	IBUPROFENO 400 MG	TAB	10500
69	ISOSORBIDE DINITRATO 5 mg Sublingual	TAB	350
70	KETOPROFENO 100 mg (EV)	AMP	2500



71	KETOROLACO TROMETAMINA 10 mg	TAB	3000
72	KETOROLACO TROMETAMINA 60 MG/2 ML	AMP	1500
73	LACTULOSA Jarabe 3.33 g/5 ml x180 ml	FCO	425
74	LIDOCAINA CLORHIDRATO + PRESERVANTE SIN EPINEFRINA 2%	F/A	250
75	LIDOCAINA CLORHIDRATO 2-4%	TBO	50
76	LIDOCAINA CLORHIDRATO + SIN PRESERVANTE + EPINEFRINA 2% X 20 ML	F/A	50
77	LIDOCAINA CLORHIDRATO SIN PRESERVANTE SIN EPINEFRINA 2% X 20 ML	F/A	291
78	LORATADINA + PSEUDOEDEFDRINA 5 mg / 120 mg	TAB	5000
79	LORATADINA 10 mg	TAB	1820
80	MAGALDRATO + SIMETICONA 400 MG + 30 MG /Susp 220 ML	FCO	1010
81	MANITOL 20% x 500 ML IP/INF IV	FCO	20
82	MELOXICAN 15 mg	TAB	5000
83	METAMIZOL SÓDICO 500 MG	TAB	2501
84	METAMIZOL SÓDICO 1 g - IM / IV.	AMP	5000
85	METOCLOPRAMIDA 10 MG	TAB	500
86	METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO 10 mg/2 ml	AMP	500
87	METRONIDAZOL 500 mg	TAB	5000
88	METRONIDAZOL 500 mg/ 100 ml	F/AMP	250
89	MIDAZOLAM 15 mg	AMP	50
90	MIDAZOLAM 5 mg	AMP	30
91	MOXIFLOXACINO 400 mg	TAB	720
92	MUCOPOLISACARIDO - HEPARINOIDE 25GR	TBO	1500
93	NAFAZOLINA 0, 1 % Gotas oftálmicas x 15 ml	FCO	500
94	NAPROXENO SÓDICO 550 MG	TAB	3000
95	NEOMICINA / BACITRACINA UNGTO DÉRMICO 0.350G + 50,000 UI X 14 GR	TBO	291
96	NEOSTIGMINA METILSULFATO 0.5 mg/ml	AMP	30
97	NITRATO DE ECONAZOL 1% Crema x 30g	TBO	3000
98	NITROFURAZONA Pomada x 500 grs. (NITROFURAL CREMA)	POTE	236
99	OMEPRAZOL 20 MG	CAP	3050
100	OMEPRAZOL 40 MG	AMP	200
101	ORFENADRINA CITRATO 100 mg.	TAB	10000
102	ORFENADRINA CITRATO 60 mg/2ml	AMP	5850
103	OXITETRACICLINA 1 % UNG OFT x 6GR	TBO	275
104	PARACETAMOL + TRAMADOL 325mg/37.5mg	TAB	1200
105	PARACETAMOL 500 mg.	TAB	8000
106	PARECOXIB 40 mg	AMP	1200
107	PASTILLA PURIFICADORA AGUA X 60 UND	FCO	417
108	PNC BENZATINICA 1'200,000 UI	F/AMP	1530
109	PNC CLEMIZOL 1'000,000 UI C/DILUYENTE	F/AMP	2500
110	POLIMICINA/NEOMICINA/FURALTADONA GTS ÓTICAS FCO X 10 ML.	FCO	501
111	PREDNISOLONA SUSP OFTÁLMICA ESTERIL 1% x 5 ml	FCO	30
112	PREDNISONA 20 mg	TAB	305
113	PROPOFOL 1%	JERINGA	50

114	PROPOFOL 200 mg	AMP	60
115	RANITIDINA 300 mg	TAB	3810
116	RANITIDINA 50 mg/ 2 ml	AMP	1000
117	RIFAMICINA 1% Tópico Spray	FCO	150
118	ROCURONIO BROMURO 50 mg/5 ml	F/A	80
119	SALBUTAMOL 100 mcg/ dosis inhalador	FCO	61
120	SALES DE REHIDRATACIÓN ORAL Fórmula OMS - P - SOBRE	UND	4170
121	SEVOFLURANO 99.97 - 100%	FCO	20
122	SIMETICONA 80 MG	TAB	2500
123	SODIO CLORURO 0.9% x 1 L	FCO	2050
124	SODIO CLORURO 20% (HIPERSODIO)	AMP	80
125	SOLUCIÓN POLIELECTROLITICA 1000 ML	FCO	305
126	SOLUCIÓN SALICILADA 120 ml	FCO	1000
127	SUBSALICILATO DE BISMUTO 87.33 mg x 5 ml X 150 ML	FCO	110
128	SUERO ANTIOFIDICO POLIVALENTE LIOFILIZADO 10ML	FCO/AMP	99
129	SULFADIAZINA DE PLATA 1% x 50 g Crema	TUBO	100
130	SULFADIAZINA DE PLATA 1 % CREMA	FCO	150
131	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 800 -160 mg	TAB	6000
132	TERBINAFINA 250 mg	TAB	1000
133	TIOPIENTAL SÓDICO 1 g	F/AMP	30
134	TRAMADOL (CLORHIDRATO) 100 mg	AMP	500
135	TRIAMCINOLONA ACETATO 40 mg/ml	F/AMP	100
136	VACUNA ANTITETANICA 40 UI / 0,5 ML INY	AMP	50
137	VECURONIO BROMURO CON DISOLVENTE 4 mg	AMP	10

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante Formato de Solicitud y Aprobación de Expediente de Contratación N° 008-2023 EP/UO 0790 el 18 de mayo de 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

NO APLICA

1.7. DISTRIBUCIÓN DE LA BUENA PRO

NO APLICA.



1.8. ALCANCES DEL REQUERIMIENTO

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

1.9. PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de siete (07) días calendarios contados a partir de la recepción de la orden de compra, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

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 la suma de S/ 05.00 Soles, sito Av. Boulevard S/N – San Borja (Ingreso por la puerta N° 1 del CGE, en la Sección RDR del Comando de Salud del Ejército (COSALE). La copia de las Bases se entregará en la Oficina Encargada de las Contrataciones. En el horario de 08:00 a 14:00 horas.

Importante

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

1.11. BASE LEGAL

- Decreto Legislativo N° 1440 – Decreto Legislativo del Sistema Nacional de Presupuesto Público.
- Ley N° 31638 – Ley de Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2023.
- Ley N° 31639 – Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público del año fiscal 2023.
- Decreto Supremo N° 082-2019-EF que Aprueba el TUO de la Ley N° 30225 – Ley de Contrataciones del Estado.
- Decreto Supremo N° 344-2018-EF que Aprueba el Reglamento de la Ley N° 30225 - Ley de Contrataciones del Estado, modificado por Decretos Supremos N° 377-2019-EF, N° 168-2020- EF, N° 250-2020-EF y N° 162-2021-EF.
- Decreto Supremo N° 004-2019-JUS que Aprueba el TUO de la Ley N° 27444 – Ley del Procedimiento Administrativo General.
- 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.
- Ley N° 29459 Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (en los Art. que se encuentran vigentes).
- Decreto Supremo N° 016-2011-SA, Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos médicos y Productos Sanitarios y sus modificatorias.
- Decreto Supremo N° 014-2011/SA. Reglamento de establecimientos farmacéuticos y sus modificatorias.
- Resolución Ministerial N° 313-2000-SA/AM, Reglamento de Dirimencias de Productos Farmacéuticos y afines del Centro Nacional de Control de Calidad del Instituto Nacional de Salud y su Manual (Resolución Jefatural 209-2000-J-OP/INS).
- Resolución Directoral N° 092-2009-DG-DIGEMID.
- Código Civil.
- Directivas y Opiniones del OSCE.
- Cualquier otra disposición legal vigente que permita desarrollar el objeto de la convocatoria, que no contravenga lo regulado por la Ley de Contrataciones del Estado.

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

CAPÍTULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. CALENDARIO DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

Importante

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

2.2. CONTENIDO DE LAS OFERTAS

La oferta contendrá, además de un índice de documentos², 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 – PIDE³ 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**)

² La omisión del índice no determina la no admisión de la oferta.

³ 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.gob.pe/interoperabilidad/>



d.1 Ficha técnica de los productos ofertados. **(Formato N° 1).**

- e) **El protocolo y/o certificado de análisis⁴** deberá ser emitido por el fabricante siempre cuando sea original y/o copia simple y con la información que estos declaren.

Opcionalmente el participante podrá presentar el protocolo de análisis de un lote vigente a la presentación de propuestas

Salvo que por disposiciones sanitarias algunos de los productos no cuenten con éste. El protocolo de análisis del producto es un informe técnico emitido por el laboratorio de control de calidad del fabricante, suscrito por el Químico Farmacéutico responsable, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos de dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en la metodología y especificaciones técnicas mínimas declarada por el interesado en su solicitud. Asimismo, para los materiales estériles, en el protocolo de análisis se deberán adjuntar el método de esterilización al cual fue sometido el producto.

En caso el protocolo de análisis sea de origen extranjero éste deberá estar firmado por funcionario competente del país de origen.

Aquel participante que en su protocolo de análisis no especifique el cumplimiento de todos los requerimientos mínimos solicitados por la Institución, los no indicados en el protocolo de análisis podrán acreditarlos con otros documentos como inserto del fabricante o cartas emitidas por el fabricante.

En caso de presentar el documento solicitado, en idioma distinto al castellano; se deberá presentar de acuerdo a lo indicado en el numeral 1.8 Cap.I de la sección general.

Se aceptarán Protocolos y/o Certificados de Análisis emitidos por fabricantes en el extranjero con la información que estos declaren en el mismo y en sus propios formatos, incluyendo certificados emitidos de manera electrónica o con firmas electrónicas. Se aceptarán Protocolos y/o Certificados de Análisis de lotes de los productos correspondientes a la última compra realizada de los productos a la fecha de presentación de la propuesta.

- f) **Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario⁵** (Copia Simple) con sus anexos según corresponda.

- Sólo para los productos que lo requieran, según Listado de DIGEMID.
- Vigente a la fecha de Presentación de Propuestas, expedido por DIGEMID.
- No se considerará como válido los Registros Sanitarios, que no adjunten los anexos correspondientes al ítem ofertado.
- Los datos expresados en la oferta presentada, deben coincidir con los datos indicados en el Registro Sanitario del producto ofertado.
- Cuando se trata de productos importados, se deberá presentar el Registro Sanitario o Certificado de Registro sanitario que permita la comercialización en territorio nacional (Conforme Oficio N° 1494-2011-DIGEMIDDG/DAS/ATAG/MINSA del 24.05.2011).
- Para lo que respecta la presentación del registro sanitario del producto se aceptará que éste será entregado independiente de quien sea el titular o el tenedor del registro (tercero).
- Para el caso de productos nacionales el Registro Sanitario podrá estar a nombre de la empresa postora. En caso algún producto no requiera Registro Sanitario deberá adjuntar el documento emitido por DIGEMID en la cual acredite que no requiere dicho documento.
- Para el caso de empresas distribuidoras de productos nacionales, podrán presentar copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro del fabricante. En caso algún producto, "no requiera de Registro Sanitario" deberá adjuntar el documento emitido por DIGEMID o Listado de DIGEMID en el cual

⁴ Se deberá señalar el número de Sub Ítem al que corresponde.

⁵ Se deberá señalar el número de Sub Ítem al que corresponde.



acredite que no requiere de dicho documento.

- g) **Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA)** vigente a la fecha de presentación de ofertas, a nombre del postor, expedido por la ANM o ARM.

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

En el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero y éste sea un laboratorio fabricante nacional que cuenta con el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitido por la DIGEMID, además de presentar la Certificación BPA vigente a nombre del postor, bastará con presentar copia del Certificado BPM vigente a nombre del laboratorio que brindará el servicio de almacenamiento y del documento que acredite el vínculo contractual entre ambas partes.

Para el caso que el postor sea un laboratorio fabricante nacional, bastará con presentar el Certificado BPM vigente emitido por la DIGEMID en la cual incluye también al Certificado BPA, de acuerdo al artículo 91° del Decreto Supremo N° 014-2011-SA.

- h) **Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)** vigente a la fecha de presentación (BPM).

De no ser presentado en idioma castellano deberá adjuntar la correspondiente traducción oficial o sin valor oficial efectuada por traductor público juramentado o traducción certificada efectuada por traductor colegiado certificado, de acuerdo a lo establecido en el artículo 38 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

El 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.

La exigencia de la Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigentes se aplica durante todo el proceso de selección y ejecución contractual para dispositivos médicos nacionales e importados.

Asimismo, se aceptará una declaración jurada en donde se indique que el fabricante se encuentra en el listado de los laboratorios fabricantes de insumos que han solicitado certificación en Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) a quienes por el momento no corresponde solicitar copia del certificado de BPM (Oficio N°1280-2017-Digemid-DG-DICER-UFCVE/MINSA)".

- i) **Muestras:**

El postor deberá presentar obligatoriamente una (01) muestra de cada producto del 100% solicitado con su respectiva guía de remisión, las mismas que serán recepcionadas única y exclusivamente en mesa de partes de el Comando de Salud del Ejército - COSALE, ubicado en Av. Boulevard s/n - San Borja, Puerta N° 1 del Cuartel General del Ejército, dentro del horario 08:00 hrs a 16:00 hrs⁶, caso contrario no será tomado en cuenta.

⁶ Las Muestras se presentaran el mismo día de la presentación de ofertas.



Las muestras deberán llevar (inscrito en una etiqueta) los datos del postor que las presenta y sub ítem que le corresponda, a fin de que facilite su reconocimiento para su evaluación.

El costo de las muestras será absorbida por el postor, por cuanto servirá para realizar las pruebas señaladas. La no entrega de las muestras de acuerdo a las indicaciones antes señaladas constituye motivo de eliminación. Las muestras de los postores que obtuvieron y no obtuvieron la buena pro, serán recogidas de la Entidad hasta los cinco días posteriores al consentimiento de la buena pro. Aquellas muestras que no sean recogidas dentro del plazo indicado serán desechadas, no reconociendo ningún reclamo posterior. COSALE no se hará responsable por las muestras que no hayan sido solicitadas para su devolución dentro del periodo indicado.

Aspectos de las características que serán verificados mediante la presentación de las Muestras:

Se precisa que la muestra para el análisis físico y la verificación de los envases inmediatos o primarios y medianos y secundarios.

Para el insumo ofertado, los postores deberán presentar obligatoriamente como muestra 1 envase secundario conteniendo como mínimo 1 envase primario. Si el producto, según registro sanitario, no dispone de envase secundario, presentará solo 1 envase primario (Pronunciamento N° 319-2008/DOP).

La muestra que requiera conservar la cadena de frío tendrán rotulo respectivo y deberá bajo responsabilidad del postor, ser remitida en un empaque separado de las muestras que no requieran dicha conservación, con una señal al respecto y especialmente acondicionado.

- j) Carta de compromiso de canje y/o reposición de los productos, en el caso de vencimiento del producto, detectarse vicios ocultos, o de comprobarse que los productos han sido alterados antes de su recepción en el Almacén, por el plazo de 2 días siguientes de presentarse la observación. **(Anexo N° 10).**
- k) Certificado de buenas prácticas de distribución y transporte.
- l) Declaración jurada de plazo de entrega. **(Anexo N° 4)**⁷
- m) 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)**
- n) 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.

⁷ En caso de considerar como factor de evaluación la mejora del plazo de entrega, el plazo ofertado en dicho anexo servirá también para determinar este factor.

2.2.2. Documentación de presentación facultativa

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

Advertencia

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

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) Contrato de consorcio con firmas legalizadas ante Notario de cada uno de los integrantes, de ser el caso.
- c) 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.
- d) Copia de la vigencia del poder del representante legal de la empresa que acredite que cuenta con facultades para perfeccionar el contrato, cuando corresponda.
- e) Copia de DNI del postor en caso de persona natural, o de su representante legal en caso de persona jurídica.

Advertencia

De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE⁸ 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).

- f) Domicilio para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- g) Autorización de notificación de la decisión de la Entidad sobre la solicitud de ampliación de plazo mediante medios electrónicos de comunicación⁹ (**Anexo N° 9**).
- h) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado¹⁰.
- i) Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete¹¹

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*

⁸ 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/>

⁹ En tanto se implemente la funcionalidad en el SEACE, de conformidad con la Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 234-2022-EF.

¹⁰ Incluir solo en caso de la contratación bajo el sistema a suma alzada.

¹¹ Incluir solo en caso de contrataciones por paquete.



la Directiva "Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado".

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

Importante

- *Corresponde a la Entidad verificar que las garantías presentadas por el postor ganador de la buena pro cumplan con los requisitos y condiciones necesarios para su aceptación y eventual ejecución, sin perjuicio de la determinación de las responsabilidades funcionales que correspondan.*
- *De conformidad con el Reglamento Consular del Perú aprobado mediante Decreto Supremo N° 076-2005-RE para que los documentos públicos y privados extendidos en el exterior tengan validez en el Perú, deben estar legalizados por los funcionarios consulares peruanos y refrendados por el Ministerio de Relaciones Exteriores del Perú, salvo que se trate de documentos públicos emitidos en países que formen parte del Convenio de la Apostilla, en cuyo caso bastará con que estos cuenten con la Apostilla de la Haya¹².*
- *La Entidad no puede exigir documentación o información adicional a la consignada en el presente numeral para el perfeccionamiento del contrato.*

2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en mesa de partes del COSALE, sito Av. Boulevard S/N – San Borja. En el horario de 08:00 a 16:00 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 ÚNICO PAGO.

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

- Acta Recepción y conformidad de bienes por el responsable del almacén del BTN San A/M N° 511, ubicado en la Av. Gral Vivanco S/N – Pueblo Libre o el que haga sus veces.
- Informe del funcionario responsable del área usuaria emitiendo la conformidad de la prestación efectuada cuando corresponda.
- Comprobante de pago (factura, factura no negociable, y guía de remisión).

Dicha documentación se debe presentar en MESA DE PARTES del Comando de Salud del Ejército, sito en Av. Boulevard S/N – San Borja (Ingreso por la puerta N° 1 del CGE), en el horario de 08:00 a 16:00 horas.

¹² Según lo previsto en la Opinión N° 009-2016/DTN.



CAPÍTULO III REQUERIMIENTO

Importante

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

3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS PARA EL PERSONAL MILITAR DEL COMPONENTE TERRESTRE DEL CE VRAEM_AF-2023

I. DEPENDENCIA QUE REQUIERE EL BIEN:

Sección Abastecimiento - COSALE

II. FINALIDAD PÚBLICA:

El presente proceso de selección busca contar con la ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS PARA EL PERSONAL MILITAR DEL COMPONENTE TERRESTRE DEL CE VRAEM_AF-2023.

III. OBJETO DE LA CONTRATACIÓN:

El objeto es ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS PARA EL PERSONAL MILITAR DEL COMPONENTE TERRESTRE DEL CE VRAEM_AF-2023; cuya actividad se debe de realizar con productos de calidad, de una manera eficiente y oportuna.

IV. DENOMINACIÓN DEL REQUERIMIENTO:

ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS PARA EL PERSONAL MILITAR DEL COMPONENTE TERRESTRE DEL CE VRAEM_AF-2023.

4.1. Requisitos del contratista:

REQUISITOS MINIMOS DEL POSTOR:

- El contratista deberá contar con RNP vigente (Bienes)
- El contratista deberá contar Registro Único de Contribuyentes (activo y habido)
- No encontrarse impedido para contratar con el Estado.
- La actividad económica del postor deberá considerar el objeto de la convocatoria.

ITEM PAQUETE

SUB ITEM N°	DESCRIPCIÓN	U/M	EET
1	ACETIL CISTEINA 200 mg GRANULADO 1 g (SOBRE)	UND	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: ACETILCISTEINA Concentración: 200 mg x sobre de 1 gr. Forma farmacéutica: GRÁNULOS PARA SOLUCIÓN. Vía de administración: ORAL Presentación: Caja x 30 sobres de 1g. Vigencia: ≥ a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.



2	ACICLOVIR 200 mg	TAB	<p>Ingrediente farmacéutico activo – IFA: ACICLOVIR.</p> <p>Concentración: 200 mg.</p> <p>Forma farmacéutica: TABLETA, comprende a las formas farmacéuticas, comprimido, tableta y tableta recubierta.</p> <p>Vía de administración: ORAL.</p> <p>Presentación: Caja x 100 tab</p> <p>Calidad: El medicamento debe cumplir con los atributos de calidad autorizados en su registro sanitario.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
3	ACICLOVIR 5 % Ungüento dérmico X 5 gr	TBO	<p>Ingrediente farmacéutico activo – IFA: ACICLOVIR.</p> <p>Concentración: 5mg/100mg x 5 gr</p> <p>Forma farmacéutica: UNGUENTO O CREMA</p> <p>Vía de administración: DERMICA.</p> <p>Presentación: Tubo</p> <p>Calidad: El medicamento debe cumplir con los atributos de calidad autorizados en su registro sanitario.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
4	AGUA BIDESTILADA X 1 LIT	FCO	<p>Ingrediente farmacéutico activo – IFA: AGUA BIDESTILADA</p> <p>Forma farmacéutica: SOLUCIÓN INYECTABLE</p> <p>Vía de administración: INTRAMUSCULAR y SUBCUTÁNEA y/o INTRAVENOSA</p> <p>Presentación: Frasco 1 litro</p> <p>Calidad: El medicamento debe cumplir con los atributos de calidad autorizados en su registro sanitario.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
5	AGUA DESTILADA PARA INYECCIÓN 5 ml	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo – IFA: AGUA DESTILADA PARA INYECCIÓN</p> <p>Forma farmacéutica: Solución Inyectable</p> <p>Vía de administración: SUBMUCOSA o SUBCUTÁNEA o INTRAMUSCULAR y/o INFUSIÓN INTRAVENOSA y/o INTRAVENOSA</p> <p>Presentación: Caja x 100 AMP X 5 ml</p> <p>Calidad: El medicamento debe cumplir con los atributos de calidad autorizados en su registro sanitario.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
6	ALBENDAZOL 200 mg	TAB	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: ALBENDAZOL</p> <p>Concentración: 200 mg</p> <p>Forma farmacéutica: TABLETA</p> <p>Vía de administración: ORAL o PER ORAL</p> <p>Presentación: Caja x 100 Tabletas</p> <p>Vigencia: \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA</p>

7	AMBROXOL 30 mg/5ml x 120 ml	FCO	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: CLORHIDRATO DE AMBROXOL 3 mg /5ml Concentración: 30 mg / 5 ml Forma farmacéutica: JARABE Vía de administración: ORAL Presentación: Frasco 120 ml Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
8	AMIKACINA 500 mg/2ml	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo – IFA: AMIKACINA Concentración: 500 mg/2ml Forma farmacéutica: SOLUCIÓN INYECTABLE Vía de administración: INTRAMUSCULAR e INTRAVENOSA. Presentación: Caja x 25 AMP X 2 ml Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
9	AMINOFILINA 250mg/10 ml	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo – IFA: AMINOFILINA Concentración: 250 mg/ 10 ml Forma farmacéutica: SOLUCIÓN INYECTABLE Vía de administración: INTRAVENOSA. Presentación: Caja x 25 AMP X 10 ml ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
10	AMOXICILINA 500mg	TAB	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: AMOXICILINA TRIHIDRATO Concentración 500 mg Forma farmacéutica: CAPSULA Vía de administración: ORAL Presentación: Caja x 100 Capsulas Calidad: El medicamento debe cumplir con los atributos de calidad autorizados en su registro sanitario. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
11	AMOXICILINA + AC. CLAVULAMICO 500 mg -125mg	TAB	<p>Ingrediente farmacéutico activo IFA: AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO o como Sal Potásica. o Amoxicilina Trihidrato + clavulanato de potasio Concentración: 500/125 mg. Forma farmacéutica: TABLETA Presentación: Caja x 10 o 100 Tabletas Vía de administración: ORAL. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
12	ANTIHEMORROIDAL (ANESTESIA LOCAL + CORTICOIDE) TUBO X 20 GR	TBO	<p>Ingrediente farmacéutico activo IFA: Cada 100 gramos contienen hidrocortisona acetato 0,25 g; bismuto subgalato 1,50 g; benzocaína 2,00 g; óxido de zinc 5,00 g; L-mentol 1,00 g; excipientes c.s.p. Unidad de medida: TUBO Forma farmacéutica: CREMA RECTAL Vía de administración: RECTAL. Envase inmediato: TUBO. Presentación: Caja de cartón conteniendo 01 tubo colapsible de aluminio x 20 g + aplicadores.</p>



			Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
13	ATROPINA SULFATO 0.5mg/ml x 1 ml	AMP	Ingrediente farmacéutico activo – IFA: ATROPINA SULFATO Concentración: 0.5 mg/ml Forma farmacéutica: INYECTABLE Presentación: Caja x 100 AMP Vía de administración: INTRAVENOSA Vigencia: \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
14	AZITROMICINA 500 MG	TAB	Ingrediente farmacéutico activo – IFA: AZITROMICINA Concentración: 500 mg Forma farmacéutica: TABLETA Vía de administración: ORAL Presentación: Caja x 10 Tabletas Vigencia: \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
15	BACITRACINA + NEOMICINA SULFATO + POLIMIXINA B UNGÜENTO 14 GR	TUB	Ingrediente farmacéutico activo – IFA: BACITRACINA + NEOMICINA SULFATO + POLIMIXINA B Forma farmacéutica: UNGÜENTO Presentación: Tubo x 14 GR Vía de administración: TOPICA Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
16	BENZOATO DE BENCILO 25% X 120 ML	FCO	Ingrediente farmacéutico activo – IFA: BENZOATO DE BENCILO Concentración: 25 % Forma farmacéutica: LOCIÓN, comprende a las formas farmacéuticas loción y emulsión líquida Vía de administración: TÓPICA Presentación: Frasco x 120 ml o dos frascos por 60 ml. Vigencia: \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
17	BICARBONATO DE SODIO 8.4 %	AMP	Ingrediente farmacéutico activo – IFA: BICARBONATO DE SODIO Concentración: 8.4 mg/100 ml 8.4 % x 20 ml Forma farmacéutica: INYECTABLE Vía de administración: INTRAVENOSA Presentación: Caja x 25 AMP Vigencia: \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
18	BROMAZEPAN 3 mg	TAB	Ingrediente farmacéutico activo – IFA: BROMAZEPAN Concentración: 3 mg Forma farmacéutica: TABLETA Vía de administración: ORAL Presentación: Caja x 100 Tabletas Vigencia: \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.

19	BUPIVACAÍNA CLORHIDRATO + GLUCOSA 0.5% + 7.5 - 8.0 %	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo – IFA: BUPIVACAÍNA CLORHIDRATO + GLUCOSA o DEXTROSA Concentración: 0.5% + 7.5-8.0 % / 4ml Forma farmacéutica: INYECTABLE Vía de administración: INTRARRAQUIDEA O EPIDURAL Presentación: Caja x 10 AMPOLLAS Vigencia: ≥ a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
20	BUPIVACAÍNA CLORHIDRATO + PRESERVANTE 0.5%	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo – IFA: BUPIVACAÍNA CLORHIDRATO + PRESERVANTE Concentración: 0.5% Forma farmacéutica: INYECTABLE Vía de administración: INTRARRAQUIDEA O EPIDURAL Presentación: Caja x 10 AMPOLLAS Vigencia: ≥ a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
21	BUPIVACAÍNA CLORHIDRATO SIN PRESERVANTE 0.5%	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo – IFA: BUPIVACAÍNA CLORHIDRATO Concentración: 0,5 % o 5 mg/ ml Forma farmacéutica: INYECTABLE Vía de administración: EPIDURAL o INTRARRAQUIDEA, INFILTRACION Presentación: Caja x 10 AMPOLLAS Vigencia: ≥ a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
22	CALCIO GLUCONATO 10 % x 10 ml	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo – IFA: GLUCONATO DE CALCIO O GLUCONATO DE CALCIO MONOHIDRATO Concentración: 10% Forma farmacéutica: INYECTABLE Vía de administración: INTRAVENOSA Presentación: Caja x 25 AMP Vigencia: ≥ a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
23	CAPTAPRIL 25 mg.	TAB	<p>Ingrediente farmacéutico activo – IFA: CAPTOPRIL Concentración: 25 mg Forma farmacéutica: TABLETA Vía de administración: ORAL Presentación: Caja x 100 Tabletas Vigencia: ≥ a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
24	CEFACTOR 500 MG	TAB	<p>Ingrediente farmacéutico activo – IFA: CEFACTOR MONOHIDRATO Concentración: 500 mg Forma farmacéutica: TABLETA Vía de administración: ORAL Presentación: Caja x 100 Tabletas Vigencia: ≥ a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
25	CEFALEXINA 500 mg	TAB	<p>Ingrediente farmacéutico activo – IFA: CEFALEXINA Concentración: 500 mg Forma farmacéutica: TABLETA Vía de administración: ORAL Presentación: Caja x 100 Tabletas</p>



			Vigencia: \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
26	CEFTRIAXONA (como sal sódica) 1 g IV	F/A	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: CEFTRIAXONA O CEFTRIAXONA DE SODIO O CEFTRIAXONA SÓDICA O CEFTRIAXONA DE SODIO HEMIHEPTAHIDRATO Concentración: 1 g Forma farmacéutica: INYECTABLE Vía de administración: INTRAVENOSA E INTRAMUSCULAR Presentación: Caja x 10 FCO/AMP Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
27	CELECOXIB 200 mg	CAP	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: CELECOXIB Concentración: 200mg Forma farmacéutica: CÁPSULA Vía de administración: ORAL Presentación: Caja x 100 CAPSULAS Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
28	CIPROFLOXACINO 0.3% Gotas oftálmicas x 5 ml	FCO	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: CIPROFLOXACINO Concentración: 0.3% Forma farmacéutica: SOLUCIÓN OFTÁLMICA Vía de administración: OFTÁLMICA o CONJUNTIVAL Presentación: FRASCO X 5 ML Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
29	CIPROFLOXACINO 200 mg/100 ml	FCO	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: CIPROFLOXACINO Concentración: 200 mg/ 200 ml Forma farmacéutica: INYECTABLE Vía de administración: INFUSIÓN ENDOVENOSA o INTRAVENOSA o PERFUSIÓN INTRAVENOSA Presentación: FRASCO/ AMPOLLA Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
30	CIPROFLOXACINO 500 mg	TAB	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: CIPROFLOXACINO O CLORHIDRATO DE CIPROFLOXACINO CLORHIDRATO DE CIPROFLOXACINO MONOHIDRATO Concentración: 500 mg Forma farmacéutica: TABLETA, comprende a las formas farmacéuticas comprimido, comprimido recubierto, tableta y tableta recubierta Vía de administración: ORAL Presentación: Caja X 100 tabletas Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
31	CLARITROMICINA 500 mg	TAB	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: CLARITROMICINA Concentración: 500 mg

			Forma farmacéutica: TABLETA Vía de administración: ORAL Presentación: Caja X 100 tabletas Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
32	CLINDAMICINA 300 mg	CAP	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: CLINDAMICINA O CLINDAMICINA CLORHIDRATO Concentración: 300 mg Forma farmacéutica: CÁPSULA Vía de administración: ORAL Presentación: Caja X 100 tabletas Vigencia: \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
33	CLINDAMICINA 600 mg/ 4 ml	AMP	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: CLINDAMICINA o CLINDAMICINA CLORHIDRATO Concentración: 600 mg/ 4 ml Forma farmacéutica: INYECTABLE Vía de administración: INTRAMUSCULAR e INTRAVENOSA I Presentación: Caja X 10 AMP Vigencia: \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
34	CLOBETASOL (PROPIONATO) CREMA 0.05% X 25 GR	TBO	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: CLOBETASOL (PROPIONATO) Concentración: 0,05% Forma farmacéutica: CREMA Presentación: tubo x 20 mg a mas Vía de administración: TÓPICO Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
35	CLORFENAMINA MALEATO 10 mg/ml	AMP	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: CLORFENAMINA MALEATO. Concentración: 10 mg/ml Forma farmacéutica: INYECTABLE Vía de administración: INTRAMUSCULAR E INTRAVENOSA Y SUBCUTÁNEA Presentación: Caja x 100 AMP Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
36	CLORFENAMINA MALEATO 4 mg.	TAB	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: CLORFENAMINA MALEATO. Concentración: 4 mg Forma farmacéutica: TABLETA Vía de administración: ORAL Presentación: Caja x 100 Tabletas Vigencia: \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.

37	CLORURO DE POTASIO 20% X 20 ml	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: CLORURO DE POTASIO Concentración: 20 % Forma farmacéutica: INYECTABLE Vía de administración: INTRAVENOSA Presentación: Caja x 25 AMP Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
38	CLOTRIMAZOL + DEXAMETASONA + GENTAMICINA X 20 g	TUBO	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: CLOTRIMAZOL + DEXAMETASONA + GENTAMICINA Concentración: 1 g + 0.04 mg + 0.10 mg Forma farmacéutica: CREMA Vía de administración: TÓPICA. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Presentación: Tubo colapsible de aluminio x 20 g. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
39	DEXAMETASONA FOSFATO (COMO SAL SÓDICA) 4mg/2 ml	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: DEXAMETASONA O FOSFATO DE DEXAMETASONA O FOSFATO SÓDICO DE DEXAMETASONA. Concentración: 4mg/2ml Forma farmacéutica: INYECTABLE Vía de administración: INTRAMUSCULAR E INTRAVENOSA. Presentación: Caja x 100 AMP Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
40	DEXTROMETORFANO 15mg/5ml x 120 ml	FCO	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO Unidad de medida: FRASCO Concentración: 15 mg/ 5 ml Forma farmacéutica: JARABE Vía de administración: ORAL Presentación: FRASCO X 120 ML Calidad: El medicamento debe cumplir con los atributos de calidad autorizados en su registro sanitario. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
41	DICLOFENACO 1 % gel x 30 gr	TBO	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: DICLOFENACO Concentración: 1 % Forma farmacéutica: GEL Vía de administración: TÓPICA O DÉRMICA Presentación: Caja x 01 tubo colapsible de aluminio color blanco x 20 gr con caja. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
42	DICLOFENACO SÓDICO 50 mg	TAB	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: DICLOFENACO SÓDICO Concentración: 50 mg Forma farmacéutica: TABLETA, comprende a</p>

			<p>las formas farmacéuticas comprimido recubierto.</p> <p>Vía de administración: ORAL.</p> <p>Presentación: Caja x 100 tabletas</p> <p>Envase inmediato: Caja x 100 Comprimidos recubiertos gastrorresistente.</p> <p>Calidad: El medicamento debe cumplir con los atributos de calidad autorizados en su registro sanitario.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
43	DICLOFENACO SÓDICO 75 mg/ 3ml	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: DICLOFENACO SÓDICO</p> <p>Concentración: 75 mg/ 3 ml</p> <p>Forma farmacéutica: INYECTABLE</p> <p>Vía de administración: INTRAMUSCULAR</p> <p>Presentación: Caja x 100 AMP</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
44	DICLOXACILINA 500 mg	CAP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: DICLOXACILINA O DICLOXACILINA DE SODIO MONOHIDRATO</p> <p>Concentración: 500 mg</p> <p>Forma farmacéutica: CAPSULA</p> <p>Vía de administración: ORAL</p> <p>Presentación: Caja x 100 tabletas</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
45	DIMENHIDRINATO 50 mg	TAB	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: DIMENHIDRINATO</p> <p>Concentración: 50mg</p> <p>Forma farmacéutica: TABLETA</p> <p>Vía de administración: ORAL</p> <p>Presentación: Caja x 100 tabletas</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
46	DIMENHIDRINATO 50 mg/5 ml	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: DIMENHIDRINATO</p> <p>Concentración: 50mg/5ml</p> <p>Forma farmacéutica: INYECTABLE</p> <p>Vía de administración: INTRAMUSCULAR E INTRAVENOSA</p> <p>Presentación: Caja x 50 AMP</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
47	DOBESILATO DE CALCIO 500 mg	CAP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: DOBESILATO DE CALCIO</p> <p>Concentración: 500 mg</p> <p>Forma farmacéutica: CAPSULA</p> <p>Vía de administración: ORAL</p> <p>Presentación: Caja x 100 tabletas</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>

48	DOXICICLINA 100 mg	CAP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: DOXICICLINA O DOXICICLINA MONOHIDRATO</p> <p>Concentración: 100 mg</p> <p>Forma farmacéutica: TABLETA RECUBIERTA O CAPSULA</p> <p>Vía de administración: ORAL O PER ORAL</p> <p>Presentación: Caja x 100 tabletas o capsula</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
49	ENZIMAS DIGESTIVAS	CAP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: ENZIMAS DIGESTIVAS EN COMBINACION CON SIMETICONA</p> <p>Concentración: POR CAPSULA ENZIMAS DIGESTIVAS 100 mg SIMETICONA 50 mg</p> <p>Forma farmacéutica: CÁPSULA,</p> <p>Vía de administración: ORAL o PER ORAL.</p> <p>Presentación: Caja x 100 capsulas</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
50	EPINEFRINA (ADRENALINA) 1 mg/ml X 1 ML	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: EPINEFRINA (ADRENALINA)</p> <p>Concentración: 1 mg / 1ml X 1 ML</p> <p>Forma farmacéutica: INYECTABLE</p> <p>Vía de administración: INFILTRACIÓN INTRAMUSCULAR INTRAVENOSA SUBCUTANEA</p> <p>Presentación: Caja x 50 AMP</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
51	ETILEFRINA 10 mg/ml X 1 ML	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: CLORHIDRATO DE ETILEFRINA</p> <p>Concentración: 10 mg/1ml X 1 ML</p> <p>Forma farmacéutica: INYECTABLE</p> <p>Vía de administración: INTRAVENOSA</p> <p>Presentación: Caja x 50 AMP</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
52	FENITOINA SÓDICA 50 mg/ml x 2ml	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: FENITOINA SÓDICA</p> <p>Concentración: 50 mg/ml x 2 ml</p> <p>Forma farmacéutica: INYECTABLE</p> <p>Vía de administración: INTRAVENOSA</p> <p>Presentación: Caja x 50 AMP</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
53	FENOTEROL LIQUIDO 5 mg/ml x 20 ml	FCO	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: FENOTEROL BROMHIDRATO</p> <p>Concentración: 5 mg/ ml x 20 ml</p> <p>Forma farmacéutica: SOLUCIÓN</p> <p>Vía de administración: ORAL</p> <p>Presentación: FRASCO GOTERO x 20 ml</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>

54	FENTANILO 50 MCG/ML X 10 ML	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA FENTANILO Concentración: 50 mcg/ ml X 10 ML Forma farmacéutica: INYECTABLE. Vía de administración: EV Calidad: El medicamento debe cumplir con los atributos de calidad autorizados en su registro sanitario. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
55	FLUCONAZOL 150 mg	CAP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: FLUCONAZOL Concentración: 150 mg Forma farmacéutica: CAPSULA. Vía de administración: ORAL Presentación: Caja x 100 Capsulas Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
56	FLUMAZENIL 0.5 MG/ML X 5 ML	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA FLUMAZENIL 0.1 MG Concentración: 0.5 MG/ML X 5 ML Forma farmacéutica: INYECTABLE Vía de administración: EV Calidad: El medicamento debe cumplir con los atributos de calidad autorizados en su registro sanitario. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
57	FOSFATO MONOSODICO/ FOSFATO DISODICO VÍA ORAL X 45 ML	FCO	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: FOSFATO MONOSODICO/ FOSFATO DISODICO Concentración: 2.4 g/ 0.9g x 5 ML Forma farmacéutica: FRASCO Vía de administración: ORAL Presentación: FRASCO Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
58	FURAZOLIDONA 100 mg	TAB	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: FURAZOLIDONA Concentración: 100 mg Forma farmacéutica: TABLETA, comprende a las formas farmacéuticas, comprimido, tableta y tableta recubierta. Vía de administración ORAL o BUCAL o PER ORAL. Presentación: Caja x 100 Capsulas Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
59	FUROSEMIDA 20 mg/ 2 ml	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: FUROSEMIDA Concentración: 20 mg/ 2 ml Forma farmacéutica: INYECTABLE Vía de administración: INTRAMUSCULAR e INTRAVENOSA Presentación: Caja x 25 AMP Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p>



			Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
60	GENTAMICINA OFTÁLMICA 0,3 % x 5 ml	FCO	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: SULFATO DE GENTAMICINA Concentración: 0.3 % x 5 ml Forma farmacéutica: SOLUCIÓN OFTÁLMICA comprende a las formas farmacéuticas solución y solución oftálmica. Vía de administración: CONJUNTIVAL U OFTÁLMICA Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
61	GLUCOSA EN AGUA 5% x 1 L	FCO	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: GLUCOSA ANHIDRA O DEXTROSA O DEXTROSA MONOHIDRATO Concentración: 5% Forma farmacéutica: INYECTABLE Vía de administración: INTRAVENOSA Presentación: FRASCO 1 LITRO Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
62	POLIGELINA 500 ml	FCO	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: POLIGELINA GELOFUSINE Concentración: 3.5 % o 4% Forma farmacéutica: INYECTABLE Vía de administración: INTRAVENOSA Presentación: FRASCO 500 ml Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
63	HEPARINA SÓDICA 5,000 UI/ ml x 5 ML	F/AMP	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: HEPARINA SÓDICA Concentración: 5,000 UI/ ml Forma farmacéutica: INYECTABLE Vía de administración: INTRAVENOSA Presentación: FRASCO/ AMPOLLA X 5ML Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
64	HIDROCORTISONA (SUCCINATO) 250 mg	AMP	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: HIDROCORTISONA O SUCCINATO Concentración: 250 mg Forma farmacéutica: INYECTABLE Vía de administración: INTRAVENOSA e INTRAMUSCULAR Presentación: Caja x 10 F/AMP Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
65	HIDROXIDO DE ALUMINIO +HIDROXIDO DE MAGNESIO,	FCO	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: HIDROXIDO DE ALUMINIO + HIDROXIDO DE MAGNESIO Concentración: 400 mg + 400 mg/ 5 ml Forma farmacéutica: SUSPENSIÓN, comprende a las formas farmacéuticas, suspensión y suspensión oral. Vía de administración: ORAL o PER ORAL Presentación: FRASCO 120 ML

			<p>Calidad: El medicamento debe cumplir con los atributos de calidad autorizados en su registro sanitario.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
66	HIOSCINA N-BUTIL BROMURO 10 MG	TAB	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: HIOSCINA BUTIL BROMURO</p> <p>Concentración: 10 mg</p> <p>Forma farmacéutica: TABLETA</p> <p>Vía de administración: ORAL</p> <p>Presentación: Caja x 100 tabletas</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
67	HIOSCINA N-BUTIL BROMURO 20 mg/ml	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: HIOSCINA N-BUTIL BROMURO.</p> <p>Concentración: 20 mg / 1ml</p> <p>Forma farmacéutica: INYECTABLE</p> <p>Vía de administración: INTRAVENOSA E INTRAMUSCULAR</p> <p>Presentación: Caja x 100 AMP</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
68	IBUPROFENO 400 MG	TAB	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: IBUPROFENO</p> <p>Concentración: 400 mg</p> <p>Forma farmacéutica: TABLETA, comprende a las formas farmacéuticas cápsula blanda, comprimido recubierto, tableta y tableta recubierta.</p> <p>Vía de administración: ORAL O PER ORAL O BUCAL</p> <p>Presentación: Caja x 100 tabletas</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
69	ISOSORBIDE DINITRATO 5 mg Sublingual	TAB	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: ISOSORBIDE DINITRATO</p> <p>Concentración: 5 mg</p> <p>Forma farmacéutica: TABLETA SUBLINGUA</p> <p>Vía de administración: SUBLINGUAL</p> <p>Presentación: Caja x 100 tabletas</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
70	KETOPROFENO 100 mg (EV)	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: KETOPROFENO</p> <p>Concentración: 100 mg</p> <p>Forma farmacéutica: INYECTABLE</p> <p>Vía de administración: INTRAVENOSA E INTRAMUSCULAR</p> <p>Presentación: Caja x 25 AMP</p> <p>Vigencia: \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>

71	KETOROLACO TROMETAMINA 10 mg	TAB	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: KETOROLACO TROMENTINA Concentración: 10 mg Forma farmacéutica: TABLETAS RECUBIERTAS Vía de administración: ORAL. Presentación: Caja x 100 Tabletas. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
72	KETOROLACO TROMETAMINA 60 MG/2 ML	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: KETOROLACO TROMENTINA Concentración: 60 mg/2ml Forma farmacéutica: INYECTABLE Vía de administración: INTRAMUSCULAR E INTRAVENOSA Y SUBCUTÁNEA Presentación: Caja x 25 AMP Vigencia: \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
73	LACTULOSA Jarabe 3.33 g/5 ml x180 ml	FCO	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: LACTULOSA Concentración: 3.3 g/ 5 ml o 3.33 g/ 5 ml Forma farmacéutica: SOLUCIÓN, comprende a las formas farmacéuticas solución y solución oral. Vía de administración: ORAL Presentación: FRASCO 180 ML Calidad: El medicamento debe cumplir con los atributos de calidad autorizados en su registro sanitario. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
74	LIDOCAINA CLORHIDRATO + PRESERVANTE SIN EPINEFRINA 2%	F/A	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: CLORHIDRATO DE LIDOCAINA Concentración: 2 % x 20 ml Forma farmacéutica: Inyectable Vía de administración: EPIDURAL o INTRARRAQUIDEA y/o INFILTRACIÓN y/o INTRAARTICULAR y/o SUBCUTÁNEA. Presentación: Caja x 25 F/AMP de 20 ml Vigencia: \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
75	LIDOCAINA CLORHIDRATO 2-4%	TBO	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: LIDOCAINA CLORHIDRATO Concentración: 2 -4 % Forma farmacéutica: CREMA Vía de administración: TOPICA Presentación: TUBO X 20 g Vigencia: \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>

76	LIDOCAINA CLORHIDRATO + SIN PRESERVANTE + EPINEFRINA 2% X 20 ML	F/A	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: CLORHIDRATO DE LIDOCAINA + EPINEFRINA</p> <p>Concentración: 2 % x 20 ml</p> <p>Forma farmacéutica: INYECTABLE</p> <p>Vía de administración: EPIDURAL o INTRARRAQUIDEA</p> <p>Presentación: Caja x 25 F/AMP de 20 ml</p> <p>Vigencia: ≥ a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
77	LIDOCAINA CLORHIDRATO SIN PRESERVANTE SIN EPINEFRINA 2% X 20 ML	F/A	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: LIDOCAÍNA SIN EPINEFRINA / SIN PRESERVANTE</p> <p>Concentración: 2 % x 20 ml</p> <p>Forma farmacéutica: INYECTABLE</p> <p>Vía de administración: INTRAMUSCULAR.</p> <p>Presentación: Caja x 25 F/AMP de 20 ml</p> <p>Vigencia: ≥ a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
78	LORATADINA + PSEUDOEFEEDRINA 5 mg / 120 mg	TAB	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: LORATADINA + PSEUDOEFEEDRINA.</p> <p>Concentración: 5 mg / 120 mg</p> <p>Forma farmacéutica: CAPSULAS</p> <p>Vía de administración: ORAL</p> <p>Presentación: Caja x 100 capsulas</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser ≥ a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
79	LORATADINA 10 mg	TAB	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: LORATADINA</p> <p>Concentración: 10 mg</p> <p>Forma farmacéutica: TABLETA</p> <p>Vía de administración: ORAL</p> <p>Presentación: Caja x 100 Tabletas</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser ≥ a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
80	MAGALDRATO + SIMETICONA 400 MG + 30 MG /Susp 220 ML	FCO	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: MAGALDRATO + SIMETICONA</p> <p>Concentración: 400 mg + 30 mg</p> <p>Forma farmacéutica: SUSPENSION</p> <p>Vía de administración: ORAL</p> <p>Presentación: FRASCO 220 ML</p> <p>Calidad: El medicamento debe cumplir con los atributos de calidad autorizados en su registro sanitario.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser ≥ a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
81	MANITOL 20% x 500 ML IP/INF IV	FCO	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: MANITOL</p> <p>Concentración: 20%</p> <p>Forma farmacéutica: SOLUCION PARA PERFUSION</p> <p>Vía de administración: INTRAVENOSA</p> <p>Presentación: FRASCO 500 ML</p> <p>Calidad: El medicamento debe cumplir con los atributos de calidad autorizados en su registro sanitario.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser ≥ a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Carta de Garantía de Canje por vencimiento: El laboratorio fabricante o distribuidor</p>



			autorizado, deberá presentar una Declaración Jurada de Garantía de Canje por Vencimiento individual por cada medicamento ofertado. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
82	MELOXICAN 15 mg	TAB	Ingrediente farmacéutico activo – IFA: MELOXICAM. Concentración: 15 mg Forma farmacéutica: TABLETA Vía de administración: ORAL Presentación: Caja x 100 tabletas Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
83	METAMIZOL SÓDICO 500 MG	TAB	Ingrediente farmacéutico activo – IFA: METAMIZOL SÓDICO. Concentración: 500 mg Forma farmacéutica: TABLETA Vía de administración: ORAL o BUCAL o PER ORAL Presentación: Caja x 100 tabletas Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
84	METAMIZOL SÓDICO 1 g - IM / IV.	AMP	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: METAMIZOL SÓDICO Concentración: 1mg/ 2ml Forma farmacéutica: INYECTABLE Vía de administración: INTRAMUSCULAR E INTRAVENOSA Presentación: Caja x 100 ampollas Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
85	METOCLOPRAMIDA 10 MG	TAB	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: METOCLOPRAMIDA Concentración: 10 MG Forma farmacéutica: TABLETA Vía de administración: ORAL Presentación: Caja x 100 tabletas Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
86	METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO 10 mg/2 ml	AMP	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO Concentración: 10 mg/ 2 ml Forma farmacéutica: SOLUCION INYECTABLE Vía de administración: INTRAMUSCULAR E INTRAVENOSA Presentación: Caja x 100 tabletas Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
87	METRONIDAZOL 500 mg	TAB	Ingrediente farmacéutico activo – IFA: METRONIDAZOL. Concentración: 500 mg Forma farmacéutica: TABLETA, comprende a las formas farmacéuticas comprimido, comprimido recubierto, tableta y tableta recubierta. Vía de administración: ORAL

			<p>Presentación: Caja x 100 tabletas</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
88	METRONIDAZOL 500 mg/ 100 ml	F/AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo – IFA: METRONIDAZOL.</p> <p>Concentración: 500 mg/ 100 ml</p> <p>Forma farmacéutica INYECTABLE, comprende a las formas farmacéuticas solución inyectable, solución inyectable para infusión y solución para inyección.</p> <p>Vía de administración: INTRAVENOSA o PERFUSIÓN INTRAVENOSA</p> <p>Presentación: F/AMP X 100 ML</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
89	MIDAZOLAM 15 mg	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo – IFA: MIDAZOLAM.</p> <p>Concentración: 15 mg/3 ml</p> <p>Forma farmacéutica: SOLUCION INYECTABLE.</p> <p>Vía de administración: INTRAMUSCULAR INTRAVENOSA</p> <p>Presentación: AMP X 3 ML</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
90	MIDAZOLAM 5 mg	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo – IFA: MIDAZOLAM O CLORHIDRATO DE MIDAZOLAM.</p> <p>Concentración: 5 mg/ 5 ml</p> <p>Forma farmacéutica: SOLUCION INYECTABLE.</p> <p>Vía de administración: INTRAMUSCULAR INTRAVENOSA</p> <p>Presentación: AMP X 5 ML</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
91	MOXIFLOXACINO 400 mg	TAB	<p>Ingrediente farmacéutico activo – IFA: MOXIFLOXACINO 400 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELÍCULA EFG.</p> <p>Composición Cualitativa y Cuantitativa: Cada tableta o comprimido recubierto con película contiene 400 mg de moxifloxacino (en forma de moxifloxacino hidrocloreto, 436,80 mg).</p> <p>Forma Farmacéutica: Comprimido recubierto con película.</p> <p>Vía de administración: ORAL</p> <p>Presentación: Caja x 100 und.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
92	MUCOPOLISACARIDO - HEPARINOIDE 25GR	TBO	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: HEPARINOIDE (MUCOPOLISACARIDO SULFATADO)</p> <p>Concentración: 0,445%</p> <p>Forma farmacéutica: POMADA</p> <p>Vía de administración: TÓPICA O DÉRMICA</p> <p>Presentación: Caja x 01 tubo colapsible de aluminio</p>



			color blanco x 25 gr con caja. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
93	NAFAZOLINA 0, 1 % Gotas oftálmicas x 15 ml	FCO	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: CLORHIDRATO DE NAFAZOLINA Concentración: 0.1% Forma farmacéutica: SOLUCIÓN OFTÁLMICA Vía de administración: OFTÁLMICA o CONJUNTIVAL Presentación: FRASCO X 15 ML Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
94	NAPROXENO SÓDICO 550 MG	TAB	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: NAPROXENO SÓDICO O NAPROXENO DE SODIO. Concentración: 550 mg Forma farmacéutica: TABLETA, comprende a las formas farmacéuticas tableta, tableta recubierta Vía de administración: ORAL o PER ORAL o BUCAL Presentación: Caja x 100 tabletas Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA
95	NEOMICINA / BACITRACINA UNGTO DÉRMICO 0.350G + 50,000 UI X 14 GR	TBO	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: BACITRACINA + NEOMICINA SULFATO + POLIMIXINA B + HIDROCORTISONA TUBO Forma farmacéutica: UNGUENTO Presentación: Tubo x 14 g Vía de administración: TOPICA Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
96	NEOSTIGMINA METILSULFATO 0.5 mg/ml	AMP	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: NEOSTIGMINA METILSULFATO. Concentración: 0.5 mg/ml Forma farmacéutica: SOLUCION INYECTABLE. Vía de administración: INTRAMUSCULAR, INTRAVENOSA, SUBCUTANEA Presentación: AMP Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
97	NITRATO DE ECONAZOL 1% Crema x 30g	TBO	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: NITRATO DE ECONAZOL Concentración: 1 % Forma farmacéutica: CREMA Presentación: Tubo x 30 g Vía de administración: TOPICA Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
98	NITROFURAZONA Pomada x 500 grs. (NITROFURAL CREMA)	POTE	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: NITROFURAZONA.

			<p>Concentración: 0.2% (0,208 g / 100 G) Forma farmacéutica: POMADA (COLOR AMARILLO OPACO DE ASPECTO CEREO). Vía de administración: TÓPICA o DÉRMICA Presentación: POTE Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
99	OMEPRAZOL 20 MG	CAP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: OMEPRAZOL Concentración: 20mg Forma farmacéutica: CÁPSULA DE LIBERACIÓN MODIFICADA, comprende a las formas farmacéuticas, cápsula de liberación retardada y cápsula de liberación prolongada. Vía de administración: ORAL O BUCAL O PER ORAL. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
100	OMEPRAZOL 40 MG	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: OMEPRAZOL U OMEPRAZOL DE SODIO Concentración: 40 mg Forma farmacéutica: INYECTABLE. Vía de administración: INTRAVENOSA o INFUSIÓN INTRAVENOSA. Presentación: Caja x 50 F/V Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
101	ORFENADRINA CITRATO 100 mg.	TAB	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: CITRATO DE ORFENADRINA Concentración: 100 mg. Forma farmacéutica: TABLETA O COMPRIMIDO vía de administración: ORAL Presentación: Caja x 100 tabletas Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
102	ORFENADRINA CITRATO 60 mg/2ml	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: ORFENADRINA CITRATO Concentración: 60mg/2ml Forma farmacéutica: INYECTABLE Vía de administración: INTRAMUSCULAR E INTRAVENOSA Presentación: Caja x 50 o 100 ampollas Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
103	OXITETRACICLINA 1 % UNG OFT x 6GR	TBO	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: OXITETRACICLINA O TETRACICLINA Concentración: 1% Forma farmacéutica: ungüento x 6 gr Vía de administración: TOPICA Envase inmediato: TUBO. Presentación: Caja de cartón con tubo blanco colapsable laminado de polietileno de baja densidad/aluminio/polietileno de baja densidad x 6 g</p>



			Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
104	PARACETAMOL + TRAMADOL 325mg/37.5mg	TAB	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: PARACETAMOL + TRAMADOL Concentración: 325mg/37.5mg Forma farmacéutica: TABLETA, comprende a las formas farmacéuticas cápsula blanda, comprimido recubierto, tableta y tableta recubierta. Presentación: Caja x 100 tabletas Vía de administración: ORAL. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
105	PARACETAMOL 500 mg.	TAB	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: PARACETAMOL Concentración: 500 mg Forma farmacéutica: TABLETA Vía de administración: ORAL Presentación: Caja x 100 tabletas Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
106	PARECOXIB 40 mg	AMP	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: PARECOXIB Concentración: 40 mg Forma farmacéutica: POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCION INYECTABLE Vía de administración: INTRAMUSCULAR, INTRAVENOSA I Presentación: caja con una unidad Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
107	PASTILLA PURIFICADORA AGUA X 60 UND	FCO	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: TROCLOSENE %SODICO Concentración: 97% Forma farmacéutica: TABLETA Vía de administración: ORAL (DISUELTA EN AGUA) Presentación: Caja x 25 Frascos Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
108	PNC BENZATINICA 1'200,000 UI	F/AMP	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: BENZATINA BENCILPENICILINA O BENCILPENICILINA BENZATINICA Concentración: 1 200 000 UI 1 200 000 UI/VIAL Forma farmacéutica: INYECTABLE Vía de administración: INTRAMUSCULAR Presentación: polvo para suspensión inyectable. Caja x 10 F/AMP Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.

109	PNC CLEMIZOL 1 '000,000 UI C/DILUYENTE	F/AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: PENICILINA CLEMIZOL C/DILUYENTE</p> <p>Concentración: 1 '000,00 UI</p> <p>Forma farmacéutica: INYECTABLE</p> <p>Vía de administración: INTRAVENOSA E INTRAMUSCULAR</p> <p>Presentación: Caja x 10 F/AMP</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
110	POLIMICINA/NEOMICINA/FURALTADONA GTS ÓTICAS FCO X 10 ML.	FCO	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: POR CADA 10 ML; POLIMIXINA B SULFATO 1 000 000 UI, NEOMICINA SULFATO 0,5 G; FURALTADONA CLORHIDRATO 0,450 G, FLUORHIDROCORTISONA ACETATO 0,1 G; LIDOCAÍNA CLORHIDRATO 4.0 G</p> <p>Concentración:</p> <p>Forma farmacéutica: SOLUCIÓN GOTAS ÓTICAS</p> <p>Vía de administración: ÓTICA</p> <p>Presentación: Caja con frasco de 10 ml con gotero.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p> <p>Recomendaciones sobre almacenamiento: Almacenar a temperatura menor de 30 °C. Proteger de la humedad.</p>
111	PREDNISOLONA SUSP OFTÁLMICA ESTERIL 1% x 5 ml	FCO	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: ACETATO DE PREDNISOLONA</p> <p>Concentración: 1% X 5 ml</p> <p>Forma farmacéutica: SUSPENSIÓN OFTÁLMICA, comprende a la forma farmacéutica suspensión oftálmica.</p> <p>Vía de administración: OFTÁLMICA O CONJUNTIVAL</p> <p>Presentación: Caja con frasco de 5 ml con gotero.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
112	PREDNISONA 20 mg	TAB	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: PREDNISONA</p> <p>Concentración: 20 mg</p> <p>Forma farmacéutica: TABLETA, comprende a las formas farmacéuticas comprimido, comprimido recubierto, tableta y tableta recubierta</p> <p>Vía de administración: ORAL o BUCAL.</p> <p>Presentación: Caja x 100 tabletas.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>

113	PROPOFOL 1%	JERINGA	<p>Ingrediente farmacéutico activo – IFA: PROPOFOL EXCIPIENTES: ACEITE DE SOYA REFINADO, TRIGLICERIDOS DE CADENA MEDIA, FOSFOLIPIDOS DE HUEVO, GLICEROL, ACIDO OLEICO, HIDROXIDO DE SODIO, NITROGENO, AGUA PARA INYECCIÓN C.S.P. 20 ML</p> <p>Concentración: 1% (10 mg/1ml)</p> <p>Forma farmacéutica: EMULSIÓN INYECTABLE</p> <p>Vía de administración: INTRAVENOSA.</p> <p>Presentación: Caja x 5 F/V X 20 ml.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
114	PROPOFOL 200 mg	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo – IFA: PROPOFOL</p> <p>Concentración: 200 mg/ 20 ml</p> <p>Forma farmacéutica: EMULSIÓN INYECTABLE</p> <p>Vía de administración: INTRAVENOSA.</p> <p>Presentación: Caja x 5 F/V X 20 ml.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
115	RANITIDINA 300 mg	TAB	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: CLORHIDRATO DE RANITIDINA.</p> <p>Concentración: 300 mg</p> <p>Forma farmacéutica: TABLETA</p> <p>Vía de administración: ORAL</p> <p>Presentación: Caja x 100 tabletas.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
116	RANITIDINA 50 mg/ 2 ml	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: RANITIDINA</p> <p>Concentración: 50 mg</p> <p>Forma farmacéutica: INYECTABLE</p> <p>Vía de administración: INTRAMUSCULAR</p> <p>Presentación: Caja x 50 AMP</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
117	RIFAMICINA 1% Tópico Spray	FCO	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: RIFAMICINA</p> <p>Concentración: 1%</p> <p>Forma farmacéutica: SOLUCIÓN</p> <p>Vía de administración: TÓPICA</p> <p>Presentación: Caja conteniendo 01 frasco atomizador x 30 ml</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
118	ROCURONIO BROMURO 50 mg/5 ml	F/A	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: ROCURONIO BROMURO</p> <p>Concentración: 50 mg/ 5 ml</p> <p>Forma farmacéutica: SOLUCIÓN INYECTABLE</p> <p>Vía de administración: INTRAVENOSA</p> <p>Presentación: Caja X 10 F/V X 5 ml</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>

119	SALBUTAMOL 100 mcg/ dosis inhalador	FCO	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: SULFATO DE SALBUTAMOL (SALBUTAMOL SULFATO, PROPELENTE INERTE: 1,1,1,2- TETRAFLUORETANO)</p> <p>Concentración: 100 MCG / DOSIS</p> <p>Forma farmacéutica: AEROSOL PARA INHALACION</p> <p>Vía de administración: INHALATORIA</p> <p>Presentación: Caja de cartón x 1 frasco con válvula dosificadora y adaptador oral x 200 dosis.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
120	SALES DE REHIDRATACIÓN ORAL Fórmula OMS - P - SOBRE	UND	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: GLUCOSA ANHIDRA, CLORURO DE SODIO, CLORURO DE POTASIO, CITRATO TRISÓDICO DIHIDRATADO</p> <p>Composición: x sobre 20,5 g: Glucosa Anhidra 13,5 g (75 mEq); Cloruro de sodio 2.6 g (Sodio 75 mEq o mmol/L); Cloruro de Potasio 1.5 g (Potasio 20 mEq o mmol/L); Citrato 2.9 g (Citrato 10 mmol/L); para las sales Cloro 65 mEq o mmol/L</p> <p>Forma farmacéutica: POLVO ORAL.</p> <p>Vía de administración: ORAL</p> <p>Presentación: Caja de cartón x 25 sobres.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
121	SEVOFLURANO 99.97 - 100%	FCO	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: SEVOFLURANO 100% LÍQUIDO PARA INHALACIÓN DEL VAPOR</p> <p>Composición Cualitativa y Cuantitativa: Sevoflurano 100%. Contiene como mínimo 300 ppm de agua como protección frente al ácido de Lewis ambiental. No contiene otros aditivos ni conservantes.</p> <p>Forma Farmacéutica:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Líquido para inhalación del vapor. ➤ Líquido volátil no inflamable. <p>Presentación: Frasco Ámbar de 250 ml en Caja de Cartón.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
122	SIMETICONA 80 MG	TAB	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: SIMETICONA.</p> <p>Concentración: 80 MG</p> <p>Forma farmacéutica: TABLETA MASTICABLE</p> <p>Vía de administración: ORAL.</p> <p>Presentación: Caja conteniendo hasta 100 o 500 unidades.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>

123	SODIO CLORURO 0.9% x 1 L	FCO	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: SODIO CLORURO.</p> <p>Concentración: 0.9%</p> <p>Forma farmacéutica: INYECTABLE</p> <p>Vía de administración: INTRAVENOSA O INFUSIÓN INTRAVENOSA.</p> <p>Presentación: Frasco de polipropileno incoloro con tapa combinada de polipropileno incoloro de 1000 ml.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
124	SODIO CLORURO 20% (HIPERSODIO)	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: CLORURO DE SODIO.</p> <p>Concentración: 20 %</p> <p>Forma farmacéutica: INYECTABLE</p> <p>Vía de administración: INTRAVENOSA</p> <p>Presentación: Caja x 25 o 50 amp.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
125	SOLUCIÓN POLIELECTROLITICA 1000 ML	FCO	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE SODIO + GLUCOSA ANHIDRA O DEXTROSA+ LACTATO DE SODIO.</p> <p>Concentración: 1,5 g/ L+ cloruro de sodio 3,5 g/ L+ glucosa anhidra o dextrosa 20 g/ L+ lactato de sodio 3,4 g/ L</p> <p>Forma farmacéutica: INYECTABLE</p> <p>Vía de administración: INTRAVENOSA</p> <p>Presentación: Frasco de polipropileno incoloro con tapa combinada de polipropileno incoloro de 1000 ml.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
126	SOLUCIÓN SALICILADA 120 ml	FCO	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: ÁCIDO SALICÍLICO (Salicilato de metilo... 10.0 ml)</p> <p>Concentración: 10 %</p> <p>Forma farmacéutica: SOLUCION TÓPICA</p> <p>Vía de administración: TOPICA</p> <p>Presentación: FRASCO DE 120 ML</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
127	SUBSALICILATO DE BISMUTO 87.33 mg x 5 ml X 150 ML	FCO	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: BISMUTO SUBSALICILATO</p> <p>Concentración: 87.33 mg/5 ml</p> <p>Forma farmacéutica: SUSPENSIÓN</p> <p>Vía de administración: ORAL</p> <p>Presentación: frasco x 150 ml</p> <p>Vigencia: \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>

128	SUERO ANTIOFIDICO POLIVALENTE LIOFILIZADO 10ML	FCO/AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: SUERO ANTIOFIDICO POLIVALENTE LIOFILIZADO</p> <p>Composición: Inmunoglobulinas de origen equino con alto contenido de anticuerpos neutralizantes del veneno de las serpientes de los géneros Bothrops, Lachesis y Crotalus</p> <p>Forma farmacéutica: POLVO PARA SOLUCION INYECTABLE</p> <p>Vía de administración: INTRAMUSCULAR O INTRAVENOSA</p> <p>Presentación: Caja con 2 frascos x 10 ML. con jeringa y agua para dilución</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
129	SULFADIAZINA DE PLATA 1% x 50 g Crema	TUBO	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: SULFADIAZINA DE PLATA</p> <p>Concentración: 1%</p> <p>Forma farmacéutica: CREMA</p> <p>Vía de administración: TÓPICO</p> <p>Presentación: tubo x 50 g</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
130	SULFADIAZINA DE PLATA 1 % CREMA	FCO	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: SULFADIAZINA DE PLATA</p> <p>Concentración: 1 %</p> <p>Forma farmacéutica: CREMA, comprende a la forma farmacéutica, crema</p> <p>Vía de administración: TÓPICA</p> <p>Presentación: FRASCO x 400G</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
131	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 800 -160 mg	TAB	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: SULFAMETOXAZOL +TRIMETROPINA</p> <p>Concentración: 800mg/160mg</p> <p>Forma farmacéutica: TABLETA</p> <p>Vía de administración: ORAL</p> <p>Presentación: Caja x 100 Tabletas</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
132	TERBINAFINA 250 mg	TAB	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: TERBINAFINA o CLORHIDRATO DE TERBINAFINA.</p> <p>Concentración: 250 mg</p> <p>Forma farmacéutica: TABLETA, comprende a las formas farmacéuticas, tableta, tableta recubierta y comprimido.</p> <p>Vía de administración: ORAL o PER ORAL o BUCAL</p> <p>Presentación: Caja x 100 Tabletas</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>

133	TIOPIENTAL SÓDICO 1 g	F/AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: TIOPIENTAL</p> <p>Concentración: 1 G</p> <p>Forma farmacéutica: POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE</p> <p>Vía de administración: INTRAVENOSA</p> <p>Presentación: VIAL X 1 G</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
134	TRAMADOL (CLORHIDRATO) 100 mg	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo - IFA: TRAMADOL</p> <p>Concentración: 100 mg/ 2ml</p> <p>Forma farmacéutica: INYECTABLE</p> <p>Vía de administración: INTRAMUSCULAR E INTRAVENOSA</p> <p>Presentación: Caja x 10 AMP</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
135	TRIAMCINOLONA ACETATO 40 mg/ml	F/AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo – IFA: ACETONIDO DE TRIAMCINOLONA.</p> <p>Concentración: 40 mg/ 1 MI</p> <p>Forma farmacéutica: INYECTABLE, comprende a la forma farmacéutica suspensión inyectable.</p> <p>Vía de administración: INTRAARTICULAR e INTRAMUSCULAR</p> <p>Presentación: Caja x 1 AMP</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>
136	VACUNA ANTITETANICA 40 UI / 0,5 ML INY	AMP	<p>Ingrediente farmacéutico activo – IFA: VACUNA ANTITETÁNICA</p> <p>Composición: La Vacuna Antitetánica es obtenida a partir de cultivos de Clostridium tetani, destoxificada con Formaldehído - calor y purificada por métodos físico - químicos y cromatográficos. La Anatoxina Tetánica es finalmente adsorbida en gel de Hidróxido de Aluminio.</p> <p>Cada dosis contiene:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Anatoxina tetánica purificada: 10 Lf ➤ Gel de hidróxido de aluminio: 0.3 mg ➤ Hidrógeno Fosfato Disódico: 0,119 mg ➤ Di hidrógeno Fosfato de Sodio Di hidratado: 0,187 mg ➤ Tiomersal (como preservativo): 0.05 mg ➤ Cloruro de Sodio: 4.25 mg ➤ Agua para inyección: c.s. <p>Forma Farmacéutica: Suspensión inyectable.</p> <p>Vía de administración: INTRAMUSCULAR, en la parte superior de la cara lateral externa del brazo.</p> <p>Almacenamiento: Debe mantenerse durante su transportación y almacenamiento a temperatura de 2 a 8 °C.</p> <p>No congelar: Evitar la exposición a agentes físicos como la luz intensa o las radiaciones.</p> <p>Fecha de Vencimiento: Se considerará la impresa en la etiqueta del bulbo.</p> <p>Presentación: Bulbos de 1 dosis, 5 dosis, 10 dosis y 20 dosis.</p> <p>Presentación: Frasco de 10 dosis de 5 ml, jeringa descartable y aguja 25 G x 1, auto retráctil.</p>

			Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.
137	VECURONIO BROMURO CON DISOLVENTE 4 mg	AMP	Ingrediente farmacéutico activo - IFA: VECURONIO BROMURO Concentración: 4 MG Forma farmacéutica: POLVO PARA SOLUCION INYECTABLE Vía de administración: INTRAVENOSA Presentación: Caja de cartón por 1 a más viales de vidrio tipo I incoloro conteniendo polvo liofilizado + 1 a más ampollas de vidrio tipo I incoloro conteniendo solvente por 1mL respectivamente Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.

V. VIGENCIA MINIMA DEL PRODUCTO (de corresponder):

La vigencia mínima de los insumos médicos deberá ser igual o mayor de lo solicitado en las especificaciones técnicas al momento de su fecha de entrega al almacén de la entidad.

Excepcionalmente, para el material médico que por sus propiedades biológicas, físicas y químicas no pueden cumplir con la vigencia mínima establecida podrán presentar vigencias menores, siempre que estas no sean inferiores al 60% del tiempo de vida útil especificado para el producto y declarado por el fabricante. Esta situación deberá encontrarse debidamente sustentada. Para este caso particular se deberá adjuntar Carta de Compromiso de canje por vencimiento con las mismas condiciones que oferta el producto. Asimismo, a la suscripción del contrato esta Declaración Jurada deberá ser cambiada por una Carta Notarial de Garantía de Canje por Vencimiento por el insumo médico que lo requiera.

En los casos de material médico que no presente fecha de expiración estas deben tener una fecha de fabricación no mayor a tres (03) años contados retrospectivamente desde la fecha de recepción por parte de la entidad.

VI. GARANTÍA COMERCIAL DE LOS BIENES:

En la garantía comercial del postor sobre la calidad del producto ofertado, la misma que no podrá ser menor a 18 meses, contados a partir de la fecha de la conformidad de los mismos.

VII. LUGAR DE ENTREGA Y CONFORMIDAD:

La entrega del material médico se realizará en el almacén la recepción y la conformidad será otorgada por el Batallón de Sanidad N°511, ubicado en el Cuartel Bolívar en la Calle Antonio Polo 504 - Pueblo Libre 15084 – Provincia y Departamento de Lima o el que haga sus veces.

El horario para recepción de los bienes en los almacenes de la entidad es de lunes a viernes de 08:00 a 12:00 horas y de 14:00 a 16:00 horas.

VIII. CRONOGRAMA Y PLAZOS DE ENTREGA:

La entrega será del 100% en una (01) sola entrega

La entrega se realizará en el plazo máximo de siete (07) días calendarios como máximo contados a partir del día siguiente de recepcionada la orden de compra.

IX. FORMA DE PAGO:

La entidad realizará un pago único, luego de haberse dado la conformidad correspondiente, el cual se efectuará, dentro de los 15 días calendario siguiente a la conformidad emitida.

X. CONFIDENCIALIDAD:

Toda información a que tenga acceso EL CONTRATISTA, así como su personal, es estrictamente confidencial. El contratista y su personal deben comprometerse a mantener las reservas del caso y no transmitirla a ninguna persona (natural o jurídica) sin la autorización expresa y por escrito por parte de la entidad.



Sobre la inobservancia del párrafo anterior, esta se entenderá como un incumplimiento que no puede ser revertido, por lo que se procederá a la resolución de la orden de compra, bastando para ello una comunicación notarial.

XI. PENALIDAD:

En concordancia con el artículo 162° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, 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.

OTRAS PENALIDADES:

Adicionalmente a la penalidad por incumplimiento regulado en el reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, el COSALE podrá aplicar la siguiente penalidad

Descripción de la penalidad	Monto de la penalidad
No cumplir con efectuar el canje o la reposición de los bienes dentro del plazo de dos días establecido en la declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o reposición por defectos o vicios ocultos	Una (01) Unidad Impositiva Tributaria (UIT)

XII. 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 del material médico 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., de acuerdo al Artículo N° 146 del reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de 18 meses, contado a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD.

3.1. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

A.	CAPACIDAD LEGAL
	HABILITACIÓN
	<p><u>Requisitos:</u> El postor debe contar con:</p> <p>Inscripción vigente en el Registro Nacional de Establecimientos Farmacéuticos a cargo de la ANM o ARS según corresponda, que lo autoriza para realizar actividades de fabricación, importación, exportación, almacenamiento, comercialización, distribución, dispensación o expendio de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios, objeto de la convocatoria.</p>
	<p>Importante</p> <p><i>De conformidad con la Opinión N° 186-2016/DTN, la habilitación de un postor, está relacionada con cierta atribución con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo la actividad materia de contratación, este es el caso de las actividades reguladas por normas en las cuales se establecen determinados requisitos que las empresas deben cumplir a efectos de estar habilitadas para la ejecución de determinado servicio o estar autorizadas para la comercialización de ciertos bienes en el mercado.</i></p> <p><u>Acreditación:</u> Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento expedido por la Autoridad Nacional de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios (ANM) o por la Autoridad Regional de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios (ARM) que otorga al postor la inscripción en el Registro Nacional de Establecimientos Farmacéuticos.</p> <p>La Autorización Sanitaria de Funcionamiento deberá encontrarse activo a la fecha de la presentación de las ofertas en la base de datos del Registro Nacional de Establecimientos Farmacéuticos, publicado en la página web de la DIGEMID.</p> <p>Importante</p> <p><i>En el caso de consorcios, cada integrante del consorcio que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas directamente al objeto de la convocatoria debe acreditar este requisito.</i></p>
B.	EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD
	<p><u>Requisitos:</u> El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 2'000,000.00 (Dos Millones con 00/100 Soles), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.</p> <p>Se consideran bienes similares a los siguientes. Medicamentos, material e insumos medicos</p> <p><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 abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago¹³ correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.</p>

¹³ 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”.



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

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

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

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

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

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

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

Sin perjuicio de lo anterior, los postores deben llenar y presentar el **Anexo N° 7** referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.

Importante

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

Importante

- 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 registro en el SEACE o el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N°6), según corresponda.	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 80 puntos

OTROS FACTORES DE EVALUACIÓN	20 puntos
B. PLAZO DE ENTREGA¹⁴	
<u>Evaluación:</u> Se evaluará en función al plazo de entrega ofertado, el cual debe mejorar el plazo de entrega establecido en las Especificaciones Técnicas. <u>Acreditación:</u> Se acreditará mediante la presentación de declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	De 04 días calendario: 20 puntos De 05 días calendario: 10 puntos De 06 días calendario: 05 puntos
PUNTAJE TOTAL	100 puntos¹⁵

Importante

Los factores de evaluación elaborados por el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, 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.

¹⁴ Este factor podrá ser consignado cuando del expediente de contratación se advierta que el plazo establecido para la entrega de los bienes admite reducción, para lo cual deben establecerse rangos razonables para la asignación de puntaje, esto es que no suponga un riesgo de incumplimiento contractual y que represente una mejora al plazo establecido.

¹⁵ Es la suma de los puntajes de todos los factores de evaluación.



CAPÍTULO V PROFORMA DEL CONTRATO

Importante

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

Conste por el presente documento, la contratación 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 del bien, 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 PAGO¹⁶

LA ENTIDAD se obliga a pagar la contraprestación a EL CONTRATISTA en [INDICAR MONEDA], en [INDICAR EL DETALLE DEL PAGO ÚNICO O PAGOS A CUENTA, SEGÚN CORRESPONDA], 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 mayor, EL CONTRATISTA tendrá derecho al pago de intereses legales conforme a lo establecido

¹⁶ En cada caso concreto, dependiendo de la naturaleza del contrato, podrá adicionarse la información que resulte pertinente a efectos de pago.



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

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.

CLÁUSULA NOVENA: GARANTIA COMERCIAL

EL CONTRATISTA ofrece a LA ENTIDAD la garantía comercial de meses posteriores a la recepción y conformidad de la prestación.

CLÁUSULA DECIMA: 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 CONTROVERSIAS¹⁷

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.

¹⁷ 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).



CLÁUSULA VIGÉSIMA: DOMICILIO PARA EFECTOS DE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL

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

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

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

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

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

“LA ENTIDAD”

“EL CONTRATISTA”

Importante

Este documento puede firmarse digitalmente si ambas partes cuentan con firma digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales¹⁸.

¹⁸ 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° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :		
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 compra¹⁹

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.

¹⁹ 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° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

Datos del consorciado 1			
Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :		
Correo electrónico :			

Datos del consorciado 2			
Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :		
Correo electrónico :			

Datos del consorciado ...			
Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :		
Correo electrónico :			

Autorización de notificación por correo electrónico:

Correo electrónico del consorcio:

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

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
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 compra²⁰

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]

²⁰ 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.



.....
**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.



ANEXO N° 2

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

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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



ANEXO N° 3

DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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



ANEXO N° 4

DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE ENTREGA

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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



ANEXO N° 5

PROMESA DE CONSORCIO

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

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

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

a) Integrantes del consorcio

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

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

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

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

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

1. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 1] [%]²¹

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

2. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2] [%]²²

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES

100%²³

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

²¹ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

²² Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

²³ 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.



ANEXO N° 6

PRECIO DE LA OFERTA

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

CONCEPTO	PRECIO TOTAL
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.*

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".*

ANEXO N° 7

EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]
Presente.-

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

Nº	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	Nº CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP ²⁴	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO ²⁵	EXPERIENCIA PROVENIENTE ²⁶ DE:	MONEDA	IMPORTE ²⁷	TIPO DE CAMBIO VENTA ²⁸	MONTO FACTURADO ACUMULADO ²⁹
1										
2										
3										
4										

²⁴ 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.

²⁵ **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.

²⁶ 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”*.

²⁷ Se refiere al monto del contrato ejecutado incluido adicionales y reducciones, de ser el caso.

²⁸ 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.

²⁹ Consignar en la moneda establecida en las bases.



Nº	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	Nº CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP ²⁴	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO ²⁵	EXPERIENCIA PROVENIENTE ²⁶ DE:	MONEDA	IMPORTE ²⁷	TIPO DE CAMBIO VENTA ²⁸	MONTO FACTURADO ACUMULADO ²⁹
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° 8

DECLARACIÓN JURADA (NUMERAL 49.4 DEL ARTÍCULO 49 DEL REGLAMENTO)

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

Mediante el presente el suscrito, postor y/o Representante Legal de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], declaro 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° 09

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

(DOCUMENTO A PRESENTAR EN EL PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO)

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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



ANEXO N° 10

CARTA DE COMPROMISO DE CANJE AUTOMATICO DE LOS PRODUCTOS

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

NOMBRE O RAZON SOCIAL DEL POSTOR:

Mi representada, de resultar beneficiada con la buena pro que se oferta, SE COMPROMETE A REALIZAR EL CANJE AUTOMATICO DE LOS PRODUCTOS objeto de la convocatoria, antes de la fecha de expiración o durante la entrega en el caso de detectarse deficiencias en la calidad, presentan deterioros por manipuleo o transporte, en el plazo de 2 días siguientes de presentarse la observación.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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



FORMATO N° 1

FICHA TECNICA DEL PRODUCTO CONFORME A LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS

NOMBRE O RAZON SOCIAL DEL POSTOR	
SUB ITEM N°	
NOMBRE Y DESCRIPCION DEL PRODUCTO	
NOMBRE COMERCIAL QUE FIGURA EN EL REGISTRO SANITARIO O AUTORIZACION SANITARIA	
NOMBRE COMERCIAL DEL PRODUCTO EN CASO DE NO TENER REGISTRO SANITARIO	
MARCA	
FABRICANTE	
PAIS DE ORIGEN	

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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