

BASES ESTÁNDAR DE CONTRATACIÓN DIRECTA PARA BIENES

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



Organismo
Supervisor de las
Contrataciones
del Estado

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

BASES ESTÁNDAR DE CONTRATACIÓN DIRECTA



HOSPITAL DE CHANCAY Y SBS
DR. HIDALGO ATOCHE LÓPEZ

CONTRATACION DIRECTA Nº 002-2023-HCH-SBS

CONTRATACIÓN DE BIENES

**ADQUISICIÓN DE MATERIAL MÉDICO PARA EL SERVICIO DE FARMACIA DEL
HOSPITAL DE CHANCAY Y SERVICIOS BÁSICOS DE SALUD
DR. HIDALGO ATOCHE LOPEZ**



CAPÍTULO I GENERALIDADES

1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : HOSPITAL DE CHANCAY Y SERVICIOS BÁSICOS DE SALUD
DR HIDALGO ATOCHE LOPEZ

RUC N° : 20284684827

Domicilio legal : CALLE MARISCAL SUCRE S/N - CHANCAY

Correo electrónico: : procesoschancay@gmail.com

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación de **ADQUISICION DE MATERIAL MEDICO**

ITEM	DESCRIPCIÓN	UND. MED.	CANT.
001	APOSITO TRANSPARENTE ADHESIVO 10 cm X 12 cm UNIDAD	UND	2,500
002	APOSITO TRANSPARENTE ADHESIVO 6 cm X 7 cm UNIDAD	UND	500
003	BOMBILLA DE JEBE PARA ASPIRACION N° 06 UNIDAD	UND	200
004	CATETER ENDOVENOSO PERIFERICO N° 22 G X 1" UNIDAD	UND	2,500
005	ELECTRODO DISCO AUTOADHESIVO DESCARTABLE PARA ECG ADULTO UNIDAD	UND	3,500
006	ELECTRODO DISCO AUTOADHESIVO DESCARTABLE PARA ECG PEDIATRICO UNIDAD	UND	1,000
007	EQUIPO DE TRANSFUSION DE SANGRE UNIDAD	UND	200
008	EQUIPO DE VENOCISIS UNIDAD	UND	6,000
009	EQUIPO MICROGOTERO CON CAMARA GRADUADA 100 mL UNIDAD	UND	6,000
010	GASA FRACCIONADA ESTERIL 10 cm X 10 cm DE 8 PLIEGUES X 5 UNI UNIDAD	UND	30,000
011	HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N° 11 UNIDAD	UND	500
012	HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N° 15 UNIDAD	UND	500
013	HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N° 21 UNIDAD	UND	500
014	JERINGA ASEPTO DESCARTABLE 60 mL UNIDAD	UND	100
015	JERINGA DESCARTABLE DE TUBERCULINA 1 mL CON AGUJA 25 G X 5/8" UNIDAD	UND	3,500
016	MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA L UNIDAD	UND	1,500
017	MASCARA DE OXIGENO DESCARTABLE CON RESERVORIO PARA NEBULIZACION PEDIATRICO UNIDAD	UND	50
018	MASCARA DE OXIGENO DESCARTABLE PARA NEBULIZACION PEDIATRICO UNIDAD	UND	200
019	SONDA DE ASPIRACION ENDOTRAQUEAL N° 14 UNIDAD	UND	1,500
020	SONDA NASOGASTRICA N° 14 UNIDAD	UND	200
021	SONDA VESICAL TIPO FOLEY 2 VIAS DESCARTABLE N° 14 UNIDAD	UND	300
022	VENDA ELASTICA 4" X 5 yd UNIDAD	UND	300



1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante **MEMORANDO N° 416-UE.405-H.CH.DE.SBS./12-2023**, de fecha 12 de diciembre del 2023.

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

DONACIONES Y TRANSFERENCIAS

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 CORRESPONDE

1.7. DISTRIBUCIÓN DE LA BUENA PRO

NO CORRESPONDE

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 un plazo de **07 días calendarios**, contados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra.

1.10. COSTO DE REPRODUCCIÓN Y ENTREGA DE BASES

Gratuito, a través del **SEACE**.

1.11. BASE LEGAL

- Ley N° 31638 – Ley del Presupuesto del Sector Público del año fiscal 2023.
- Ley N° 31639 – Ley del Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público para el año fiscal 2022.
- Ley N° 31640 – Ley del Endeudamiento del Sector Público para el año fiscal 2023.
- Decreto Supremo N° 082-2019-EF, Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado.
- Decreto Supremo N° 344-2018-EF, que aprueba el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, y su modificatoria mediante Decreto Supremo N° 234.-2022-EF.
- Directivas y Comunicados emitidos por el Organismo Supervisor de las Contrataciones del Estado – OSCE.
- Ley N° 27444 – Ley del Procedimiento Administrativo General.
- Decreto Supremo N° 013.-2013-PRODCUCE.
- Ley N° 28015, Ley de Promoción y Formalización de la Pequeña y Microempresa.
- Decreto Legislativo N° 1071, Ley de Arbitraje, modificado por Decreto Urgencia N° 020-2020.
- Demás Normas vigentes en materia de Contrataciones del Estado.

Código Civil

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

DEBER DE COLABORACIÓN

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

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

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

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



SECCIÓN ESPECÍFICA

CONDICIONES ESPECIALES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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



CAPÍTULO 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 documentos¹, la siguiente documentación:

2.2.1. Documentación de presentación obligatoria

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

- a) Declaración jurada de datos del postor. **(Anexo Nº 1)**
- b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.

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

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

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

- c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. **(Anexo Nº 2)**
- d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. **((Anexo Nº 3).**
- e) Declaración jurada de plazo de entrega. **(Anexo Nº 4)²**
- f) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. **(Anexo Nº 5)**
- g) El precio de la oferta en SOLES debe registrarse directamente en el formulario electrónico del SEACE.

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

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

Adicionalmente, se debe adjuntar el Anexo N° 6 en el caso de procedimientos convocados a precios unitarios.

En el caso de procedimientos convocados a suma alzada únicamente se debe adjuntar el Anexo N° 6.

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

2.2.1.2. Documentos para acreditar los requisitos de calificación

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

2.2.2. Documentación de presentación facultativa:

- a) En el caso de microempresas y pequeñas empresas integradas por personas con discapacidad, o en el caso de consorcios conformados en su totalidad por estas empresas, deben presentar la constancia o certificado con el cual acredite su inscripción en el Registro de Empresas Promocionales para Personas con Discapacidad³.
- b) Solicitud de bonificación del cinco por ciento (5%) por tener la condición de micro y pequeña empresa (**Anexo N°10**).

2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

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

- a) Garantía de fiel cumplimiento del contrato
- b) Garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias, de ser el caso.
- c) Contrato de consorcio con firmas legalizadas ante Notario de cada uno de los integrantes, de ser el caso.
- d) Código de cuenta interbancaria (CCI) o, en el caso de proveedores no domiciliados, el número de su cuenta bancaria y la entidad bancaria en el exterior.
- e) Copia de la vigencia del poder del representante legal de la empresa que acredite que cuenta con facultades para perfeccionar el contrato, cuando corresponda.
- f) Copia de DNI del postor en caso de persona natural, o de su representante legal en caso de persona jurídica.
- g) Domicilio para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- h) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado⁴.
- i) Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete⁵.

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 **AV. MARISCAL SUCRE NRO. S/N CHANCAY (A 1 CUADRA DE LA PLAZA DE ARMAS) CHANCAY – HUARAL – LIMA** en el horario de 8:30 a 16:00 horas.

2.5. FORMA DE PAGO

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en PAGO

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

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

⁵ Incluir solo en caso de contrataciones por paquete.

ÚNICO, para lo cual es necesario previamente, los siguientes documentos:

- Recepción del encargado del Almacén General
- Acta y/o Informe de conformidad del Servicio de Farmacia
- Comprobante de pago que deberá incluir: Factura (Original, SUNAT y 1 copia)
- Guía de Remisión (original y Copia)
- Copia del Contrato.

Dicha documentación se debe presentar en la Oficina de Logística del Hospital de Chancay y Servicios Básicos de Salud – Dr. Hidalgo Atoche López, sito en **Av. MARISCAL SUCRE NRO. S/N CHANCAY (A 1 CUADRA DE LA PLAZA DE ARMAS) CHANCAY – HUARAL – LIMA**, de Lunes a Viernes en el siguiente Horario 8:30am a 16:00 horas.



CAPÍTULO III REQUERIMIENTO

3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS



GOBIERNO REGIONAL DE LIMA
HOSPITAL CHANCAY Y SERVICIOS BÁSICOS DE SALUD



HOSPITAL DE CHANCAY Y SBS
DR. HIDALGO ATOCHE LOPEZ

“Año de la unidad, la paz y el desarrollo”

Nuevo Reg. Documento: 04922702
Nuevo Reg. Expediente: 03017248

MEMORANDUM N°2561-GRL-GRDS-DIRESA-LIMA-HCH-SBS/DA/2023

DE : Econ. JUAN CARLOS ROMERO GRADOS
Director de la Oficina de Administración.

A : Lic. Adm. YUSSALIN YANET SANCHEZ RAMIREZ
Jefa de la Unidad de Logística.

ASUNTO : ADQUISICION DE MATERIAL MEDICO

REFERENCIA : MEMORANDUM N°0698-GRL-GRDS-DIRESA-LIMA-HCH-SBS-DAT/SFARMA/2023

FECHA : Chancay, 29 de noviembre del 2023



Mediante el presente me dirijo a usted para saludarlo cordialmente, y al mismo tiempo en atención al documento de la referencia emitido por el Servicio de Farmacia, en el cual solicita la **ADQUISICION DE MATERIAL MEDICO**, para la atención de pacientes en UCI y Trauma Shock, consultorio externo y emergencia, hospitalización, tal y como se detallada en el documento adjunto.

En tal sentido y en el marco de sus competencias en coordinación con el área funcional competente, alineando sus acciones a la normatividad aplicable, sirvase evaluar la factibilidad del requerimiento presentado por el Servicio de Farmacia, a fin de realizar la determinación de la específica de gasto y verificar la disponibilidad presupuestal correspondiente, debiendo tener en cuenta los **criterios de austeridad y racionalidad del gasto publico**

Sin otro particular quedo de usted.

Atentamente,

ECON. JUAN CARLOS ROMERO GRADOS
D.L. 07674
Director de la Oficina de Administración

C.c. archivo



HOSPITAL AMIGO DE LA MADRE,
DE LA NIÑA Y EL NIÑO



Reg.Doc: 04922020
Reg.Exp: 03016912



"Año De La Unidad, La Paz y El Desarrollo"
INFORME N° 00698-GRL-GRDS-DIRESA-LIMA-HCH-SBS-DAT/SFARMA/2023

A : Econ. JUAN CARLOS ROMERO GRADOS
Director Administrativo del Hospital de Chancay

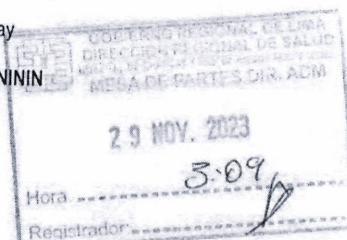
DE : Q.F. CAROLINA MARGARITA CHAMBI CHINININ
Jefe del Servicio de Farmacia

CC : LIC. ADM. YUSSALIN SANCHEZ RAMIREZ
Jefe de la Unidad de Logística

ASUNTO : REQUERIMIENTO DE MATERIAL MÉDICO

REFERENCIA : OFICIO MULTIPLE D000061-2023-CENARES-MINSA

FECHA : Chancay, 29 de noviembre del 2023



Por medio del presente me dirijo a usted para saludarlos cordialmente y a su vez informarle que en cumplimiento del artículo 16 del TUO de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado por Decreto Supremo N° 082-2019-EF, se realizó el requerimiento de Productos Farmacéuticos para proceso de selección, el mismo que se encuentra en proceso (estudio de mercado) en la Unidad de Logística.

Sin embargo, ha existido un incremento en uso del Material Médico para atenciones de los pacientes de diversos servicios del Hospital de Chancay y SBS; lo cual podría generar un posible desabastecimiento en nuestro servicio de farmacia; por ello, tenemos la necesidad de que requiera la adquisición de diversos ítems de Insumos Médicos, que se remite en el adjunto, conforme a los formatos N° 01 de la Directiva Administrativa N° 001-2023-HCH-SBS-OA/UL, adjunto al presente.

Que, dicho requerimiento es por necesidad de forma urgente y tiene la finalidad de garantizar el abastecimiento y disponibilidad de Medicamentos en la farmacia del Hospital de Chancay y SBS hasta que se culmine el proceso de selección que se encuentra en proceso; asimismo, dicho requerimiento de materiales, servirá para atención de pacientes de Uci, trauma shock, consultorio externo, emergencia, hospitalización, de medicina, Ginecobstetricia, cirugía y Pediatría.

Que, el numeral 40.3 del artículo 40 del Reglamento establece los supuestos en los que no se incurre en fraccionamiento, precisándose que el primero de dichos supuestos se da cuando "Se contraten bienes o servicios idénticos a los contratados anteriormente durante el mismo ejercicio fiscal, cuando la contratación completa no se pudo realizar en su oportunidad, debido a que no se contaba con los recursos disponibles suficientes para realizar dicha contratación completa, o surge una necesidad imprevisible adicional a la programada".

En ese contexto, se hace de conocimiento que los ítems programados en la compra centralizada de productos farmacéuticos y dispositivos médicos programados en CENARES 2023. En reunión convocado por CENARES, los días 17/05 y 18/05, teniendo como sede las instalaciones del Hospital de Huaral, se brindó los alcances respectivos para que los ítems programados en la compra 2023, sean gestionados por la Unidad Ejecutora para garantizar el abastecimiento por un periodo de 05 y/o 07 meses, según corresponda, en tanto se culmina el proceso de selección, el mismo que se evidencia el OFICIO MULTIPLE D000061-2023-CENARES-MINSA.

Cabe precisar que dicho requerimiento surge de forma imprevisible, por el incremento en su uso, causando la ausencia de productos farmacéuticos que sirve para la atención inmediata de pacientes y/o usuarios de la entidad; por ello, se le SOLICITA atender el presente requerimiento y realizar las acciones que correspondan para la satisfacción del interés público, actuando bajo el enfoque de gestión por resultado.

Es importante mencionar que la gestión de adquisición de material Médico se debe a los siguientes factores:

- ✓ Se encuentran en situación DESABASTECIDO y SUBSTOCK.
- ✓ Retraso en procesos de internamientos de CENARES, según documento adjunto.
- ✓ No atención de Empresas proveedoras por cierre de inventario periodo 2023

GOBIERNO REGIONAL DE LIMA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL DE CHANCAY Y SERVICIOS BÁSICOS DE SALUD
Q.F. CAROLINA MARGARITA CHAMBI CHINININ
JEFE DEL SERVICIO DE FARMACIA
O.F.F., 29/11/2023



APOSITO TRANSPARENTE ADHESIVO 10 cm X 12 cm UNIDAD

El **apósito autoadhesivo** es una película de fácil aplicación con un sistema de marco combinado de 4 lados de papel removible, lo que permite su fácil colocación alrededor del catéter.

¿De qué está formado el apósito autoadhesivo?

El **apósito autoadhesivo** está formado por una película transparente y extensible de poliuretano libre de látex, cubierta de una masa acrílica adhesiva uniformemente distribuida.

Su tejido sintético microporoso es permeable al aire y/o vapor de agua y transpirable.

Tiras de papel grado médico, tela no tejida con adhesivo, que se adhiere a la piel

Características

- Libre de látex
- Permite visualizar bien la vía y mantiene la estabilidad del catéter
- Adherente, se adhiere a la piel de contacto.
- Permeable al aire, transpirable
- Su adhesivo es sensible a la presión
- Radiolúcido

Usos del apósito autoadhesivo

Está indicado para fijación de catéteres venosos centrales, catéter de inserción periférica, epidurales y pediátricos.

Presentación del apósito autoadhesivo

- Empaque individual
- Garantiza las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto
- Peel open
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes
- Cumple con norma CE, ISO 9001, ISO 13485
- Estéril
- Hipoalergénico
- No citotóxico
- No irritante



GOBIERNO REGIONAL DE LIMA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL DE CHANCAY Y SERVICIOS BÁSICOS DE SALUD
Q.F. CAROLINA GARCÍA CHAMBERAIN
JEFE DEL SERVICIO DE FARMACIA

APOSITO TRANSPARENTE ADHESIVO 6 cm X 7 cm UNIDAD

El **apósito autoadhesivo** es una película de fácil aplicación con un sistema de marco combinado de 4 lados de papel removible, lo que permite su fácil colocación alrededor del catéter.

¿De qué está formado el apósito autoadhesivo?

El **apósito autoadhesivo** está formado por una película transparente y extensible de poliuretano libre de látex, cubierta de una masa acrílica adhesiva uniformemente distribuida.

Su tejido sintético microporoso es permeable al aire y/o vapor de agua y transpirable.

Tiras de papel grado médico, tela no tejida con adhesivo, que se adhiere a la piel

Características

- Libre de látex
- Permite visualizar bien la vía y mantiene la estabilidad del catéter
- Adherente, se adhiere a la piel de contacto.
- Permeable al aire, transpirable
- Su adhesivo es sensible a la presión
- Radiolúcido

Usos del apósito autoadhesivo

Está indicado para fijación de catéteres venosos centrales, catéter de inserción periférica, pediátrico.

Presentación del apósito autoadhesivo

- Empaque individual
- Garantiza las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto
- Peel open
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes
- Cumple con norma CE, ISO 9001, ISO 13485
- Estéril
- Hipoalergénico
- No citotóxico
- No irritante



BOMBILLA DE ASPIRACIÓN N° 06

EMPAQUE:

Individual en polietileno estéril

MATERIAL:

Jebe látex

CARACTERÍSTICAS PARTICULARES:

Ergonómico

DIMENSIONES:

N° 06

OTRAS QUE SE CONSIDEREN IMPORTANTES:

- Producto debe contar con registro sanitario, certificación ISO, FDA, BPM y/o BPA u otros que acrediten su calidad.
- Certificados y/o constancias de comercialización en Instituciones del país.
- Fecha de expiración mayor a 24 meses



MINISTERIO NACIONAL DE SALUD
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL DE CHANCAY Y SERVICIOS BÁSICOS DE SALUD
Q.T. CAROLINA ROSARIO RAMÍREZ CHUMBIN
JEFE DEL SERVICIO DE FARMACIA

CATÉTER ENDOVENOSO PERIFÉRICO N.º 22 G X 1"

CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL BIEN

1. **DENOMINACIÓN TÉCNICA** : CATÉTER ENDOVENOSO PERIFÉRICO N.º 22 G X 1"
2. **UNIDAD DE MEDIDA** : Unidad
3. **CLASIFICACIÓN DE RIESGO** : Clase II – Moderado riesgo
4. **DESCRIPCIÓN GENERAL** : Dispositivo médico estéril de un solo uso (descartable), destinado a la administración parenteral de líquidos intravenosos, productos farmacéuticos, quimioterapia, transfusiones de sangre, toma de muestras de sangre.

5. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS

6.1 Componentes y Materiales

- **Catéter:** Polímero Biocompatible (Poliuretano grado médico u otro flexible equivalente), flexible radiopaco de uso clínico.
- **Cánula o aguja introductor-guía:** Introdutor-guía de acero quirúrgico grado médico inoxidable según normas AISI-SAE 304 o 316 o ISO-7153 (aceros), ISO-9626 (aguja o cánula) u otras normas compatibles con las especificaciones técnicas requeridas, declaradas en su Registro Sanitario.
- **Protector de la cánula:** Polipropileno u otro de grado médico uso clínico.

6.2 Dimensiones

- Calibre: 22 G
- Longitud: 1" (25.40 mm +/- 2mm) o su equivalente en milímetros

6.3 Acabado

- **Catéter:**
 - Tubo radiopaco, flexible
 - Con cono de conexión tipo Luer lock (6% de conicidad) según normas internacionales ISO 80369-7 según corresponda u otra norma autorizada en su Registro Sanitario.
 - Con cono luer con o sin alas firmemente ensamblado al catéter que permite establecer conexiones con otros dispositivos médicos como la línea de infusión.
 - Orificio para la colocación de puntos de sutura (opcional).
 - Diseño y seguridad: Empuñadura con firme control en la inserción.
 - Tapa de control de retorno o protección con filtro hidrófobo o protección de polímero grado médico compatible con el cono luer para un acoplamiento seguro.
 - La conexión debe ser transparente que permite visualizar retorno de sangre.
 - Con acabado uniforme en toda la superficie, libre de defectos que afecten su manipulación o que no permitan el fácil y firme acoplamiento entre sus componentes (cono luer del catéter con el pabellón de la aguja - introductor guía) y tapa de control de retorno o protección con filtro hidrófobo en cumplimiento a los principios de bioseguridad.
 - Con cono luer firmemente ensamblado al catéter.
- **Cánula o aguja Introdutor:**
 - Con punta afilada recta biselada o tribiselada, con bisel largo y siliconizado.
 - Con acabado uniforme en toda la superficie, libre de rebaba, corrosión a simple vista, desechos de pulidos, grietas, fisuras, fracturas.
 - Con pabellón firmemente ensamblado a la aguja (introdutor- guía).
- **Protector de cánula:**
 - Pieza plástica rígida o semirrígida translúcida de cierre o acoplamiento firme a presión que protege la integridad del catéter.

6.4 Otros

- Código de color: azul oscuro o azul ligero (ISO:10555-5 u otra norma que sustente el mismo).



ELECTRODO DISCO AUTOADHESIVO DESCARTABLE PARA ECG ADULTO

CARACTERÍSTICAS:

Empaque que garantice la conservación del producto, sin deterioro de sus propiedades físicas y químicas. Electrodo de material microporoso con sustancia conductora, en cantidades suficientes. Con sustancias conductoras y pegamento autoadhesivo hipo alérgico.

TAMAÑO: Adulto

GOBIERNO REGIONAL DE LIMA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
N° 002-2022-HCH-SBS
DR. CAROLINA ALVARADO CHAMORIN
JEFE DEL SERVICIO DE FARMACIA



ELECTRODO DISCO AUTOADHESIVO DESCARTABLE PARA ECG PEDIATRICO

CARACTERISTICAS:

Empaque que garantice la conservación del producto, sin deterioro de sus propiedades físicas y químicas. Electrodo de material microporoso con sustancia conductora, en cantidades suficientes. Con sustancias conductoras y pegamento autoadhesivo hipo alérgico.

TAMAÑO: Pediátrico


J.E. CAROLINA
JEFE DEL SERVICIO DE FARMACIA
HOSPITAL DE CHANCAY



EQUIPO DE TRANSFUSIÓN DE SANGRE - UNIDAD

Descripción del Producto:

Equipo de administración de sangre y componentes sanguíneos estéril con Óxido de Etileno, libre de pirógenos con un canal transparente que permite visualizar el paso de la sangre y/o componentes, con llave reguladora que garantiza un goteo exacto y asegura el flujo uniforme, una espiga de punta aguda y conectada a la cámara de goteo, con protector que garantiza la completa esterilidad y fácil conexión con la bolsa que contiene la sangre y/o componentes, una cámara de goteo transparente flexible para un fácil llenado y visualización, filtro de polipropileno de 200 um para retener micropartículas y coágulos sanguíneos, y un adaptador universal Luer con protector adaptable al catéter intravenoso / aguja.

Especificaciones Técnicas:

- Tapa conector Luer
- Conector Luer
- Tubo Regulador de flujo
- Cámara de goteo con filtro
- Dispositivo de perforación
- Protector Dispositivo de perforación

Forma de presentación:

Sobre el papel grado médico y lamina transparente de polipropileno x 01 UNIDAD.

Bolsa de polietileno tereftalato (PET) x 01 UNIDAD.



EQUIPO DE VENOCLISIS

CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL BIEN

- | | | |
|----------------------------|---|---|
| 1. DENOMINACIÓN TÉCNICA | : | EQUIPO DE VENOCLISIS |
| 2. UNIDAD DE MEDIDA | : | Unidad |
| 3. CLASIFICACIÓN DE RIESGO | : | Clase II – Moderado riesgo |
| 4. DESCRIPCIÓN GENERAL | : | Dispositivo médico usado para administrar de forma continua fluidos por gravedad desde un contenedor intravenoso (IV) de líquido al sistema venoso del paciente por vía periférica o central. Consta de dispositivo de punción, filtro de aire, cámara de goteo, tubuladura y regulador de flujo. |

5. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS

6.1 Componentes y Materiales

Dispositivo de Punción: Polímero de grado médico, libre de látex.

- Con terminación en punta, capaz de punccionar y penetrar el cierre de un recipiente.
- Con canal de entrada de aire y canal de evacuación o salida con filtro que impida la entrada de partículas extrañas y microorganismos en un rango de 2.5 a 5 micras.
- Debe tener longitudinalmente un conducto o tubo el cual comunica al recipiente que contiene el líquido a infundir con la cámara de goteo.

Cámara de goteo: Polímero grado médico.

- De forma cilíndrica, semirígida, transparente, que permita observar el goteo.
- Debe permitir un goteo continuo.
- Volumen de goteo: 20 gotas de agua destilada a 23°C +/- 2°C es igual a 1 cc (+/- 0.1 cc)

Tubuladura: Polímero grado médico.

- Flexible, transparente o suficientemente translúcida, resistente, con memoria de forma.
- Extremo distal con Conector de forma cónica (cono truncado) o dispositivo enroscable (luer lock).
- Con zona de inyección en forma de "Y" rígido, auto sellante, con distancia al conector macho de (20 a 30 cm) +/- 5cm.

Regulador de Flujo con tope: Polímero de grado médico.

- Debe ajustar el flujo de la solución de infusión entre cero y el valor máximo, regular y mantener el flujo fijado, no debe dañar la tubuladura durante su uso.

Protectores Extremos: Polímero de grado médico.

- Deben proteger y mantener la esterilidad del equipo, deben de ensamblarse firmemente y remover con facilidad.

6.2 Dimensiones

Diámetro interno de la Tubuladura no debe ser menor a 2.7 mm

Longitud de la tubuladura no debe ser menor a 1500 mm (150 cm) medida desde la base de la cámara de goteo hasta el extremo distal del enlace macho.

6.3 Acabado

Los materiales de fabricación no deben interactuar con las soluciones a infundir.

Libre de fisuras, deformaciones, burbujas, oquedades, rebabas, rugosidades, roturas, desmoronamientos, material infusible, libre de piezas faltantes.

Libre de material extraño, partes chiclosas o reblandecidas, nódulos, piezas desensambladas



EQUIPO MICROGOTERO CON CÁMARA GRADUADA 100 mL

CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL BIEN

- | | | |
|----------------------------|---|---|
| 1. DENOMINACIÓN TÉCNICA | : | EQUIPO MICROGOTERO CON CÁMARA GRADUADA 100 mL |
| 2. UNIDAD DE MEDIDA | : | Unidad |
| 3. CLASIFICACIÓN DE RIESGO | : | Clase II – Moderado riesgo |
| 4. DESCRIPCIÓN GENERAL | : | Dispositivo medico usado para la administración volumétrica de soluciones parenterales desde un contenedor intravenoso (IV) de líquido al sistema venoso del paciente, cuenta con dispositivo de punción, filtro de aire, bureta graduada de 100 mL, cámara de goteo, regulador de flujo, sitio de inyección, conector cónico macho y protectores extremos. |

CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS DEL BIEN

5. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS

6.1 Componentes y Materiales

Dispositivo de Punción: Polímero de grado médico, libre de látex.

- Con terminación en punta, capaz de puncionar y penetrar el cierre de un recipiente.
- Con canal de entrada de aire y canal de evacuación o salida con filtro que impida la entrada de partículas extrañas y microorganismos en un rango de 2,5 a 5 micras.

Bureta: Polímero grado médico.

- De forma cilíndrica, flexible o semirrígida, transparente debe permitir la visualización del líquido a infundir y el goteo.
- Con sujetador u "orejuela" que permita colgar.
- Capacidad graduada a 100 ml.
- Con sitio de inyección y filtro de aire hidrófobo (con tapón).
- Con válvula de seguridad.

Cámara de goteo: Polímero grado médico.

- De forma cilíndrica, semirrígida, transparente, que permita observar el goteo.
- Debe permitir un goteo continuo.
- Dosificador de 60 microgotas por ml.

Tubuladura: Polímero grado médico.

- Flexible, transparente o suficientemente translúcida, resistente, con memoria de forma.
- Extremo distal con Conector de forma cónica (cono truncado) o dispositivo enroscable (luer lock).
- Con zona de inyección en forma de "Y" rígido, auto sellante, con distancia al conector macho de (20 a 30 cm) +/- 5cm.

Regulador de Flujo con tope:

- Polímero de grado médico.
- Debe ajustar el flujo de la solución de infusión entre cero y el valor máximo, regular y mantener el flujo fijado, no debe dañar la tubuladura durante su uso.
 - Regulador de flujo superior (tipo rodillo, clamp o abrazadera)
 - Regulador de flujo inferior (tipo rodillo única opción).

Protectores Extremos: Polímero de grado médico.



- Deben proteger y mantener la esterilidad del equipo, deben de ensamblarse firmemente y remover con facilidad

6.2 Dimensiones

Diámetro interno de la Tubuladura no debe ser menor a 2,7 mm

Longitud de la tubuladura no debe ser menor a 1500 mm (150 cm) medida desde la base de la cámara de goteo hasta el extremo distal del enlace macho

6.3 Acabado

Los materiales de fabricación no deben interactuar con las soluciones a infundir.

Libre de fisuras, deformaciones, burbujas, oquedades, rebabas, rugosidades, roturas, desmoronamientos, material infusible, libre de piezas faltantes.

Libre de material extraño, partes chiclosas o reblandecidas, nódulos, piezas desensambladas

GOBIERNO REGIONAL DE LIMA
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL DE CHANCAY
Q.T. CAROLINA ALVARADO CRISTINA
JEFE DEL SERVICIO DE FARMACIA



GASA FRACCIONADA ESTÉRIL 10 cm x 10 cm de 8 pliegues x 5 unidades

CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL BIEN

1.	DENOMINACIÓN TÉCNICA	:	GASA FRACCIONADA ESTÉRIL 10 cm x 10 cm de 8 pliegues x 5 unidades
2.	UNIDAD DE MEDIDA	:	Unidad
3.	CLASIFICACIÓN DE RIESGO	:	Clase I – Bajo riesgo
4.	DESCRIPCIÓN GENERAL	:	Dispositivo médico destinado a cubrir, comprimir, limpiar heridas o abrasiones y absorber exudados de la superficie corporal o aplicar medicación por vía tópica. Es de un solo uso (descartable).

5. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS

- Extendida en plano horizontal
- Lienzo de color blanco de apariencia uniforme.
- Textura suave al tacto.
- No prelavado.
- Con capacidad de absorción no mayor a 30 segundos.
- Bordes ocultos, sin hilachas visibles.

6.1 Componentes y Materiales

Gasa: 100% algodón natural, Trama 16 hilos (+/-2 hilos) y Urdimbre 20 (+/- 2 hilos) por pulgada cuadrada.
De uso hospitalario.

6.2 Dimensiones y peso

Gasa doblada terminada: 10 cm x 10 cm de 8 pliegues.
La longitud no debe ser menor del 98% de la longitud declarada.
Peso en gramos/m² 19.8 a 25.2 de tejido plano.

6.3 Acabado

Libre de manchas, partículas extrañas, aglomerado de algodón, rasgaduras, roturas, agujeros o partes deshilachadas.

6.4 Otras características

- Libre de blanqueadores ópticos.



MINISTERIO DE SALUD
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL DE CHANCAY Y SERVICIOS BÁSICOS DE SALUD
O.T. CAROLINA RIVERA CHAMBI CHININ
JEFE DEL SERVICIO DE FARMACIA

HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N.º 11

EMPAQUE:

- Individual de papel aluminizado
- Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto
- Con doble revestimiento y reforzado para evitar coberturas (papel encerrado)
- Peel Open
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes
- En el rotulado debe constar de forma clara el número de la hoja de bisturi.

MATERIAL

- Acero inoxidable grado quirúrgico acorde a la norma mexicana NOM – 162 –SSA – 2000
- Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes
- Condición biológica: Estéril

CARACTERISTICA

- Que no pierda sus propiedades y características físicas durante su uso.
- Adecuadamente duro y agudo (fuerza del elemento cortante)
- La hoja de bisturi debe ensamblarse perfectamente al mango para bisturi.
- El grosor de la hoja quirúrgica de acuerdo a las normas internacionales.
- No debe presentar corrosión

DIMENSIONES:

Tamaño: N° 11



HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N.º 15

EMPAQUE:

- Individual de papel aluminizado
- Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto
- Con doble revestimiento y reforzado para evitar coberturas (papel encerrado)
- Peel Open
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes
- En el rotulado debe constar de forma clara el número de la hoja de bisturi.

MATERIAL

- Acero inoxidable grado quirúrgico acorde a la norma mexicana NOM – 162 –SSA – 2000
- Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes
- Condición biológica: Estéril

CARACTERISTICA

- Que no pierda sus propiedades y características físicas durante su uso.
- Adecuadamente duro y agudo (fuerza del elemento cortante)
- La hoja de bisturi debe ensamblarse perfectamente al mango para bisturi.
- El grosor de la hoja quirúrgica de acuerdo a las normas internacionales.
- No debe presentar corrosión

DIMENSIONES:

Tamaño: N° 15



HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N.º 21

EMPAQUE:

- Individual de papel aluminizado
- Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto
- Con doble revestimiento y reforzado para evitar coberturas (papel encerrado)
- Peel Open
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes
- En el rotulado debe constar de forma clara el número de la hoja de bisturí.

MATERIAL

- Acero inoxidable grado quirúrgico acorde a la norma mexicana NOM – 162 –SSA – 2000
- Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes
- Condición biológica: Estéril

CARACTERISTICA

- Que no pierda sus propiedades y características físicas durante su uso.
- Adecuadamente duro y agudo (fuerza del elemento cortante)
- La hoja de bisturí debe ensamblarse perfectamente al mango para bisturí.
- El grosor de la hoja quirúrgica de acuerdo a las normas internacionales.
- No debe presentar corrosión

DIMENSIONES:

Tamaño: N° 21



JERINGA ASEPTO DESCARTABLE 60 mL UNIDAD

Descripción:

- Jeringa Asepto de Plástico 60 ml,
- Jeringa Asepto de plástico.
- Fabricado en plástico con bulbos de color azul.
- Las jeringas están graduadas en incrementos de 5ml.

Especificaciones:

- Capacidad es de 60ml.
- Tamaño de 21.5cm de largo.
- Caja con 50 piezas

Características:

- Cuenta con un bulbo flexible que es fácil de sujetar.
- Simplifica la administración y recuperación de líquidos.
- Ideales para irrigar y alimentar.,
- Material de alta calidad.

Usos

- Permite ver y medir los líquidos con facilidad.



UNIVERSIDAD NACIONAL DE LIMA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL DE CHANCAY
Q.E. CAROLINA GARCÍA CRAMBI CHUMINEN
JEFE DEL SERVICIO DE FARMACIA

JERINGA DESCARTABLE ESTÉRIL DE 1 mL CON AGUJA HIPODÉRMICA ESTÉRIL N° 25 G X 5/8"

CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL BIEN

Denominación del bien : JERINGA DESCARTABLE ESTÉRIL DE 1 mL CON AGUJA HIPODÉRMICA ESTÉRIL N.° 25 G X 5/8"

Denominación técnica : JERINGA HIPODÉRMICA ESTÉRIL DE UN SOLO USO DE 1 mL CON AGUJA HIPODÉRMICA ESTÉRIL DE UN SOLO USO N° 25 G x 5/8"

Unidad de medida : UNIDAD

Descripción general : Jeringa hipodérmica estéril, descartable, de material de plástico, para la aspiración o la inyección de fluidos inmediatamente después de su llenado; más aguja hipodérmica estéril, descartable, tribiselada, de acero inoxidable, libre de rebabas y de aristas cortantes. Se acepta la denominación de jeringa descartable de 1 mL con aguja 25 G x 5/8".

2. CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS DEL BIEN

CARACTERÍSTICA	ESPECIFICACIÓN	REFERENCIA
Limpieza	Deberá estar libre de partículas y sustancias extrañas.	
Cilindro: Dimensiones y alas de sujeción	La longitud del cilindro deberá ser tal que la jeringa disponga de una capacidad máxima utilizable de por lo menos 10 % más de la capacidad nominal. El extremo superior del cilindro deberá estar provisto con alas de sujeción que aseguren que la jeringa no gire más de 180° cuando se coloque en una superficie plana que forme un ángulo de 10° con la horizontal. Las alas de sujeción no tendrán rebabas o ángulos cortantes. Deberán tener un tamaño, forma y resistencia adecuados y permitir sujetar la jeringa en forma segura.	NTP-ISO 7886-1: 2011 (revisada el 2016) Jeringas hipodérmicas estériles de un solo uso. Parte 1: Jeringas para uso manual; o norma de referencia autorizada en su registro sanitario.
Escala graduada	Debe tener una sola escala, la cual debería estar graduada como mínimo en los intervalos dados Tabla 1. Si la escala se extiende más allá de la capacidad nominal, la porción extendida se deberá diferenciar del resto de la escala. Las líneas de graduación deberán tener un grosor uniforme, deberá formar un ángulo recto con el eje del cilindro. Las líneas de graduación deberían ser numeradas en los incrementos de volúmenes que especifica la Tabla 1; deberían numerarse la línea que indica la capacidad nominal o las líneas que indican la	



CARACTERÍSTICA	ESPECIFICACIÓN	REFERENCIA
	capacidad nominal y la capacidad total graduada, si son diferentes. Cuando el émbolo esté completamente introducido, es decir hasta el fondo del cilindro, la línea de graduación cero de la escala deberá coincidir con la línea índice del pistón, permitiéndose como máximo, un error no superior a un cuarto del intervalo menor de la escala.	
Funcionamiento: Espacio muerto; Ausencia de fugas de aire y líquido al paso del pistón	No deberá haber fugas de agua y aire al paso del pistón.	
Ensamblado del pistón/ émbolo: Diseño; acoplamiento pistón-cilindro	El diseño del émbolo y del disco de empuje de la jeringa deberá ser tal que cuando el cilindro se mantenga en una mano, el émbolo pueda ser empujado por el pulgar de esa mano, el pistón no se debe desprender del cilindro (figura 1). La longitud mínima del émbolo que sobresalga desde la superficie de las alas de sujeción al disco de empuje debería ser 8 mm para jeringas de capacidad nominal inferior a 2 mL.	
Cono: posición del cono y lumen	El cono deberá estar situado en el centro de la aguja, es decir ser coaxial con el cilindro. El lumen del cono debe tener un diámetro no menos de 1.2 mm.	
Acoplamiento del cono	Deberá tener un acoplamiento cónico Luer (Luer Slip).	
Límite de acidez o alcalinidad	Deberán estar comprendidas dentro de los límites de una unidad de pH del fluido control.	
Contenido límite para metales extraíbles	No deberá contener en total más de 5 mg/L plomo, estaño, zinc y hierro. Límite máximo de cadmio 0.1 mg/L.	
Lubricante	No deberá ser visible bajo visión normal o corregida, en forma de gotas o de partículas.	
Esterilidad	Estéril	USP vigente o norma de referencia autorizada en su registro sanitario.
Pirogenicidad o endotoxinas bacterianas	Libre de pirógenos" o "sin pirógenos" o "no pirógenos" o "apirógeno".	

La jeringa hipodérmica deberá cumplir con los aspectos biológicos: irritación, sensibilidad y toxicidad sistémica, los que se verificarán en el certificado de análisis u otro documento que corresponda, según lo autorizado en su registro sanitario.

Para la aguja hipodérmica:

CARACTERÍSTICA	ESPECIFICACIÓN	REFERENCIA
Limpieza	Deberá estar exenta de partículas y de materias extrañas.	NTP – ISO 7864: 2014 o ISO 7864: 2016 AGUJAS HIPODÉRMICAS ESTÉRILES DE UN SOLO USO, o norma de referencia autorizada en su registro sanitario.
Tamaño	El tamaño deberá designarse según el diámetro exterior nominal y la longitud nominal del tubo de la aguja (expresado en milímetros) o de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario..	
Tubo de la aguja: a) Generalidades b) Límites de tolerancia en la longitud c) Ausencia de defectos d) Lubricantes	a) La aguja deberá estar fabricada a partir de un tubo de acuerdo con la Norma ISO 9626. b) La longitud del tubo de la aguja (figura 2) deberá ser igual a la longitud nominal dentro de los límites de tolerancia de +1/-2 milímetros. c) El tubo de la aguja deberá ser recto y presentar una sección transversal y espesor de paredes regulares (homogéneo). d) El lubricante, no deberá ser visible mediante visión normal o corregida, en forma de gotas de fluido sobre la superficie interna o externa del tubo de la aguja.	
Punta de la Aguja	La punta de la aguja deberá ser afilada y estar exenta de aristas estriadas, rebabas o defectos en forma de gancho.	
Funcionamiento: a) Unión entre el conector y el tubo de la aguja b) Ausencia de obstrucción del lumen	a) La unión entre el conector y el tubo de la aguja no deberá fracturarse por la aplicación de una fuerza mínima de 22 N aplicada, ya sea por empuje o tracción en la dirección del eje de la aguja. b) El lumen deberá ser tal que el estilete debe pasar libremente por el tubo de la aguja o el flujo de agua debe salir libremente por la punta del tubo de la aguja.	
Código de color	Deberá identificarse mediante un código de color (anaranjado) de acuerdo con la Norma ISO 6009.	
Protector de la aguja	El protector debe ser de material pigmentado o sin pigmentar. En caso de ser pigmentado deberá estar en conformidad con la ISO 6009.	
Conector de la aguja: Acoplamiento cónico	El acoplamiento cónico del hub (conector) de la aguja hipodérmica deberá poseer un acoplamiento Luer (Luer Slip).	



CARACTERÍSTICA	ESPECIFICACIÓN	REFERENCIA
Límite de acidez o alcalinidad	Deberán estar comprendido dentro los límites de una unidad pH del fluido control.	
Contenido límite para metales extraíbles	No deberá contener en total más de 5 mg/L plomo, estaño, zinc y hierro. Límite máximo de cadmio 0,1 mg/L.	
Resistencia a la corrosión	El tubo de la aguja no debe presentar indicios de corrosión sobre su superficie.	ISO 9626: 2016 Tubos de agujas de acero inoxidable para la fabricación de dispositivos médicos; o norma de referencia autorizada en su registro sanitario.
Esterilidad	Estéril	USP vigente o norma de referencia autorizada en su registro sanitario.
Pirogenicidad o endotoxinas bacterianas	Libre de pirógenos" o "sin pirógenos" o "no pirógenos" o "apirógeno".	

La aguja hipodérmica deberá cumplir con los aspectos biológicos: irritación y sensibilidad, los que se verificarán en el certificado de análisis u otro documento que corresponda, según lo autorizado en su registro sanitario.

La vigencia mínima del dispositivo médico deberá ser de veinticuatro (24) meses al momento de la entrega en el almacén de la Entidad; para el caso de entregas sucesivas de bienes de un mismo lote, podrán aceptarse con una vigencia mínima de veintiún (21) meses.

Precisión 1: Excepcionalmente, la Entidad podrá precisar, en las bases del procedimiento de selección (Capítulo III Especificaciones Técnicas y/o proforma de contrato), una vigencia mínima del bien inferior a la establecida en el párrafo precedente, en función del estudio de mercado y de la evaluación efectuada por la Entidad considerando la finalidad de la contratación.

2.2. Envase y embalaje

El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario, de acuerdo a lo establecido en el 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.

Se aceptará como envase inmediato lo declarado en su registro sanitario. El contenido máximo del envase mediano será hasta 100 unidades.

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

2.3. Rotulado

Debe corresponder al dispositivo médico, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.

2.4. Inserto

Inserto u hoja de instrucción de uso o manual, según lo autorizado en su registro sanitario, cuando corresponda.



MANDIL QUIRURGICO DESCARTABLE ESTERIL – TALLA L

CARACTERISTICAS TECNICAS:

- EMPAQUE O ENVASEMEDIATO
- INDIVIDUAL X 01 UNIDAD
- EMPAQUE HERMETICAMENTE SELLADO
- FACIL DE ABRIR MANUALMENTE
- EXENTO DE PARTICULAS EXTRAÑAS, REBABAS
- HIPO ALERGENICO, ATOXICO
- FILTRACION AL 95% CONTRA BACTERIAS
- HIDROFOBA, REPELENTE A LIQUIDOS Y FLUIDOS CORPORALES
- MANGA MIXTA CON MARCADOR EXTERNO
- ESTERILIZADO A VAPOR
- **CARACTERISTICAS:**
- MATERIAL: TELA NO TEJIDA DE POLIPROPILENO 100%SMS
- TRILAMINADO FIRMEMENTE FUSIONADO
- GRAMAJE DE 45 g/m
- COLOR AZUL MEDICO

COMPONENTES:

- 1 MANDIL



MÁSCARA DE OXÍGENO DESCARTABLE CON RESERVORIO PARA NEBULIZACIÓN PEDIÁTRICO.
UNIDAD

CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL BIEN

- | | | |
|----------------------------|---|--|
| 1. DENOMINACIÓN TÉCNICA | : | MÁSCARA DE OXÍGENO
DESCARTABLE CON RESERVORIO
PEDIÁTRICO |
| 2. UNIDAD DE MEDIDA | : | Unidad |
| 3. CLASIFICACIÓN DE RIESGO | : | Clase II – Moderado riesgo |
| 4. DESCRIPCIÓN GENERAL | : | Dispositivo médico utilizado para la administración de oxígeno a las vías respiratorias del paciente, consta de una máscara que incluye válvulas que evitan que los gases se vuelvan a respirar, bolsa de reservorio, manguera o extensores y cinta ajustable a la cabeza. |

5. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS

6.1 Componentes y Materiales

Máscara: Polímero de grado médico.

- Debe ser transparente, flexible y adaptarse anatómicamente desde el puente de nariz hasta el mentón.
- Cuenta con Clip metálico en la parte superior que ajuste la nariz, y con 2 válvulas laterales y 1 central de flujo entre la máscara y la bolsa de reservorio.
- Debe contar con cinta de sujeción que sean regulables y a traumáticas.
- Conector en lado lateral de la máscara adaptable a la línea de oxígeno.

Bolsa de reservorio: Polímero de grado médico.

- Debe ser transparente mate y flexible.

Manguera o extensores: Polímero de grado médico.

- Debe ser transparente, flexible y con memoria de forma.
- Debe adaptarse herméticamente a la fuente de oxígeno.

6.2 Dimensiones

Mínimo 9.6 cm

6.3 Acabado

Libre de rebabas y aristas cortantes

6. CARACTERÍSTICAS BIOLÓGICAS

6.1. Condición Biológica

Aséptico

6.2. Biocompatibilidad

Hipoalergénico

Atóxico



GOBIERNO REGIONAL DE LIMA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL DE CHANCAY Y SERVICIOS BÁSICOS DE SALUD
Q.E. CAROLINA RIVERA CHAMBI CHININ
JEFE DEL SERVICIO DE FARMACIA

MÁSCARA DE OXÍGENO DESCARTABLE PARA NEBULIZACIÓN PEDIÁTRICO

CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL BIEN

1. DENOMINACIÓN TÉCNICA : MÁSCARA DE OXÍGENO DESCARTABLE PARA NEBULIZACIÓN PEDIÁTRICO
2. UNIDAD DE MEDIDA : Unidad
3. CLASIFICACIÓN DE RIESGO : Clase II – Moderado riesgo
4. DESCRIPCIÓN GENERAL : Dispositivo médico utilizado para la administración de medicación en aerosol y/o humidificación de las vías respiratorias del paciente. Consta de una máscara, cámara, manguera o extensores y cinta ajustable a la cabeza.

5. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS

6.1 Componentes y Materiales

Máscara: Polímero de grado médico.

- Debe ser transparente, flexible y adaptarse anatómicamente desde el puente de nariz hasta el mentón.
- Cuenta con Clip metálico en la parte superior que ajuste la nariz, y con 2 orificios laterales.
- Debe contar con cinta de sujeción que sean regulables y que mantenga un ajuste firme.
- Conector de la máscara adaptable herméticamente al nebulizador o cámara.

Nebulizador o cámara: Polímero de grado médico.

- Debe ser transparente y rígido.
- Debe tener escala de graduación hasta 10 cc.
- Posición de la cámara para nebulizar de 0° a 90°, con dispersión uniforme de la niebla.
- El dispositivo final de expulsión de la solución debe dar un tamaño de partículas de 2 a 8 micras, promedio de 6 micras.
- Debe adaptarse herméticamente a la manguera o extensor.

Manguera o extensor: Polímero de grado médico.

- Debe ser transparente, flexible y con memoria de forma.
- Debe adaptarse herméticamente a la fuente de oxígeno.

6.2 Dimensiones

Largo: Mínimo 9.6 cm

6.3 Acabado

Libre de rebabas y aristas cortantes, libre de fisuras, deformaciones, burbujas, rebabas, bordes filosos, rugosidades, material extraño, partes reblandecidas, piezas faltantes.
Las superficies del producto son de color uniforme cuando sean colorida.

7 CARACTERÍSTICAS BIOLÓGICAS

7.1 Condición Biológica

- Aséptico

7.2 Biocompatibilidad

- Hipoalergénico
- Atóxico



SONDA DE ASPIRACION ENDOTRAQUEAL N° 14

CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL BIEN

- | | | |
|----------------------------|---|--|
| 1. DENOMINACIÓN TÉCNICA | : | SONDA DE ASPIRACIÓN
ENDOTRAQUEAL N° 14 Fr |
| 2. UNIDAD DE MEDIDA | : | Unidad |
| 3. CLASIFICACIÓN DE RIESGO | : | Clase II – Moderado riesgo |
| 4. DESCRIPCIÓN GENERAL | : | Dispositivo Médico diseñado para eliminar
las secreciones del tracto respiratorio en
pacientes. Consta de una sonda y válvula
de control. |

5. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS

- Sonda flexible, transparente, resistente, (no debe deteriorarse) al trájín de la intervención, con memoria de forma.
- En el extremo distal con orificio terminal y dos orificios laterales, ambos atraumáticos.
- En el extremo proximal con conexión universal al sistema de aspiración.
- Con dispositivo de control de flujo.
- Con conector universal de forma cilíndrica y antideslizante.
- Firme ensamble entre la sonda y el conector universal.

5.1. Material

Polímero de grado médico.

5.2. Dimensiones

Calibre: 14 Fr.

Longitud: 40 cm a 60 cm.

5.3. Acabado

Libre de fisuras, deformaciones, burbujas, bordes filosos, rugosidades, material extraño, piezas faltantes, piezas desensambladas, no presenta piezas sueltas.

6. CARACTERÍSTICAS BIOLÓGICAS

6.1. Condición Biológica

Estéril

6.2. Biocompatibilidad

Hipoalergénico

Atóxico



MANIFIESTO DE AUTENTICIDAD DEL BIEN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
REUTA DE CHANCAY - 15000 - Chancay - Ica
Q.T. CAROLINA RIVERA CHAMBI CHUMININ
JEFE DEL SERVICIO DE FARMACIA
15.08.2022

SONDA NASOGASTRICA N.º 14

CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL BIEN

- | | | |
|----------------------------|---|---|
| 1. DENOMINACIÓN TÉCNICA | : | SONDA NASOGASTRICA N.º 14 |
| 2. UNIDAD DE MEDIDA | : | Unidad |
| 3. CLASIFICACIÓN DE RIESGO | : | Clase II – Moderado riesgo |
| 4. DESCRIPCIÓN GENERAL | : | Dispositivo medico diseñado para acceder al estómago para una alimentación enteral temporal, lavados, drenajes gástricos, administración de droga y otros. Consta de un tubo de grado médico, en la parte proximal en punta roma con orificios laterales, de solo lumen en la parte distal y con una longitud adecuada para llegar al estómago. |

5. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS

- Tubo de superficie uniforme, flexible y transparente.
- Con una línea radiopaca en la pared del tubo.
- En su extremo proximal debe terminar en punta roma con bordes redondeados y presentar 4 orificios laterales de forma oval o circular escalonados y opuestos.
- Con memoria de forma.
- En la superficie debe tener cuatro acotamientos con grabado firme e indeleble.
- En su extremo distal ensamblado firmemente a un adaptador o pabellón tipo campana, con entrada universal. Si es de color, debe ser de un color firme.

5.1. Material

Polímero de grado médico.

5.2. Dimensiones

Calibre: 14 Fr
Diámetro interior: 2,93 – 3,07 mm
Diámetro externo: 4,42 – 4,82 mm
Longitud aproximada: 90 cm (+/- 10 cm)

5.3. Acabado

Libre de burbujas, oquedades, rebabas, rugosidades, roturas, delaminaciones, desmoronamientos, material infusible, material extraño, partes chiclosas o reblandecidas, nódulos, bordes filosos. No debe tener piezas sueltas o desensambladas, piezas faltantes. No debe presentar deformaciones ni enrollamientos, acodamientos o colapsamientos.

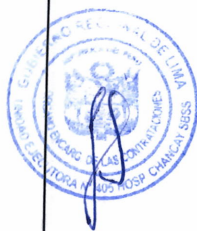
6. CARACTERÍSTICAS BIOLÓGICAS

6.1. Condición Biológica

Estéril

6.2. Biocompatibilidad

Atóxico



SONDA VESICAL TIPO FOLEY 2 VIAS DESCARTABLE N.º 14

CARACTERÍSTICAS GENERALES

1. DENOMINACION TÉCNICA	:	SONDA VESICAL TIPO FOLEY 2 VIAS DESCARTABLE N.º 14
2. UNIDAD DE MEDIDA	:	Unidad
3. CLASIFICACIÓN DE RIESGO	:	Clase II – Moderado riesgo
4. DESCRIPCIÓN GENERAL	:	Dispositivo médico diseñado para introducirse en el tracto urinario a través de la uretra hasta la punta distal de la vejiga; y drenar la orina de la vejiga a un dispositivo de recolección externo; son utilizados para el tratamiento de la retención urinaria permanente o temporal, el control posquirúrgico de la función de la vejiga, la medición del gasto urinario y el manejo de la incontinencia; consta de una sonda, con globo de autorretención, con dos vías.

5. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS

5.1. Componentes y Materiales

Sonda: Látex natural 100% grado médico.

- Tubo de superficie uniforme, de textura suave, lisa y flexible.
- En su extremo proximal debe contener dos vías ramales o brazos: El lateral para el inflado o llenado del balón o globo, con entrada universal tipo LUER hembra y el central para permitir el drenado.
- En el extremo distal debe tener dos orificios de 6mm (+/-3 mm) de diámetro exterior, de forma oval en los lados diametralmente opuestos, colocados a distancia que permita obtener un drenaje continuo, punta tipo roma.
- Con memoria de forma.
- En la superficie del pabellón o embudo colector o vía lateral debe estar grabado la capacidad del balón, así como el calibre de la misma en forma indeleble y de fácil visualización.

Globo o Balón: Polímero grado médico.

- No debe colapsar la luz de la sonda al inflar el globo.
- Con función autorretentiva sin obstruir el canal de drenado.
- Con capacidad de insuflado de 20 cc (+/- 5 cc).

5.2. Dimensiones

Calibre: 14 Fr.

Longitud aproximada: 40 cm (+/- 5 cm).

5.3. Acabado

Libre de burbujas, oquedades, rebabas, rugosidades, roturas, delaminaciones, desmoronamientos, material infusible, material extraño, partes chiclosas o reblandecidas, nódulos, bordes filosos.
No debe tener piezas sueltas o desensambladas, piezas faltantes.
No debe presentar deformaciones ni enrollamientos, acodamientos o colapsamientos.
Los conectores de las dos vías deben acoplarse de manera, segura y hermética con los dispositivos de colección e insuflación.



COPIA DEL CERTIFICADO DE AUTENTICACIÓN
Jefe del Área de Farmacia
Jefe del Área de Insumos
Jefe del Área de Mantenimiento
Jefe del Área de Limpieza
Jefe del Área de Seguridad
Jefe del Área de Asesoría Jurídica
Jefe del Área de Asesoría Técnica
Jefe del Área de Asesoría Social
Jefe del Área de Asesoría Ambiental
Jefe del Área de Asesoría de Gestión
Jefe del Área de Asesoría de Calidad
Jefe del Área de Asesoría de Investigación
Jefe del Área de Asesoría de Innovación
Jefe del Área de Asesoría de Promoción
Jefe del Área de Asesoría de Prevención
Jefe del Área de Asesoría de Rehabilitación
Jefe del Área de Asesoría de Salud
Jefe del Área de Asesoría de Bienestar
Jefe del Área de Asesoría de Desarrollo
Jefe del Área de Asesoría de Cultura
Jefe del Área de Asesoría de Deportes
Jefe del Área de Asesoría de Recreación
Jefe del Área de Asesoría de Turismo
Jefe del Área de Asesoría de Transportación
Jefe del Área de Asesoría de Vivienda
Jefe del Área de Asesoría de Saneamiento
Jefe del Área de Asesoría de Energía
Jefe del Área de Asesoría de Telecomunicaciones
Jefe del Área de Asesoría de Informática
Jefe del Área de Asesoría de Medio Ambiente
Jefe del Área de Asesoría de Recursos Humanos
Jefe del Área de Asesoría de Finanzas
Jefe del Área de Asesoría de Marketing
Jefe del Área de Asesoría de Negocios
Jefe del Área de Asesoría de Proyectos
Jefe del Área de Asesoría de Políticas
Jefe del Área de Asesoría de Planificación
Jefe del Área de Asesoría de Programación
Jefe del Área de Asesoría de Evaluación
Jefe del Área de Asesoría de Monitoreo
Jefe del Área de Asesoría de Control
Jefe del Área de Asesoría de Vigilancia
Jefe del Área de Asesoría de Investigación
Jefe del Área de Asesoría de Innovación
Jefe del Área de Asesoría de Promoción
Jefe del Área de Asesoría de Prevención
Jefe del Área de Asesoría de Rehabilitación
Jefe del Área de Asesoría de Salud
Jefe del Área de Asesoría de Bienestar
Jefe del Área de Asesoría de Desarrollo
Jefe del Área de Asesoría de Cultura
Jefe del Área de Asesoría de Deportes
Jefe del Área de Asesoría de Recreación
Jefe del Área de Asesoría de Turismo
Jefe del Área de Asesoría de Transportación
Jefe del Área de Asesoría de Vivienda
Jefe del Área de Asesoría de Saneamiento
Jefe del Área de Asesoría de Energía
Jefe del Área de Asesoría de Telecomunicaciones
Jefe del Área de Asesoría de Informática
Jefe del Área de Asesoría de Medio Ambiente
Jefe del Área de Asesoría de Recursos Humanos
Jefe del Área de Asesoría de Finanzas
Jefe del Área de Asesoría de Marketing
Jefe del Área de Asesoría de Negocios
Jefe del Área de Asesoría de Proyectos
Jefe del Área de Asesoría de Políticas
Jefe del Área de Asesoría de Planificación
Jefe del Área de Asesoría de Programación
Jefe del Área de Asesoría de Evaluación
Jefe del Área de Asesoría de Monitoreo
Jefe del Área de Asesoría de Control
Jefe del Área de Asesoría de Vigilancia

VENDA ELÁSTICA 4" X 5 yd

CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL BIEN

1. DENOMINACIÓN TÉCNICA : VENDA ELÁSTICA 4" X 5 yd
2. UNIDAD DE MEDIDA : Unidad
3. CLASIFICACIÓN DE RIESGO : Clase I – Bajo riesgo
4. DESCRIPCIÓN GENERAL : Venda de fijación o sujeción utilizada para sostener apósitos o compresas que cubren las heridas, en terapias de inmovilización semirrígida, terapias de compresión y restricción de movimiento.

5. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS

- Las orillas de la venda deben estar tejidas o remalladas con puntada de seguridad, evitando que se deshílache o se desprendan los hilos de trama.
- Los extremos (puntas) deben estar remalladas o tener un adhesivo que evite el deshílachamiento.
- De color blanco o beige.
- Forma de cinta plana enrollado sobre sí misma, tipo malla elástica densa.

5.1. Materiales

Algodón, poliéster y fibras sintéticas con hilo elástico de uso hospitalario.

Sujetadores: de aluminio o cromadas, libre de corrosión, libre de rebabas y aristas cortantes. (Mínimo 02 sujetadores)

5.2. Dimensiones

Ancho: 4" (10,16 cm +/- 1 cm)

Largo: 5 yd. (Sin estirar: 178 cm +/- 15%, estirado: 457 cm +/- 15%).

Peso de la venda: de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.

5.3. Acabado

Bordes rectos y extremos remallados, libres de defectos que afecten su apariencia como hilos sueltos, manchas, desgarres, perforaciones, humedades materiales extraños, contaminación microbiana (hongos, etc.).

6. CONDICIÓN BIOLÓGICA

7.1. Condición Biológica

- Aséptico

7.2. Biocompatibilidad

- Hipoalergénico
- Atóxico



**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 órgano encargado de las contrataciones, adjudicó la buena pro de la **CONTRATACIÓN DIRECTA N° 001-2023-HCH-SBS** [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 PAGO⁶

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 en el artículo 39 de la Ley de Contrataciones del Estado y en el artículo 171 de su Reglamento, los

⁶ En cada caso concreto, dependiendo de la naturaleza del contrato, podrá adicionarse la información que resulte pertinente a efectos de generar el pago.

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.

En el caso que corresponda, consignar lo siguiente:

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

Importante

De conformidad con el artículo 152 del Reglamento, no se constituirá garantía de fiel cumplimiento del contrato ni garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias, en contratos cuyos montos sean iguales o menores a doscientos mil Soles (S/ 200,000.00). Dicha excepción también aplica a 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 no supere el monto señalado anteriormente.

CLÁUSULA OCTAVA: EJECUCIÓN DE GARANTÍAS POR FALTA DE RENOVACIÓN

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

CLÁUSULA NOVENA: RECEPCIÓN Y CONFORMIDAD DE LA 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

subsanan 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 DÉCIMA: DECLARACIÓN JURADA DEL CONTRATISTA

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

CLÁUSULA UNDÉCIMA: RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

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

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

CLÁUSULA DUODÉCIMA: PENALIDADES

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

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

Donde:

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

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

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

Importante

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA TERCERA: RESOLUCIÓN DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA CUARTA: RESPONSABILIDAD DE LAS PARTES

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA: ANTICORRUPCIÓN

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

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

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

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 SEXTA: MARCO LEGAL DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA SEPTIMA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS⁷

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

⁷ 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).

acuerdo entre ambas partes o se llegue a un acuerdo parcial. Las controversias sobre nulidad del contrato solo pueden ser sometidas a arbitraje.

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

CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA: FACULTAD DE ELEVAR A ESCRITURA PÚBLICA

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

CLÁUSULA DÉCIMO NOVENA: DOMICILIO PARA EFECTOS DE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL

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

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

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

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

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



“LA ENTIDAD”

“EL CONTRATISTA”



ANEXOS



ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 001-2023-HCH-SBS

Presente.-

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

Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :		
MYPE ⁸	Sí	No	
Correo electrónico :			

Autorización de notificación por correo electrónico:

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

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
3. Solicitud al postor que ocupó el segundo lugar en el orden de prelación para presentar los documentos para perfeccionar el contrato.
4. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
5. Notificación de la orden de compra⁹

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.

⁸ Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.

⁹ Cuando el monto del valor estimado del procedimiento o del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en caso se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

ANEXO N° 2

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

Señores
**ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 001-2023-HCH-SBS**
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.

Ser responsable de la veracidad de los documentos e información que presento en el presente procedimiento de selección.

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
ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 001-2023-HCH-SBS
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
ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 001-2023-HCH-SBS
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° 6

PRECIO DE LA OFERTA

Señores
ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 001-2023-HCH-SBS
Presente.-

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

CONCEPTO	PRECIO TOTAL
TOTAL	

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

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

