



DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD DEL CALLAO – DIRESA CALLAO

LICITACIÓN PÚBLICA N°003-2024-GRC -DIRESA – PRIMERA CONVOCATORIA-BASES INTEGRADAS

# BASES INTEGRADAS DE LICITACIÓN PÚBLICA PARA LA CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE 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

**SIMBOLOGÍA UTILIZADA:**

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

**CARACTERÍSTICAS DEL DOCUMENTO:**

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

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

**INSTRUCCIONES DE USO:**

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

Elaboradas en enero de 2019

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



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

### **LICITACIÓN PÚBLICA N° 003-2024-GRC-DIRESA-CS**

PRIMERA CONVOCATORIA

### **CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE BIENES ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE BIOQUIMICA (7 EQUIPOS EN CESIÓN DE USO)**

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

## DEBER DE COLABORACIÓN

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

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

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

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





## **SECCIÓN GENERAL**

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

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

## CAPÍTULO I ETAPAS DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

### 1.1. REFERENCIAS

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

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

### 1.2. CONVOCATORIA

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

### 1.3. REGISTRO DE PARTICIPANTES

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

#### Importante

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

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

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

#### Importante

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



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

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

#### Importante

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

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

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

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

#### Advertencia

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

#### Importante

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

### 1.7. FORMA DE PRESENTACIÓN DE OFERTAS

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

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

#### Importante

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

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

- *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.*
- *En los contratos periódicos de suministro de bienes que celebren las Entidades con las micro y pequeñas empresas, estas últimas pueden otorgar como garantía de fiel cumplimiento el diez por ciento (10%) del monto del contrato, porcentaje que es retenido por la Entidad durante la primera mitad del número total de pagos a realizarse, de forma prorrateada en cada pago, con cargo a ser devuelto a la finalización del mismo, conforme lo establecen los numerales 149.4 y 149.5 del artículo 149 del Reglamento y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento.*

#### 3.2.3. GARANTÍA POR ADELANTO

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

### 3.3. REQUISITOS DE LAS GARANTÍAS

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

#### Importante

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

#### Advertencia

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

*1. La clasificadora de riesgo que asigna la clasificación a la empresa que emite la garantía debe encontrarse listada en el portal web de la SBS (<http://www.sbs.gob.pe/sistema-financiero/clasificadoras-de-riesgo>).*

*2. Se debe identificar en la página web de la clasificadora de riesgo respectiva, cuál es la clasificación vigente de la empresa que emite la garantía, considerando la vigencia a la fecha de emisión de la garantía.*

*3. Para fines de lo establecido en el artículo 148 del Reglamento, la clasificación de riesgo B, incluye las clasificaciones B+ y B.*

*4. Si la empresa que otorga la garantía cuenta con más de una clasificación de riesgo emitida por distintas empresas listadas en el portal web de la SBS, bastará que en una de ellas cumpla con la clasificación mínima establecida en el Reglamento.*

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

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

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

### 3.4. EJECUCIÓN DE GARANTÍAS

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

### 3.5. ADELANTOS

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





### 3.6. PENALIDADES

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

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

#### 3.6.2. OTRAS PENALIDADES

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

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

### 3.7. INCUMPLIMIENTO DEL CONTRATO

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

### 3.8. PAGOS

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

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

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

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

#### **Advertencia**

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

### 3.9. DISPOSICIONES FINALES

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



## **SECCIÓN ESPECÍFICA**

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

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

## CAPÍTULO I GENERALIDADES

### 1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD DEL CALLAO – DIRESA CALLAO  
RUC N° : 20147907487  
Domicilio legal : JR. COLINA N° 879- BELLAVISTA – CALLAO  
Teléfono: : 01-4650048 ANEXO 107  
Correo electrónico: : contratacionesdiresac@gmail.com

### 1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación del suministro de **"ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE BIOQUIMICA (07 EQUIPOS EN CESIÓN DE USO)"**.

ITEM	DESCRIPCIÓN	UND. DE MEDIDA	CANTIDAD
1	ACIDO URICO AUTOMATIZADA	DET.	26,000
	CREATININA Cinetica AUTOMATIZADA	DET.	72,000
	GLUCOSA ENZIMATICA AUTOMATIZADA	UND.	156,000
	COLESTEROL TOTAL ENZIMATICO	DET.	132,000
	TRIGLICERIDOS ENZIMATICO	DET.	128,000
	COLESTEROL HDL DIRECTO	DET.	101,000
	TRANSAMINASA GLUTAMICA OXALACETICA (TGO)	DET.	86,000
	TRANSAMINASA GLUTAMICA PIRUVICA (TGP)	DET.	86,000
	BILIRRUBINA DIRECTA	DET.	73,000
	BILIRRUBINA TOTAL	DET.	73,000
	PROTEINAS TOTALES	DET.	73,000
	ALBUMINA	DET.	73,000
	FOSFATASA ALCALINA	DET.	71,000
	UREA CINETICA AUTOMATIZADA	DET.	70,000
	DESHIDROGENASA LACTICA	DET.	30,000
	PROTEÍNA EN ORINA	UND.	12,000
	MICROALBUMINURIA	UND.	12,000

### 1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante **FORMATO N°02 N°22-2024-GRC/DIRESA/OEA “APROBACION DE EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN”** de fecha 04 de Junio del 2024.

### 1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

DONACIONES Y TRANSFERENCIAS

#### 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 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

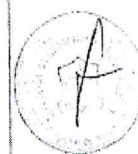
Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en un **plazo máximo de cuarenta y cinco (45) días calendario, contabilizado a partir del día siguiente de la notificación de la Orden de Compra**, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

### CRONOGRAMA DE ENTREGA

CODIGO SIGA	DESCRIPCIÓN	UND. DE MEDIDA	1era entrega	2da entrega	3era entrega	TOTAL, REQUERIDO
351100020511	ACIDO URICO AUTOMATIZADA	DET.	8,600	8,600	8,800	26,000
351100020138	CREATININA Cinetica AUTOMATIZADA	DET.	24,000	24,000	24,000	72,000



358600090573	GLUCOSA ENZIMATICA AUTOMATIZADA	UND.	52,000	52,000	52,000	156,000
351100020035	COLESTEROL TOTAL ENZIMATICO	DET.	44,000	44,000	44,000	132,000
351100020184	TRIGLICERIDOS ENZIMATICO	DET.	42,600	42,600	42,800	128,000
351100020130	COLESTEROL HDL DIRECTO	DET.	33,600	33,600	33,800	101,000
351100020420	TRANSAMINASA GLUTAMICA OXALACETICA (TGO)	DET.	28,600	28,600	28,800	86,000
351100020419	TRANSAMINASA GLUTAMICA PIRUVICA (TGP)	DET.	28,600	28,600	26,800	86,000
351100020009	BILIRRUBINA DIRECTA	DET.	24,300	24,300	24,400	73,000



*[Handwritten signature]*

351100020006	BILIRRUBINA TOTAL	DET.	24,300	24,300	24,400	73,000
351100020168	PROTEINAS TOTALES	DET.	24,300	24,300	24,400	73,000
351100020101	ALBUMINA	DET.	24,300	24,300	24,400	73,000
351100020147	FOSFATASA ALCALINA	DET.	23,600	23,600	23,800	71,000
351100020504	UREA CINETICA AUTOMATIZADA	DET.	23,300	23,300	23,400	70,000
351100020139	DESHIDROGENASA LACTICA	DET.	10,000	10,000	10,000	30,000
351100020617	PROTEINA EN ORINA	UND	4,000	4,000	4,000	12,000

351100020079	MICROALBUMINURIA	UND	4,000	4,000	4,000	12,000
--------------	------------------	-----	-------	-------	-------	--------

El cronograma de entrega para Insumos se detalla a continuación:

1ERA ENTREGA	2DA ENTREGA	3ERA ENTREGA
A partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra, hasta 15 días calendario	Hasta 15 días calendario contados desde el día siguiente de la recepción de la primera entrega	Hasta 15 días calendario contados desde el día siguiente de la recepción de la segunda entrega

### 1.10. COSTO DE REPRODUCCIÓN Y ENTREGA DE BASES

Los participantes registrados tienen el derecho de recabar un ejemplar de las bases, para cuyo efecto deben cancelar S/ 5.00 (cinco y 00/100 soles) en caja de la Entidad y recabar las bases en la Oficina de Programación - Logística de la DIRESA CALLAO, sitio en el Jr. Colina N° 879-Bellavista Callao.

#### 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° 31953, Ley de Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2024.
- Ley N° 31954, Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2024.
- Decreto Supremo N° 082-2019-EF, Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, en adelante "Ley".
- Decreto Supremo N° 344-2018-EF - Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, y
- modificatorias en adelante "El Reglamento".
- Decreto Supremo N° 103-2020-EF, que establece disposiciones reglamentarias para la tramitación de los procedimientos de selección que se reinicien en el marco del Texto Único
- Ordenado de la Ley N° 30225.
- Ley N° 27806 - Ley de Transparencia y Acceso a la Información Pública.
- Ley N° 27444- Ley del Procedimiento Administrativo General.
- Directiva N.° 006-2019-OSCE/CD
- Ley N° 26842, Ley General de Salud.
- Ley N° 29459. Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Decreto Supremo N° 018-2011-SA "Modifican la Tercera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 028-2010-SA, que regula algunos aspectos de los Artículos 10° y 11° de la Ley N° 29459, Ley de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Decreto Supremo N° 016-2013. Modifican Artículos del Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Decreto Supremo N° 021-2018-SA modifican el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios y aprueba el Manual de Buenas Prácticas de Manufactura de Productos Farmacéuticos.



- Resolución Ministerial N° 132-2015/MINSA, aprueban Documento Técnico: Manual de Buenas Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios en Laboratorio, Droguería, Almacenes Especializados y Almacenes Aduaneros.
- Decreto Supremo N° 034-2017-SA. Modifican Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios y Reglamento de Establecimiento Farmacéuticos a efectos de incluir a Irlanda como país de alta vigilancia sanitaria.
- Decreto Supremo N°011-2017/SA que modifica el Reglamento de Organización y Funciones
- del Ministerio de Salud.
- Directivas, Pronunciamiento y Opiniones del OSCE.
- Resoluciones emitidas por el Tribunal 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 documentos<sup>3</sup>, la siguiente documentación:

#### 2.2.1. Documentación de presentación obligatoria

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

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

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

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

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

#### Advertencia

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

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

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

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



- e) Copia Simple de Registro Sanitario vigente a la presentación de las propuestas del producto ofertado según requerimiento del bien. Emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas DIGEMID del Ministerio de Salud, como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. (No se aceptarán Dispositivos Médicos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado).
- f) Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura Vigente – BPM, vigente del Fabricante nacional emitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM), debe comprender el área de fabricación, tipo o familia del dispositivo médico, según normativa vigente. En el caso de dispositivo médicos importados, documento equivalente a las Buenas Prácticas de Manufactura que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al Tipo de Dispositivo medico: Certificado CE de la Comunidad Europea, Certificado ISO 13485, FDA u otros de acuerdo con el nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del País de Origen, según normativa vigente.
- g) Copia Simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis del bien Ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o normal de referencia autorizada en el registro sanitario del bien Ofertado.
- h) Declaración jurada de compromiso de canje y/o reposición por vicios ocultos, defectos de fabricación, vigencia del producto (ANEXO A).
- i) Documentación adicional que el postor debe presentar tales como folletos, instructivos, catálogos, manuales, certificaciones o similares para acreditar las características específicos del bien, mencionando la nomenclatura y nombre del procedimiento.

**Para los Reactivos:**

Hoja de presentación para los reactivos donde indicará, la marca y el cumplimiento de las características técnicas del insumo, las cuales deberán estar debidamente sustentadas, copia simple de folletería y/o manual y/o catalogo y/o inserto emitida por el fabricante real y/o fabricante legal y/o dueño de la Marca (en idioma español o con traducción conforme al artículo 59 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado). Su contenido es evaluable del cumplimiento de los siguientes aspectos de las características:

Presentación  
Metodología  
Muestra Biológica  
Marca y/o Fabricante

**Para el Equipo Analizador Automatizado**

Hoja de presentación del equipo en cesión de uso donde indicará, la marca, modelo y el cumplimiento de las características técnicas del equipo, las cuales deberán estar debidamente sustentadas con la folletería y/o manual y/o catalogo y/o inserto; emitido por el fabricante Real y/o Fabricante Legal y/o Dueño de la Marca y/o Filial Autorizada presentadas.

Su contenido es evaluable para el cumplimiento de los siguientes aspectos de las especificaciones técnicas:

Tipo  
Metodología  
Rendimiento  
Características  
LIS y RS232 (Software de gestión y turnos)  
Marca y/o fabricante  
Modelo

- j) Participantes deberán obligatoriamente presentar (01) muestra según presentación por cada producto del paquete indicando el numeral 4 del requerimiento, en su empaque inmediato y empaque mediano, las muestras deberán ser entregadas obligatoriamente en la oficina de logística de diresa callao, sitio en Jr. Colina N° 879 – Bellavista – Callao, en el siguiente horario desde las 08:00 a.m. a 16:00 p.m., un



(01) día hábil antes del inicio de la presentación de las ofertas teniendo en cuenta el calendario en el seace, caso contrario la oferta presentada por el postor no será admitida. todas las muestras deberán ser presentadas con un rotulo que identifique al postor, el nombre del procedimiento de selección y el objeto a contratar; Lote, Numero de Registro Sanitario (DE CORRESPONDER), fecha de vencimiento (mes y año) las cuales deben ser los mismos que figuran en el Protocolo de Analisis,estás serán recepcionadas a través de la guía de remisión; el mismo que deberá de indicar la descripción del objeto a contratar, el nombre del procedimiento de selección y la descripción del ítem a presentar, anexando copia del dni del representante legal y/o acreditación por la empresa para la entrega de la muestra, de ser el caso para la respectiva presentación de muestra. la muestra servirá para la respectiva evaluación del bien y la admisión de la oferta.

De los Aspectos de las características y/o requisitos funcionales que serán verificados mediante la presentación de la muestra.

Las muestras presentadas deberán contar con un numero de Lote, número de Registro Sanitario (DE CORRESPONDER), características del bien y fecha de vencimiento (mes y año) las cuales deben ser los mismos que figuran en el Protocolo de Análisis (como se aprobó por DIGEMID de ser el caso).

Metodología que se utilizara para la evaluación de las muestras.

El Equipo de la Dirección de Laboratorio de Salud Pública realizará pruebas para cada uno de los productos para verificación del cumplimiento de especificaciones. A cada uno de los insumos y/o reactivos se realizará la revisión organoléptica (visual y tacto) así como también evaluación de las características según especificaciones para cada una de las muestras.

Órgano que se encarga de realizar la evaluación de las muestras

La Dirección de Laboratorio de Salud Pública emite un informe de calificación de aprobada o desaprobada de las muestras evaluadas. Las muestras desaprobadas automáticamente serán descalificadas.

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

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

**Importante**

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

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

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

**2.2.2. Documentación de presentación facultativa:**

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

#### Advertencia

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

### 2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

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

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

#### Advertencia

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

- g) Domicilio para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- h) Autorización de notificación de la decisión de la Entidad sobre la solicitud de ampliación de plazo mediante medios electrónicos de comunicación<sup>7</sup> (**Anexo N° 11**).
- i) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado<sup>8</sup>.
- j) Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete<sup>9</sup>.
- k) Declaración jurada de compromiso de canje y/o reposición por vicios ocultos, defectos de fabricación, vigencia del producto (ANEXO A).
- l) Cronograma de mantenimiento preventivo y correctivo establecido por el fabricante desde el inicio de la entrega del equipo, el cual será supervisado por el área usuaria.

#### Importante

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

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

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

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



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

#### Importante

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

## 2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en Mesa de Partes de la Dirección Regional de Salud del Callao, sitio en Jr. Colina 879 – Bellavista – Callao, 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).*

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



## 2.5. FORMA DE PAGO

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en pagos parciales por cada entrega según lo establecido en el numeral 7 cronograma de entrega, previa acreditación de recepción y conformidad de los bienes recibidos, reconociendo la contraprestación efectuada a favor del contratista, establecido en el Art. 171 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, para tal efecto, los responsables deberán otorgar la conformidad de la prestación y deberá hacerlo en un plazo que no excederá de los diez (10) días calendario siguientes de otorgada la conformidad de los bienes

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

- Recepción del Almacén Especializado de la Dirección Ejecutiva de Medicamentos, Insumos y Drogas.
- Copia de orden de compra
- Comprobante de pago
- Guía de Remisión, la cual deberá consignar de forma obligatoria el número de lote y cantidad por lote
- Actas Cualitativa-Cuantitativa
- Copia de certificados y/o protocolo de análisis de los reactivos y/o insumos
- Registro Sanitario
- Carta de Garantía
- Cuenta CCI

Dicha documentación se debe presentar en ALMACEN ESPECIALIZADO DE LA DIRECCION REGIONAL DE SALUD DEL CALLAO DE LA DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD DEL CALLAO, sitio de JR. Colina 879, Bellavista – Callao (1er Piso), en el horario de 08:00 a 16:00 horas.



## 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



GOBIERNO  
REGIONAL  
DEL CALLAO

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO

Dirección Regional de Salud del Callao

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"



DIRESA

#### ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

#### ADQUISICION DE "REACTIVOS DE BIOQUIMICA (07 EQUIPOS EN CESIÓN DE USO)"

##### 1. DEPENDENCIA QUE REQUIERE LA ADQUISICION (ÁREA USUARIA)

La Dirección de Laboratorio de Salud Pública de la Dirección Regional de Salud Callao.

##### 2. OBJETO DE LA CONTRATACION

Adquisición de reactivos de bioquímica (07 equipos en cesión de uso) para la atención de la red de laboratorios de la Dirección Regional de Salud del Callao.

##### 3. FINALIDAD PUBLICA

El presente requerimiento tiene por finalidad garantizar la disponibilidad de reactivos para la red de laboratorios de los establecimientos de salud, para un adecuado y oportuno apoyo a diagnóstico en beneficio de la población de la Región Callao.

##### 4. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:

La presente contratación se realizará para la adquisición de reactivos de bioquímica (07 equipos en cesión de uso) para el oportuno apoyo al diagnóstico en beneficio de la población del callao; que se detalla en el siguiente cuadro.



DESCRIPCIÓN	ESPECIFICACIONES TÉCNICAS
ACIDO URICO AUTOMATIZADA	<b>CARACTERÍSTICAS:</b> <b>Presentación:</b> El volumen total del reactivo o de los reactivos componentes del kit no deberá ser mayor de 100 ml ó 100 determinaciones. <b>Linealidad:</b> igual o mayor de 25mg/dl <b>Sensibilidad:</b> detección mínima menor o igual a 0.3mg/dl <b>Muestra biológica:</b> suero y/o plasma. <b>Metodología:</b> prueba enzimática – colorimétrico (URICASA-PEROXIDAS <b>Accesorios:</b> Calibradores y Control de calidad interno; complementos, accesorios que permitan la realización completa de la prueba. <b>Envase mediano:</b> Caja de cartón resistente a la manipulación y almacenamiento, indicando el nombre comercial del producto, logo y marca del producto, uso y descripción de los componentes, cuidados y precauciones, datos del fabricante, datos del importador, fecha de fabricación, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento y códigos de seguridad. <b>Envase inmediato:</b> Frascos de plástico con tapa rosca de colores de bioseguridad internacional, con el nombre comercial del producto, logo del fabricante y marca del producto, descripción del contenido, datos del importador, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento.



GOBIERNO  
REGIONAL  
DEL CALLAO

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO

Dirección Regional de Salud del Callao

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"



DIRESA  
CALLAO

CREATININA Cinética  
AUTOMATIZADA

**CARACTERÍSTICAS:**

**Presentación:** El volumen total del reactivo o de los reactivos componentes kit no deberá ser mayor de 100 ml.

**Linealidad** igual o mayor de 80mg/dl

**Sensibilidad** de detección mínima menor o igual a 0.2mg/dl

**Muestra biológica:** suero, plasma y orina.

**Metodología:** Método de Picrato Alcalino sin desproteinización.

**Accesorios:** Calibradores y Control de calidad interno; complementos, accesorios que permitan la realización completa de la prueba.

**Envase mediano:** Caja de cartón resistente a la manipulación y almacenamiento, indicando el nombre comercial del producto, logo y marca del producto, uso y descripción de los componentes, cuidados y precauciones, datos del fabricante, datos del importador, fecha de fabricación, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento y códigos de seguridad.

**Envase Inmediato:** Frascos de plástico con tapa rosca de colores de bioseguridad internacional, con el nombre comercial del producto, logo del fabricante y marca del producto, descripción del contenido, datos del importador, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento.

GLUCOSA ENZIMÁTICA  
AUTOMATIZADA

**CARACTERÍSTICAS:**

**Presentación:** El volumen total del reactivo o de los reactivos componentes kit no deberá ser mayor de 100 ml.

**Linealidad** igual o mayor de 700mg/dl

**Sensibilidad** de detección mínima menor o igual a 6mg/dl.

**Muestra biológica:** suero y/o plasma.

**Metodología:** Enzimático - colorimétrico.

**Accesorios:** Calibradores y Control de calidad interno; complementos, accesorios que permitan la realización completa de la prueba

**Envase mediano:** Caja de cartón resistente a la manipulación y almacenamiento, indicando el nombre comercial del producto, logo y marca del producto, uso y descripción de los componentes, cuidados y precauciones, datos del fabricante, datos del importador, fecha de fabricación, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento y códigos de seguridad.

**Envase Inmediato:** Frascos de plástico con tapa rosca de colores de bioseguridad internacional, con el nombre comercial del producto, logo del fabricante y marca del producto, descripción del contenido, datos del importador, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento.

COLESTEROL TOTAL  
ENZIMÁTICO

**CARACTERÍSTICAS:**

**Presentación:** El volumen total del reactivo o de los reactivos componentes kit no deberá ser mayor de 100 ml

**Linealidad** igual o mayor de 850mg/dl

**Sensibilidad** de detección mínima menor o igual a 5mg/dl.

**Muestra biológica:** suero y/o plasma.

**Metodología:** prueba enzimática - colorimétrico.

**Accesorios:** Calibradores y Control de calidad interno; complementos, accesorios que permitan la realización completa de la prueba.

**Envase mediano:** Caja de cartón resistente a la manipulación y almacenamiento, indicando el nombre comercial del producto, logo y marca del producto, uso y descripción de los componentes, cuidados y precauciones, datos del fabricante, datos del importador, fecha de



*[Handwritten signature]*





GOBIERNO  
REGIONAL  
DEL CALLAO

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO

Dirección Regional de Salud del Callao

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"



DIRESA  
CALLAO

	<p>fabricación, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento y códigos de seguridad.</p> <p><b>Envase Inmediato:</b> Frascos de plástico con tapa rosca de colores de bioseguridad internacional, con el nombre comercial del producto, logo del fabricante y marca del producto, descripción del contenido, datos del importador, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento.</p>
TRIGLICERIDOS ENZIMATICO	<p><b>CARACTERISTICAS:</b></p> <p><b>Presentación:</b> El volumen total del reactivo o de los reactivos componentes kit no deberá ser mayor de 100 ml.</p> <p><b>Linealidad</b> igual o mayor de 900mg/dl</p> <p><b>Sensibilidad</b> de detección mínima menor o igual a 8mg/dl.</p> <p><b>Muestra biológica:</b> suero y/o plasma.</p> <p><b>Metodología:</b> prueba enzimática – colorimétrico.</p> <p><b>Accesorios:</b> Calibradores y Control de calidad interno; complementos, accesorios que permitan la realización completa de la prueba.</p> <p><b>Envase mediano:</b> Caja de cartón resistente a la manipulación y almacenamiento, indicando el nombre comercial del producto, logo y marca del producto, uso y descripción de los componentes, cuidados y precauciones, datos del fabricante, datos del importador, fecha de fabricación, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento y códigos de seguridad.</p> <p><b>Envase Inmediato:</b> Frascos de plástico con tapa rosca de colores de bioseguridad internacional, con el nombre comercial del producto, logo del fabricante y marca del producto, descripción del contenido, datos del importador, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento.</p>
COLESTEROL HDL DIRECTO	<p><b>CARACTERISTICAS:</b></p> <p><b>Presentación:</b> El volumen total del reactivo o de los reactivos componentes kit no deberá ser mayor de 100 ml.</p> <p><b>Linealidad</b> igual o mayor de 150mg/dl</p> <p><b>Sensibilidad</b> de detección mínima menor o igual a 5mg/dl Muestra biológica: suero y/o plasma.</p> <p><b>Metodología:</b> prueba enzimática - colorimétrico</p> <p><b>Accesorios:</b> Calibradores y Control de calidad interno; complementos, accesorios que permitan la realización completa de la prueba.</p> <p><b>Envase mediano:</b> Caja de cartón resistente a la manipulación y almacenamiento, indicando el nombre comercial del producto, logo y marca del producto, uso y descripción de los componentes, cuidados y precauciones, datos del fabricante, datos del importador, fecha de fabricación, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento y códigos de seguridad.</p> <p><b>Envase Inmediato:</b> Frascos de plástico con tapa rosca de colores de bioseguridad internacional, con el nombre comercial del producto, logo del fabricante y marca del producto, descripción del contenido, datos del importador, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento.</p>
TRANSAMINASA GLUTAMICA OXALACETICA (TGO)	<p><b>CARACTERISTICAS:</b></p> <p><b>Presentación:</b> El volumen total del reactivo o de los reactivos componentes kit no deberá ser mayor de 100 ml.</p> <p><b>Linealidad</b> igual o mayor de 1000U/L</p> <p><b>Sensibilidad</b> de detección mínima menor o igual a 4U/L Muestra biológica: suero y/o plasma.</p> <p><b>Metodología:</b> Método Cinético, IFCC.</p> <p><b>Accesorios:</b> Calibradores y Control de calidad interno; complementos, accesorios que permitan la realización completa de la prueba.</p>



*[Handwritten signature]*



GOBIERNO  
REGIONAL  
DEL CALLAO

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO

Dirección Regional de Salud del Callao

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"



DIRESA

	<p><b>Envase mediano:</b> Caja de cartón resistente a la manipulación y almacenamiento, indicando el nombre comercial del producto, logo y marca del producto, uso y descripción de los componentes, cuidados y precauciones, datos del fabricante, datos del importador, fecha de fabricación, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento y códigos de seguridad.</p> <p><b>Envase Inmediato:</b> Frascos de plástico con tapa rosca de colores de bioseguridad internacional, con el nombre comercial del producto, logo del fabricante y marca del producto, descripción del contenido, datos del importador, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento.</p>
TRANSAMINASA GLUTAMICA PIRUVICA (TGP)	<p><b>CARACTERISTICAS:</b>  <b>Presentación:</b> El volumen total del reactivo o de los reactivos componentes kit no deberá ser mayor de 100 ml.  <b>Linealidad</b> igual o mayor de 1000U/L  <b>Sensibilidad</b> de detección mínima menor o igual a 4U/L  <b>Muestra biológica:</b> suero y/o plasma.  <b>Metodología:</b> Método Cinético, IFCC.  <b>Accesorios:</b> Calibradores y Control de calidad interno; complementos, accesorios que permitan la realización completa de la prueba.  <b>Envase mediano:</b> Caja de cartón resistente a la manipulación y almacenamiento, indicando el nombre comercial del producto, logo y marca del producto, uso y descripción de los componentes, cuidados y precauciones, datos del fabricante, datos del importador, fecha de fabricación, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento y códigos de seguridad.  <b>Envase Inmediato:</b> Frascos de plástico con tapa rosca de colores de bioseguridad internacional, con el nombre comercial del producto, logo del fabricante y marca del producto, descripción del contenido, datos del importador, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento.</p>
BILIRRUBINA DIRECTA	<p><b>CARACTERISTICAS:</b>  <b>Presentación:</b> El volumen total del reactivo o de los reactivos componentes kit no deberá ser mayor de 100 ml.  <b>Linealidad</b> igual o mayor de 25 mg/dl  <b>Sensibilidad</b> de detección mínima menor o igual a 0.05 mg/dl  <b>Muestra biológica:</b> suero y/o plasma.  <b>Metodología:</b> Método Cinético y/o Colorimétrico.  <b>Accesorios:</b> Calibradores y Control de calidad interno; complementos, accesorios que permitan la realización completa de la prueba. Inserto en español.  <b>Envase mediano:</b> Caja de cartón resistente a la manipulación y almacenamiento, indicando el nombre comercial del producto, logo y marca del producto, uso y descripción de los componentes, cuidados y precauciones, datos del fabricante, datos del importador, fecha de fabricación, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento y códigos de seguridad.  <b>Envase Inmediato:</b> Frascos de plástico con tapa rosca de colores de bioseguridad internacional, con el nombre comercial del producto, logo del fabricante y marca del producto, descripción del contenido, datos del importador, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento.</p>



*[Handwritten signature]*





GOBIERNO  
REGIONAL  
DEL CALLAO

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO

Dirección Regional de Salud del Callao

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"



DIRESA  
CALLAO



BILIRRUBINA TOTAL	<p><b>CARACTERÍSTICAS:</b>  <b>Presentación:</b> El volumen total del reactivo o de los reactivos componentes kit no deberá ser mayor de 100 ml.  <b>Linealidad</b> igual o mayor de 40 mg/dl  <b>Sensibilidad</b> de detección mínima menor o igual a 0.05 mg/dl.  <b>Muestra biológica:</b> suero y/o plasma.  <b>Metodología:</b> Método Cinético y/o Colorimétrico.  <b>Accesorios:</b> Calibradores y Control de calidad interno; complementos, accesorios que permitan la realización completa de la prueba.  <b>Envase mediano:</b> Caja de cartón resistente a la manipulación y almacenamiento, indicando el nombre comercial del producto, logo y marca del producto, uso y descripción de los componentes, cuidados y precauciones, datos del fabricante, datos del importador, fecha de fabricación, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento y códigos de seguridad.  <b>Envase Inmediato:</b> Frascos de plástico con tapa rosca de colores de bioseguridad internacional, con el nombre comercial del producto, logo del fabricante y marca del producto, descripción del contenido, datos del importador, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento.</p>
PROTEINAS TOTALES	<p><b>CARACTERÍSTICAS:</b>  <b>Presentación:</b> El volumen total del reactivo o de los reactivos componentes kit no deberá ser mayor de 100 ml  <b>Linealidad</b> igual o mayor de 15 g/dl  <b>Sensibilidad</b> de detección mínima menor o igual a 1 g/dl.  <b>Muestra biológica:</b> suero y/o plasma. Metodología: Método de Biuret, colorimétrica-fotométrica  <b>Accesorios:</b> Calibradores y Control de calidad interno; complementos, accesorios que permitan la realización completa de la prueba. Inserto en español.  <b>Envase mediano:</b> Caja de cartón resistente a la manipulación y almacenamiento, indicando el nombre comercial del producto, logo y marca del producto, uso y descripción de los componentes, cuidados y precauciones, datos del fabricante, datos del importador, fecha de fabricación, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento y códigos de seguridad.  <b>Envase Inmediato:</b> Frascos de plástico con tapa rosca de colores de bioseguridad internacional, con el nombre comercial del producto, logo del fabricante y marca del producto, descripción del contenido, datos del importador, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento.</p>
ALBUMINA	<p><b>CARACTERÍSTICAS:</b>  <b>Presentación:</b> El volumen total del reactivo o de los reactivos componentes kit no deberá ser mayor de 100 ml.  <b>Linealidad</b> igual o mayor de 7 g/dl  <b>Sensibilidad</b> de detección mínima menor o igual a 1 g/dl.  <b>Muestra biológica:</b> suero y/o plasma.  <b>Metodología:</b> Método Verde de Bromocresol o método colorimétrica-fotométrica  <b>Accesorios:</b> Calibradores y Control de calidad interno; complementos, accesorios que permitan la realización completa de la prueba.  <b>Envase mediano:</b> Caja de cartón resistente a la manipulación y almacenamiento, indicando el nombre comercial del producto, logo y marca del producto, uso y descripción de los componentes, cuidados y</p>





GOBIERNO  
REGIONAL  
DEL CALLAO

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO

Dirección Regional de Salud del Callao

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"



DIRESA  
CALLAO



	<p>precauciones, datos del fabricante, datos del importador, fecha de fabricación, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento y códigos de seguridad.</p> <p><b>Envase Inmediato:</b> Frascos de plástico con tapa rosca de colores de bioseguridad internacional, con el nombre comercial del producto, logo del fabricante y marca del producto, descripción del contenido, datos del importador, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento.</p>
FOSFATASA ALCALINA	<p><b>CARACTERISTICAS:</b></p> <p><b>Presentación:</b> El volumen total del reactivo o de los reactivos componentes kit no deberá ser mayor de 100 ml.</p> <p><b>Linealidad</b> igual o mayor de 1000 UI/L</p> <p><b>Sensibilidad</b> de detección mínima menor o igual a 5 UI/L</p> <p><b>Muestra biológica:</b> suero y/o plasma.</p> <p><b>Metodología:</b> Método cinético, IFCC, DGKC o SSCC.</p> <p><b>Accesorios:</b> Calibradores y Control de calidad interno; complementos, accesorios que permitan la realización completa de la prueba.</p> <p><b>Envase mediano:</b> Caja de cartón resistente a la manipulación y almacenamiento, indicando el nombre comercial del producto, logo y marca del producto, uso y descripción de los componentes, cuidados y precauciones, datos del fabricante, datos del importador, fecha de fabricación, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento y códigos de seguridad.</p> <p><b>Envase Inmediato:</b> Frascos de plástico con tapa rosca de colores de bioseguridad internacional, con el nombre comercial del producto, logo del fabricante y marca del producto, descripción del contenido, datos del importador, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento.</p>
UREA CINETICA AUTOMATIZADA	<p><b>CARACTERISTICAS:</b></p> <p><b>Presentación:</b> El volumen total del reactivo o de los reactivos componentes kit no deberá ser mayor de 100 ml.</p> <p><b>Linealidad</b> igual o mayor de 300 mg/dl</p> <p><b>Sensibilidad</b> de detección mínima menor o igual a 2 mg/dl</p> <p><b>Muestra biológica:</b> suero, plasma y/o orina.</p> <p><b>Metodología:</b> Método Enzimático colorimétrico o Cinético UV.</p> <p><b>Accesorios:</b> Calibradores y Control de calidad interno; complementos, accesorios que permitan la realización completa de la prueba.</p> <p><b>Envase mediano:</b> Caja de cartón resistente a la manipulación y almacenamiento, indicando el nombre comercial del producto, logo y marca del producto, uso y descripción de los componentes, cuidados y precauciones, datos del fabricante, datos del importador, fecha de fabricación, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento y códigos de seguridad.</p> <p><b>Envase Inmediato:</b> Frascos de plástico con tapa rosca de colores de bioseguridad internacional, con el nombre comercial del producto, logo del fabricante y marca del producto, descripción del contenido, datos del importador, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento.</p>
DESHIDROGENASA LACTICA	<p><b>CARACTERISTICAS:</b></p> <p><b>Presentación:</b> El volumen total del reactivo o de los reactivos componentes kit no deberá ser mayor de 100 ml</p> <p><b>Linealidad</b> igual o mayor de 1200 U/L</p> <p><b>Sensibilidad</b> de detección mínima menor o igual a 5 U/L</p> <p><b>Muestra biológica:</b> suero y/o plasma.</p>

*[Handwritten signature]*



GOBIERNO  
REGIONAL  
DEL CALLAO

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO

Dirección Regional de Salud del Callao

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"



DIRESA  
CALLAO



	<p><b>Metodología:</b> Método Cinético. Accesorios: complementos, controles y calibradores de acuerdo a la metodología.</p> <p><b>Envase mediató:</b> Caja de cartón resistente a la manipulación y almacenamiento, indicando el nombre comercial del producto, logo y marca del producto, uso y descripción de los componentes, cuidados y precauciones, datos del fabricante, datos del importador, fecha de fabricación, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento y códigos de seguridad.</p> <p><b>Envase Inmediato:</b> Frascos de plástico con tapa rosca de colores de bioseguridad internacional, con el nombre comercial del producto, logo del fabricante y marca del producto, descripción del contenido, datos del importador, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento.</p>
PROTEINA EN ORINA	<p><b>CARACTERÍSTICAS:</b></p> <p><b>Presentación:</b> reactivo en envase original para el equipo, el volumen total del reactivo o de los reactivos componentes del kit no deben ser mayor de 300 determinaciones.</p> <p><b>Metodología:</b> Colorimétrico, punto final.</p> <p><b>Muestra biológica:</b> Orina</p> <p><b>Linealidad</b> igual a 250/dl</p> <p><b>Envase mediató:</b> Caja de cartón resistente a la manipulación y almacenamiento, indicando el nombre comercial del producto, logo y marca del producto, uso y descripción de los componentes, cuidados y precauciones, datos del fabricante, datos del importador, fecha de fabricación, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento y códigos de seguridad.</p> <p><b>Envase Inmediato:</b> Frascos de plástico con tapa rosca de colores de bioseguridad internacional, con el nombre comercial del producto, logo del fabricante y marca del producto, descripción del contenido, datos del importador, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento.</p>
MICROALBUMINURIA	<p><b>CARACTERÍSTICAS:</b></p> <p><b>Presentación:</b> reactivo en envase original para el equipo, el volumen total del reactivo o de los reactivos componentes del kit no deben ser mayor de 300 determinaciones.</p> <p><b>Metodología:</b> Turbidimetría, Turbidimetría por latex o variante</p> <p><b>Linealidad</b> igual a 200/dl</p> <p><b>Muestra Biológica:</b> Orina</p> <p><b>Accesorios:</b> El proveedor deberá incluir el control y calibrador o estándar de la prueba por cada caja o presentación del kit, para garantizar el control de calidad y la validación de la prueba en cada CS.</p> <p><b>Envase mediató:</b> Caja de cartón resistente a la manipulación y almacenamiento, indicando el nombre comercial del producto, logo y marca del producto, uso y descripción de los componentes, cuidados y precauciones, datos del fabricante, datos del importador, fecha de fabricación, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento y códigos de seguridad.</p> <p><b>Envase Inmediato:</b> Frascos de plástico con tapa rosca de colores de bioseguridad internacional, con el nombre comercial del producto, logo del fabricante y marca del producto, descripción del contenido, datos del importador, número de Lote, fecha de vencimiento, número de registro sanitario, datos de almacenamiento.</p>







GOBIERNO  
REGIONAL  
DEL CALLAO

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO

Dirección Regional de Salud del Callao

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"



DIRESA  
CALLAO

## 5. REQUISITOS Y RECURSOS DEL PROVEEDOR

### 5.1. REQUISITOS DEL PROVEEDOR

- Persona Natural o Jurídica con experiencia en la venta y/o comercialización de materiales relacionados con el rubro, de acuerdo al objeto de la contratación.
- Estar inscrito en el Registro Nacional de Proveedores.
- No tener impedimento para contratar con el Estado.
- RUC activo y habido
- Autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del proveedor, Vigente (establecimiento farmacéutico) emitido por la DIGEMID, como autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARN), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.
- Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. En el caso de un fabricante nacional, el certificado de Manufactura (BPM) incluye las Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA).
- Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDT vigente a nombre del proveedor, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.



### 5.2. RECURSOS A SER PROVISTOS POR EL PROVEEDOR

Cajas de embalaje segura para el transporte de los productos.

## 6. PLAZO DE ENTREGA

El plazo de entrega de los bienes se realizará en un máximo de (45) días calendarios, contabilizado a partir del día siguiente de la notificación de la Orden de Compra.

## 7. CRONOGRAMA DE ENTREGA

CODIGO SIGA	DESCRIPCIÓN	UND. DE MEDIDA	1era entrega	2da entrega	3era entrega	TOTAL, REQUERIDO
351100020511	ACIDO URICO AUTOMATIZADA	DET.	8,600	8,600	8,800	26,000
351100020138	CREATININA Cinetica AUTOMATIZADA	DET.	24,000	24,000	24,000	72,000





GOBIERNO  
REGIONAL  
DEL CALLAO

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO

Dirección Regional de Salud del Callao

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"



DIRESA  
CALLAO

358600090573	GLUCOSA ENZIMATICA AUTOMATIZADA	UND.	52,000	52,000	52,000	156,000
351100020035	COLESTEROL TOTAL ENZIMATICO	DET.	44,000	44,000	44,000	132,000
351100020184	TRIGLICERIDOS ENZIMATICO	DET.	42,600	42,600	42,800	128,000
351100020130	COLESTEROL HDL DIRECTO	DET.	33,600	33,600	33,800	101,000
351100020420	TRANSAMINASA GLUTAMICA OXALACETICA (TGO)	DET.	28,600	28,600	28,800	86,000
351100020419	TRANSAMINASA GLUTAMICA PIRUVICA (TGP)	DET.	28,600	28,600	28,800	86,000
351100020009	BILIRRUBINA DIRECTA	DET.	24,300	24,300	24,400	73,000



*[Handwritten signature]*



GOBIERNO  
REGIONAL  
DEL CALLAO

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO  
Dirección Regional de Salud del Callao

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"



DIRESA  
CALLAO

351100020006	BILIRRUBINA TOTAL	DET.	24,300	24,300	24,400	73,000
351100020168	PROTEÍNAS TOTALES	DET.	24,300	24,300	24,400	73,000
351100020101	ALBUMINA	DET.	24,300	24,300	24,400	73,000
351100020147	FOSFATASA ALCALINA	DET.	23,600	23,600	23,800	71,000
351100020504	UREA CINÉTICA AUTOMATIZADA	DET.	23,300	23,300	23,400	70,000
351100020139	DESHIDROGENASA LÁCTICA	DET.	10,000	10,000	10,000	30,000
351100020617	PROTEÍNA EN ORINA	UND.	4,000	4,000	4,000	12,000



*[Handwritten signature]*



**GOBIERNO  
REGIONAL  
DEL CALLAO**

**GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO**

Dirección Regional de Salud del Callao

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"



**DIRESA**

351100020079	MICROALBUMINURIA	UND.	4,000	4,000	4,000	12,000
--------------	------------------	------	-------	-------	-------	--------



El cronograma de entrega para Insumos se detalla a continuación:

1ERA ENTREGA	2DA ENTREGA	3ERA ENTREGA
A partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra, hasta 15 días calendario	Hasta 15 días calendario contados desde el día siguiente de la recepción de la primera entrega	Hasta 15 días calendario contados desde el día siguiente de la recepción de la segunda entrega

#### 8. LUGAR DE ENTREGA

La entrega de insumos se realizará en el Almacén de la Dirección de Medicamentos, Insumos y Drogas de Dirección Regional de Salud, Jr. Colina N° 879 – Bellavista – Callao y la entrega de equipos automatizados en cesión de uso será con la primera entrega, en los siguientes lugares:

- UNO (01) equipo, cesión de uso para C.S. Acapulco Av. José Gálvez s/n Comité 8 – PP. JJ Acapulco, Callao
- UNO (01) equipo en cesión de uso para el C.S. Sesquicentenario Alt. Calle 7 y 14 – Urb. Sesquicentenario
- UNO (01) equipo en cesión de uso para el C.S. Márquez Av. Álamos s/n – Márquez
- UNO (01) equipo en cesión de uso para el C.S. Pachacútec Mz Lt. 1 AA. HH Hiroshima, Ventanilla, Callao
- UNO (01) C.S. PERÚ KOREA BELLAVISTA C. 26A, Bellavista, Callao.
- UNO (01) equipo, cesión de uso para C.S. Nestor Gambeta, Av. Francisco Bolognesi, Callao
- UNO (01) C.S. Mi Perú Av. Huaura, Mi Perú 07056

En el horario de lunes a viernes de 8.00 am a 4. pm. En caso de feriado sábado o domingo la entrega se efectuará el primer día siguiente laborable. Los bienes que se internen se ajustaran a las especificaciones técnicas que se indiquen en el presente requerimiento y a las particularidades de la propuesta del postor adjudicado, no siendo posible cambiar dichos bienes por otros semejantes o de otras características, la conformidad de recepción no invalida el reclamo posterior por parte del área usuaria por defectos vicios ocultos.

#### 9. GARANTIA COMERCIAL

##### Vigencia del producto

La vigencia de los insumos no menor a 12 meses al momento de su (s) fecha (s) de entrega en los almacenes de la Entidad adquirente.





GOBIERNO  
REGIONAL  
DEL CALLAO

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO

Dirección Regional de Salud del Callao

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"



DIRESA  
CALLAO

**Periodo de la garantía comercial: 12 meses**

Los bienes materia de la presente convocatoria tendrán una vigencia de doce (12) meses como mínimo, la misma que entrará en vigencia a partir del día siguiente de la suscripción del acta y/o informe de conformidad de los bienes por cada entrega que correspondiente.

**Alcance de la garantía**

Si los bienes entregados presentan defectos de fabricación, alteración en sus propiedades o características internas o externas durante su almacenamiento, deberá ser sustituido sin costo alguno por el proveedor en iguales condiciones a lo ofertado, en un plazo no mayor a tres (03) días calendarios, computados desde el día siguiente de notificado por la entidad, ante lo cual se ejecutará la DECLARACIÓN JURADA DE COMPROMISO DE CANJE Y/O REPOSICIÓN POR VICIOS OCULTOS, DEFECTOS DE FABRICACIÓN, VIGENCIA DEL PRODUCTO, sin presentar costo alguno a la entidad, debiendo indicar el periodo de la reposición.

**Garantía de los Equipos de Cesión en Uso**

El equipo de cesión en Uso deberá tener una garantía de 24 meses (02 año) contra cualquier desperfecto o deficiencia que pueda manifestarse durante su uso normal.

El proveedor deberá atender todas las reparaciones de las fallas incluyendo repuestos y mano de obra que se presenten en el equipo durante el periodo de garantía ofertado, sin costos adicionales para la entidad.

**10. EMBALAJE Y ROTULADO**

El embalaje dependiendo del producto autorizado en su Registro Sanitario es el que contiene todos los envases secundarios o primarios a ser distribuidos, de tal forma que preserve su orden, integridad y conservación.

Los materiales serán embalados y marcados de una manera apropiada de acuerdo a los usos del comercio y de acuerdo con cualquier requisito impuesto por la ley aplicable a los transportistas y fabricantes de las mercancías.

El ítem deberá encontrarse debidamente rotulado y entre otros deben tener los siguientes detalles en el producto:

- Número de Lote
- Fecha de Fabricación
- Fecha de Vencimiento (según corresponda)
- Nombre del Fabricante
- Registro Sanitario (según corresponda)
- El embalaje y el rotulado deben encontrarse según las normas de DIGEMID vigentes.

**11. REGLAMENTOS TECNICOS**

- Decreto Supremo N° 016-2011-SA Aprueba Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de productos Farmacéuticos y Afines y sus modificatorias.
- Decreto Supremo N° 018-2001-SA Disposiciones para el Control de Calidad y el Suministro de Información sobre Medicamentos.
- Decreto Supremo N° 028-2001-SA Regulan algunos alcances de los Artículos 10 y 11 de Ley N° 29459 Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Producto Sanitarios.



GOBIERNO  
REGIONAL  
DEL CALLAO

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO

Dirección Regional de Salud del Callao

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"



DIRESA  
CALLAO



- R.M. N° 132-2015/MINSA, Aprueba Manual de Buena Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos y Afines.
- Resolución Ministerial N° 1853-2002-SA-DM Reglamento de Dirimencias de Producto Farmacéuticos y Afines pesquisados por la DIGEMID.
- Decreto Supremo N° 016-2011-SA, Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos médicos y Productos Sanitarios.
- Las referidas normas incluyen sus respectivas modificaciones, de ser el caso.

**12. RECEPCIÓN Y CONFORMIDAD**

La 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 Almacén Especializado de la Dirección ejecutiva de medicamentos, Insumos y Drogas; la conformidad será otorgada mediante Acta de verificación cualitativa – Cuantitativa firmada por el funcionario responsable de la Dirección Técnica del Almacén Especializado, el funcionario responsable de la Dirección ejecutiva medicamentos insumos y drogas y el funcionario responsable de la Dirección de Laboratorio de Salud Pública, en el plazo máximo de SIETE (7) días de producida la recepción.

**13. FORMA DE PAGO**

La entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en pagos parciales por cada entrega según lo establecido en el numeral 7 cronograma de entrega, previa acreditación de recepción y conformidad de los bienes recibidos, reconociendo la contraprestación efectuada a favor del contratista, establecido en el Art. 171 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, para tal efecto, los responsables deberán otorgar la conformidad de la prestación y deberá hacerlo en un plazo que no excederá de los diez (10) días calendario siguientes de otorgada la conformidad de los bienes.

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

- Recepción del Almacén Especializado de la Dirección Ejecutiva de Medicamentos, Insumos y Drogas.
- Copia de Orden de compra
- Comprobante de pago
- Guía de Remisión, la cual deberá consignar de forma obligatoria el número de lote y cantidad por lote
- Actas Cualitativa-Cuantitativa
- Copia de certificados y/o protocolo de análisis de los reactivos y/o insumos
- Registro Sanitario
- Carta de Garantía
- Cuenta CCI

**14. SISTEMA DE CONTRATACION**

El presente procedimiento de selección se registrará por el Sistema de contratación SUMA ALZADA.

**15. REAJUSTE DE PRECIO**

No se acepta reajuste de precios.

**16. PENALIDAD**

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



GOBIERNO  
REGIONAL  
DEL CALLAO

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO

Dirección Regional de Salud del Callao

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"



DIRESA  
CALLAO

La penalidad se aplica automáticamente y se calcula de acuerdo a la siguiente fórmula, En concordancia con el artículo 162 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado:

$$\text{Penalidad Diaria} = \frac{0.10 \times \text{Monto del contrato}}{F \times \text{Plazo en días}}$$

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

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



#### 17. ADELANTOS

No corresponde.

#### 18. RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

La declaración jurada de compromiso de canje y/o reposición por defectos o vicios ocultos será efectuada en caso de que los productos hayan sufrido alteraciones en sus características físicas sin causa atribuible al usuario o cualquier otro defecto o vicio oculto durante la vida útil del dispositivo médico conforme a lo dispuesto en la Ley N° 30225 Ley de Contrataciones del Estado y sus modificaciones, así como cualquier otra norma legal que sobre dicho aspecto este vigente. El plazo máximo de responsabilidad del proveedor es de un (1) año.

#### 19. DOCUMENTOS OBLIGATORIOS PARA LA PRESENTACION DE OFERTAS

- a) Documento para acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas de los productos y de los equipos en cesión de uso:

##### Para los Reactivos:

Hoja de presentación para los reactivos donde indicará, la marca y el cumplimiento de las características técnicas del insumo, las cuales deberán estar debidamente sustentadas, copia simple de folletería y/o manual y/o catálogo y/o inserto emitida por el fabricante real y/o fabricante legal y/o dueño de la Marca (en idioma español o con traducción conforme al artículo 59 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado). Su contenido es evaluable del cumplimiento de los siguientes aspectos de las características:

- Presentación
- Metodología
- Muestra Biológica
- Marca y/o Fabricante

##### Para el Equipo Analizador Automatizado

Hoja de presentación del equipo en cesión de uso donde indicará, la marca, modelo y el cumplimiento de las características técnicas del equipo, las cuales deberán estar debidamente sustentadas con la folletería y/o manual y/o catálogo y/o inserto; emitido por el fabricante Real y/o Fabricante Legal y/o Dueño de la Marca y/o Filial Autorizada presentadas.

Su contenido es evaluable para el cumplimiento de los siguientes aspectos de las especificaciones técnicas:

- Tipo
- Metodología
- Rendimiento
- Características
- LIS y RS232 (Software de gestión y turnos)





GOBIERNO  
REGIONAL  
DEL CALLAO

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO

Dirección Regional de Salud del Callao

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"



DIRESA  
CALLAO

- Marca y/o fabricante
- Modelo



- b) **Certificado de Registro Sanitario vigente** a la presentación de las propuestas del producto ofertado según requerimiento del bien. Emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas DIGEMID del Ministerio de Salud, como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. (No se aceptarán Dispositivos Médicos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado).
- c) **Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente-BMP**, vigente del fabricante nacional emitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos médicos y productos sanitarios (ANM), debe comprender el área de fabricación, tipo o familia del dispositivo medico según normativa vigente. En el caso de dispositivos médicos importados, documentos equivalentes a las Buenas Prácticas de Manufactura que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivos médicos, como Certificado CE de la Comunidad Europea, Certificado ISO 13485, FDA u otros de acuerdo con el nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen, según normativa vigente.
- d) **Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente** a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. En el caso de un fabricante nacional, el certificado de Manufactura (BPM) incluye las Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA).
- e) **Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPD** **vigente**, vigente a nombre del proveedor, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.
- f) **Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado** de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.
- g) Conjuntamente con la presentación de la oferta el postor entregará una (01) muestra según presentación por cada producto del paquete indicado en el numeral 4, en su empaque inmediato y empaque mediano.

De los Aspectos de las características y/o requisitos funcionales que serán verificados mediante la presentación de la muestra.

Las muestras presentadas deberán contar con un numero de Lote, número de Registro Sanitario (DE CORRESPONDER), características del bien y fecha de vencimiento (mes y año) las cuales deben ser los mismos que figuran en el Protocolo de Análisis (como se aprobó por DIGEMID de ser el caso).

Metodología que se utilizara para la evaluación de las muestras.

El Equipo de la Dirección de Laboratorio de Salud Pública realizará pruebas para cada uno de los productos para verificación del cumplimiento de especificaciones. A cada uno de los insumos y/o reactivos se realizará la revisión organoléptica (visual y tacto) así como también evaluación de las características según especificaciones para cada una de las muestras.

Órgano que se encarga de realizar la evaluación de las muestras



GOBIERNO  
REGIONAL  
DEL CALLAO

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO

Dirección Regional de Salud del Callao

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"



DIRESA  
CALLAO

La Dirección de Laboratorio de Salud Pública emite un informe de calificación de aprobada o desaprobada de las muestras evaluadas. Las muestras desaprobadas automáticamente serán descalificadas.

Dirección, Lugar exacto y horario para la presentación de Muestras

Las muestras serán entregadas en la Oficina de Logística de Dirección Regional de Salud del Callao, en el horario de 8:00 am hasta 16:00 pm. Ubicado en Jr. Colina 879 – Bellavista -Callao



**Nota:** Cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda de acuerdo al artículo 59 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

## 20. ANTICORRUPCIÓN.

El contratista tendrá la obligación de conducirse en todo momento, durante la ejecución del contrato, con honestidad, probidad, veracidad e integridad y de no cometer actos ilegales o de corrupción, asimismo tendrá el compromiso de comunicar a las autoridades competentes de manera directa y oportuna, cualquier acto de o conducta ilícita o corrupta de la que tuviera conocimiento de acuerdo a lo previsto en el art. 138.4 del Reglamento de la Ley de Contrataciones con el Estado.

**21. RESOLUCIÓN CONTRACTUAL:** En caso de incumplimiento de obligaciones contractuales la ENTIDAD procederá a resolver el contrato, tomando como referencia el procedimiento establecido en los artículos 164 y 165 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

## 22. DOCUMENTOS PARA EL PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfeccionará 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 de la Ley de Contrataciones del Estado, debe presentar la documentación requerida en la Oficina de Logística de la Dirección Regional de Salud del Callao, ubicado en Jr. Colina N° 879 Bellavista – Callao (2do piso), en el horario de lunes a viernes de 8.00 am a 16.00 horas.

Para tal efecto el proveedor deberá presentar la siguiente documentación:

Garantía de fiel cumplimiento del contrato de corresponder.

Declaración jurada de compromiso de canje y/o reposición por vicios ocultos, defectos de fabricación, vigencia del producto (ANEXO A).

Cronograma de mantenimiento preventivo y correctivo establecido por el fabricante desde el inicio de la entrega del equipo, el cual será supervisado por el área usuaria.

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO  
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD DEL CALLAO  
M.C. WALTER MARTÍN LOAYZA LUPACA  
Jefe (a)  
Dirección de Laboratorio de Salud Pública  
C.M.N. 20079 / R.N.E. 23676



GOBIERNO  
REGIONAL  
DEL CALLAO

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO

Dirección Regional de Salud del Callao  
"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la  
conmemoración de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"



DIRESA  
CALLAO

**ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS EQUIPOS AUTOMATIZADOS PARA  
BIOQUIMICA: 07 EQUIPOS AUTOMATIZADOS**

**TIPO:**

- Analizador de química clínica totalmente automatizado con acceso aleatorio continuo de modalidad química líquida.

**METODOLOGIA:**

- Colorimétrico, cinético y inmunoturbidimétrico

**RENDIMIENTO:**

- Con mínimo de 400 pruebas por Hora
- Con mínimo de 100 muestras de carga simultánea.
- Con mínimo de 60 posiciones refrigeradas para reactivos
- Con mínimo de 80 cubetas de reacción de pruebas simultáneas

**CONDICIONES DE FABRICACION DEL EQUIPO:**

- No mayor de 2 años
- Contar con certificación Internacional tipo FDA, CE, IFCC y/o Certificado ISO: 13485 de normativa actualizada
- Equipos no repotenciados.

**CARACTERISTICAS ESPECIFICAS:**

- Uso de tubo primario y/o cubetas
- Con sistemas de incubación electrónico
- Dispensado de muestras y procesamiento por paciente
- Con acceso de muestras de forma continua, aleatorio y emergencias
- Dispensado de muestras, procesamiento y emisión de resultados por paciente
- Autocontrol y auto-alarma para asegurar el buen funcionamiento del equipo

**SUMINISTRO DE ENERGIA:**

- Con UPS en línea, autonomía 60 minutos.

**SUMINISTRO DE INTERNET**

**PROCESAMIENTO DE DATOS:**

**HARDWARE**

- Unidad de Control de fácil acceso, gráfico, con computadora y teclado externo.
- La computadora debe incluir sistema WIFI y bluetooth
- Monitor a color
- Impresora externa
- Core i3 – 12va generación

**SOFTWARE**

- Con software amigable que maneje datos del paciente, con módulo de control de calidad y gráfica de Leveyjennings.
- Debe contar con un sistema de contingencia (Back up) de emergencia.
- Windows 10 como mínimo

**MANTENIMIENTO DEL EQUIPO:**

- Debe contar con un sistema de mantenimiento continuo preventivo y correctivo con cronograma establecido. (recomendación indicar cuanto mantenimiento se requiere por año)

**SOPORTE TECNICO:**







GOBIERNO  
REGIONAL  
DEL CALLAO

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO

Dirección Regional de Salud del Callao

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"



DIRESA  
CALLAO

- Debe contar con atención inmediata (No mayor a 3 horas) de los Ingenieros ó personal técnico encargado a cualquier hora del día, Incluso domingos y feriados.
- Constancia de Capacitación del Ingeniero o Profesional de salud que instalará el equipo otorgado por el dueño de la marca.
- En caso de que el equipo tenga algún desperfecto por tiempo prolongado (48 - 72 horas) teniendo dificultad en su uso, se debe contar con un equipo que sustituya, hasta el arreglo del equipo.

Incluir: Carta de garantía del servicio



#### CAPACITACIÓN:

- Deberá realizar las capacitaciones al personal del buen uso, con emisión de certificados (consignar en horas lectivas).
- Supervisión del buen funcionamiento del equipo
- Mantenimiento técnico respectivo de los equipos en uso

#### ACCESORIOS INDISPENSABLES A CUENTA DE PROVEEDORES:

- **Consumibles:**  
El equipo deberá ofrecer un sistema de bajo consumo de agua destilada y el proveedor deberá presentar un sistema de abastecimiento integrado al analizador para el suministro de agua ultrapura, el mismo que debe ofrecer un software de calidad de agua que produce, indicando en una pantalla LCD o similar de fondo iluminado para visualización nocturna de la saturación de los filtros de membrana con alarma audio y visual del mismo, el mismo que garantizar un suministro continuo y el funcionamiento permanente del equipo con tanque de almacenamiento no menor de 20 litros.  
El equipo deberá ofrecer un sistema peltier de cadena de frio en el área de posiciones o almacenamiento y conservación de los reactivos a bordo del analizador bioquímico, para el uso continuo y diario de los reactivos.  
Papel bond ½ hoja de 75gr, tintas, mueblería necesaria para equipo automatizado y para computo.
- **Equipo de Aire acondicionado:** Para equipo instalado en centro de salud.
- **Calibradores:** proporciona material total de las pruebas de acuerdo al protocolo de la metodología analítica.
- **Controles Internos:** proporciona material de control para todo el periodo de compra en cantidad suficiente para cumplir con el protocolo de la metodología.
- **Soluciones y/o complementos de limpieza:** En cantidad suficiente que permita la realización total de las pruebas solicitadas, las calibradas y los lavados adicionales, requeridos de acuerdo a la metodología de trabajo. El usuario definirá la frecuencia mensual de procesamiento para cada prueba a realizar a fin de calcular la cantidad de consumibles a entregar.
- **Control de calidad externo:** Inscripción y participación a un Programa de control de calidad externo en Bioquímica, supervisado por una empresa consultora externa.
- **Software de gestión de laboratorio:** El proveedor deberá ofrecer los equipos con el sistema de interface LIS a un software de Gestión de Laboratorio suministrado por el proveedor sin costo alguno a la entidad, incluyendo el software de turnos desde el registro del paciente (filiación) y la selección del tipo de muestra del laboratorio con el sistema de Impresión para el pegado de las etiquetas con el código de barras personalizadas a los tubos de muestra según el registro de solicitudes de los análisis clínicos del paciente; el proveedor deberá incluir un dispositivo que permita leer el código de barras por cada equipo analizador con el software de gestión de laboratorio instalado en su ordenador para el proceso de Identificación de las muestras y generar la lista de trabajo, registro automático de resultados en cada área de procesamiento, reporte de resultados y almacenamiento en una nube y no deberá usar un servidor para el alojamiento de la información o data, garantizando la permanencia de la información y disponible desde una red externa, el sistema debe incluir el interface LIS para los analizadores y que permita la





GOBIERNO  
REGIONAL  
DEL CALLAO

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO

Dirección Regional de Salud del Callao

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"



DIRESA

conectividad hacia una red externa para los reportes y el monitoreo de supervisión con información estadística en tiempo real, y la opción del ingreso manual de resultados de pruebas no automatizadas para ingresar al software los resultados, el reporte de resultados de todas las áreas automatizadas y no automatizadas permitan ser exportados electrónicamente a las unidades o centros de origen de la muestras en formato de reporte que pueda seleccionar el laboratorio. El proveedor deberá suministrar el servicio de internet y complementos necesarios para funcionamiento del software de Gestión de Laboratorio sin generar costo alguno a la Entidad.

- **Todos los combustibles, controles, complementos y accesorios:** Deberán ser entregados en forma periódica acompañando la entrega de los reactivos o/a pedido del usuario, en cantidad suficiente de acuerdo a los protocolos de cada metodología para permitir la realización completa de las pruebas efectivas y las pruebas de calibración y control programadas para el periodo de la compra, en cualquier caso, que falte alguno de ellos, el proveedor procederá a su entrega como reposición inmediata.
- **Siete Sillas ergonómicas**

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO  
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD DEL CALLAO  
M.C. WALTER MARTÍN LOAYZA LUPACA  
JPK (G)  
Dirección de Laboratorio de Salud Pública  
C.M.P. 25073 R.N.E. 23678



GOBIERNO  
REGIONAL  
DEL CALLAO

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO

Dirección Regional de Salud del Callao

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"



DIRESA  
CALLAO



REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

<b>A</b>	<b>CAPACIDAD LEGAL</b> <b>HABILITACIÓN</b> <u>Requisitos:</u> <ul style="list-style-type: none"><li>• Autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del proveedor, Vigente (establecimiento farmacéutico) emitido por la DIGEMID, como autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARN), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.</li><li>• Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento a nombre del proveedor, vigente.</li><li>• Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte a nombre del proveedor, vigente.</li></ul> <u>Acreditación:</u> <ul style="list-style-type: none"><li>• Copia simple del certificado y/o resolución Autorización sanitaria Vigente de funcionamiento (establecimiento farmacéutico) emitido por la DIGEMID a nombre del proveedor.</li><li>• Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente.</li><li>• Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, vigente.</li></ul>
<b>B</b>	<b>EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD</b> <u>Requisitos:</u> <p>El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/3,500,000.00 (Tres millones quinientos mil y 00/100 (Tres millones quinientos mil y 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: ventas de reactivos de bioquímica automatizada.</p> <u>Acreditación:</u> <p>La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente, con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de</p>





GOBIERNO  
REGIONAL  
DEL CALLAO

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO

Dirección Regional de Salud del Callao

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"



DIRESA

pago<sup>1</sup>, correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.

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

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

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

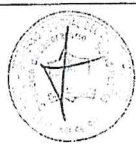
Asimismo, cuando se presenten contratos derivados de procesos de selección convocados antes del 20.09.2012, la calificación se ceñirá al método descrito en la Directiva "Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado", debiendo presumirse que el porcentaje de las obligaciones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

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

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

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

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




GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO  
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD DEL CALLAO  
M.C. WALTER MARTÍN LOAYZA LUPACA  
Votante  
Dirección de Laboratorio de Salud Pública  
C.M.P. 23920 R.N.E. 23070

<sup>1</sup> 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".





GOBIERNO  
REGIONAL  
DEL CALLAO

GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO

Dirección Regional de Salud del Callao

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"



DIRESA

ANEXO A

DECLARACIÓN JURADA DE COMPROMISO DE CANJE Y/O REPOSICIÓN POR VICIOS OCULTOS,  
DEFECTOS DE FABRICACIÓN, VIGENCIA DEL PRODUCTO

Señores

Comité de Selección

Tipo de procedimiento de selección N° (Consigñar nomenclatura del procedimiento)

Denominación de procedimiento de selección: (Consigñar denominación del procedimiento)

Presente. –



Mediante el presente el suscrito, postor y/o representante legal de (CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA), declaro que me comprometo que mediante DECLARACIÓN JURADA DE COMPROMISO DE CANJE Y/O REPOSICIÓN POR VICIOS OCULTOS, DEFECTOS DE FABRICACIÓN, VIGENCIA DEL PRODUCTO, de los productos ofertados que nos adjudiquen en el procedimiento de selección.

El canje se efectuará con solo el requerimiento de la Entidad, en un plazo no mayor a tres (03) días calendarios y no generará gastos adicionales a los pactados a vuestra entidad.

Atentamente,

Atentamente.

Firma del Representante Legal

### 3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

A	<b>CAPACIDAD LEGAL</b>
	<b>HABILITACIÓN</b>
	<u>Requisitos:</u> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del proveedor, Vigente (establecimiento farmacéutico) emitido por la DIGEMID , como autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARN), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.</li> <li>• Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento a nombre del proveedor, vigente.</li> <li>• Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte a nombre del proveedor, vigente.</li> </ul>
	<p><b>Importante</b></p> <p><i>De conformidad con la Opinión N° 186-2016/DTN, la habilitación de un postor, está relacionada con cierta atribución con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo la actividad materia de contratación, este es el caso de las actividades reguladas por normas en las cuales se establecen determinados requisitos que las empresas deben cumplir a efectos de estar habilitadas para la ejecución de determinado servicio o estar autorizadas para la comercialización de ciertos bienes en el mercado.</i></p> <p><u>Acreditación:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Copia simple del certificado y/o resolución Autorización sanitaria Vigente de funcionamiento (establecimiento farmacéutico) emitido por la DIGEMID a nombre del proveedor.</li> <li>• Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente.</li> <li>• Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, vigente.</li> </ul> <p><b>Importante</b></p> <p><i>En el caso de consorcios, cada integrante del consorcio que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas directamente al objeto de la convocatoria debe acreditar este requisito.</i></p>





B	EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD
	<p><u>Requisitos:</u></p> <p>El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente S/3,500,000.00 (Tres millones quinientos mil y 00/100 (Tres millones quinientos mil y 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 las siguientes ventas de reactivos de bioquímica automatizada.</p> <p><u>Acreditación:</u></p> <p>La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago<sup>11</sup>, correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.</p> <p>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 <b>Anexo N° 8</b> referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>Si el postor acredita experiencia de otra persona jurídica como consecuencia de una reorganización societaria, debe presentar adicionalmente el <b>Anexo N° 9</b>.</p> <p>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.</p> <p>Sin perjuicio de lo anterior, los postores deben llenar y presentar el <b>Anexo N° 8</b> referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.</p>

<sup>11</sup> 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".

**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.*





**ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES:**

**FORMULACIÓN N° 01: SISTEMAS ANALITICOS SRL**

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria, NO ACOGE a la consulta, debido a que se requiere frascos de reactivos que ingresen directamente en el analizador, no se acepta trasvasado o diluciones con la finalidad de evitar la manipulación y errores aleatorios que puedan surgir, y todos los reactivos a presentar deben ser listos para uso y en el volumen máximo requerido a necesidad del área usuaria para evitar la oxidación o deterioro del reactivo y evitar resultados inexactos o no válidos.

**FORMULACIÓN N° 02: SISTEMAS ANALITICOS SRL**

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria, acoge parcialmente a la consulta y se precisa que el requerimiento de Linealidad es indispensable para evitar que la muestra se tenga que diluir para lograr obtener el resultado de la prueba, ocasionando un nuevo ensayo de la muestra con pérdida de tiempo y reactivo, y un resultado tardío al paciente; del mismo modo en el requerimiento técnico del Límite de detección y sensibilidad de la prueba para todos los analitos de Bioquímica, las bases quedarán de la siguiente manera

CREATININA CINETICA AUTOMATIZADA:

Linealidad: igual o mayor de 79 mg/dl.

**FORMULACIÓN N° 03: SISTEMAS ANALITICOS SRL**

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGE la consulta, cada fabricante de reactivos del analizador bioquímico establece los principio y metodologías propias para el analizador de uso dedicado de reactivos, se ampliará el requerimiento técnico en

Metodología: método de picrato alcalino sin desproteínezación y/o Enzimática y/o método de sarcosina oxidasa.

**FORMULACIÓN N° 04: SISTEMAS ANALITICOS SRL**

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria, NO ACOGE a la consulta y se precisa que el requerimiento de Linealidad es indispensable para evitar que la muestra se tenga que diluir para lograr obtener el resultado de la prueba, ocasionando un nuevo ensayo de la muestra con pérdida de tiempo y reactivo, y un resultado tardío al paciente; del mismo modo en el requerimiento técnico del Límite de detección y sensibilidad de la prueba para todos los analitos de Bioquímica, debe ceñirse a las bases.

**FORMULACIÓN N° 05: SISTEMAS ANALITICOS SRL**

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria, aclara que dentro del listado de reactivos solicitado para el presente proceso de selección se encuentra el reactivo denominado "COLESTEROL TOTAL ENZIMATICO", de tratarse de este se ACOGE la consulta, ampliándose el requerimiento técnico, modificándose en los extremos de las bases de la siguiente manera:

COLESTEROL TOTAL ENZIMATICO

Linealidad: Igual o mayor a 600 mg/dl.

**FORMULACIÓN N° 06: SISTEMAS ANALITICOS SRL**

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria, NO ACOGE a la consulta, el requerimiento de Linealidad es indispensable para evitar que la muestra se tenga que diluir para lograr obtener el resultado de la prueba, ocasionando un nuevo ensayo de la muestra con pérdida de tiempo y reactivo,



y un resultado tardío al paciente; del mismo modo en el requerimiento técnico del Límite de detección y sensibilidad de la prueba para todos los analitos de Bioquímica, debe ceñirse a las bases.

TRANSAMINASA GLUTAMICA OXALACETICA (TGO)

LINEALIDAD: igual o mayor de 1000 U/L

FORMULACIÓN N° 07: SISTEMAS ANALITICOS SRL

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria, NO ACOGE a la consulta, se precisa que el requerimiento de Linealidad es indispensable para evitar que la muestra se tenga que diluir para lograr obtener el resultado de la prueba, ocasionando un nuevo ensayo de la muestra con pérdida de tiempo y reactivo, y un resultado tardío al paciente; del mismo modo en el requerimiento técnico del Límite de detección y sensibilidad de la prueba para todos los analitos de Bioquímica, asimismo, bajo el principio de eficacia y eficiencia donde se indica que el proceso de contratación y las decisiones que se adopten en su ejecución deben orientarse al cumplimiento de los fines, metas y objetivos de la Entidad, deberá ceñirse a las bases.

TRANSAMINASA GLUTAMICA PIRUVICA (TGO)

LINEALIDAD: igual o mayor de 1000 U/L.

FORMULACIÓN N° 08: SISTEMAS ANALITICOS SRL

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria, NO ACOGE a la consulta, se precisa que el requerimiento de Linealidad es indispensable para evitar que la muestra se tenga que diluir para lograr obtener el resultado de la prueba, ocasionando un nuevo ensayo de la muestra con pérdida de tiempo y reactivo, y un resultado tardío al paciente; del mismo modo en el requerimiento técnico del Límite de detección y sensibilidad de la prueba para todos los analitos de Bioquímica, bajo el principio de eficacia y eficiencia donde se indica que el proceso de contratación y las decisiones que se adopten en su ejecución deben orientarse al cumplimiento de los fines, metas y objetivos de la Entidad, deberá ceñirse a las bases.

BILIRRUBINA DIRECTA

Linealidad: Igual o mayor a 25 mg/dl

FORMULACIÓN N° 09: SISTEMAS ANALITICOS SRL

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria, NO ACOGE a la consulta, se precisa que el requerimiento de Linealidad es indispensable para evitar que la muestra se tenga que diluir para lograr obtener el resultado de la prueba, ocasionando un nuevo ensayo de la muestra con pérdida de tiempo y reactivo, y un resultado tardío al paciente; del mismo modo en el requerimiento técnico del Límite de detección y sensibilidad de la prueba para todos los analitos de Bioquímica, asimismo, bajo el principio de eficacia y eficiencia donde se indica que el proceso de contratación y las decisiones que se adopten en su ejecución deben orientarse al cumplimiento de los fines, metas y objetivos de la Entidad, deberá ceñirse a las bases.

BILIRRUBINA TOTAL

Linealidad: Igual o mayor a 40 mg/dl.

FORMULACIÓN N° 10: SISTEMAS ANALITICOS SRL

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGE la consulta, se ampliará el requerimiento técnico, modificándose en los extremos de las bases de la siguiente manera:

PROTEINAS TOTALES

Linealidad: Igual o mayor a 12 g/dl.

**FORMULACIÓN N° 11: SISTEMAS ANALITICOS SRL**

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria, acoge parcialmente la consulta, modificándose en los extremos de las bases de la siguiente manera:

DESHIDROGENASA LACTICA

Linealidad: Igual o mayor a 1000 U/L.

**FORMULACIÓN N° 12: SISTEMAS ANALITICOS SRL**

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria, NO ACOGE a la consulta, el usuario requiere frascos de reactivos dedicados que ingresen directamente en el analizador, no aceptara trasvasado o diluciones con la finalidad de evitar la manipulación y errores aleatorios que puedan surgir, y todos los reactivos a presentar deben ser listos para uso y en el volumen máximo requerido a necesidad del área usuaria para evitar al oxidación o deterioro del reactivo y evitar resultados inexactos o no válidos. Por lo tanto, se ACLARA que la presentación de cada reactivo de bioquímica: no deberá ser mayor a 100 ml.

**FORMULACIÓN N° 13: SISTEMAS ANALITICOS SRL**

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACLARA Y PRECISA que es correcto su apreciación, hubo un error tipográfico, modificándose en los extremos de las bases de la siguiente manera:

PROTEINAS EN ORINA

LINEALIDAD: mg/dl Y/O mg/l.

**FORMULACIÓN N° 14: SISTEMAS ANALITICOS SRL**

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGE la consulta, se ampliará el requerimiento técnico, modificándose en los extremos de las bases de la siguiente manera:

PROTEINAS EN ORINA

Linealidad: Igual a 200 mg/dl Y/O 2000 mg/l.

**FORMULACIÓN N° 15: SISTEMAS ANALITICOS SRL**

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACLARA Y PRECISA que es correcto su apreciación, hubo un error tipográfico, modificándose en los extremos de las bases de la siguiente manera:

PROTEINAS EN ORINA

Linealidad: mg/dl Y/O mg/l.

**FORMULACIÓN N° 16: SISTEMAS ANALITICOS SRL**

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO ACOGE la consulta, se requiere como mínimo de 100 muestras de carga simultánea, acorde con el incremento de muestras por cada Centro de Salud o las unidades tomadoras de muestra (UTM), asimismo, bajo el principio de eficacia y eficiencia donde se indica que el proceso de contratación y las decisiones que se adopten en su ejecución deben orientarse al cumplimiento de los fines, metas y objetivos de la Entidad, debiera ceñirse a las bases.

**FORMULACIÓN N° 17: SISTEMAS ANALITICOS SRL**

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO acepta su apreciación, y aclara que Conforme a lo establecido en las bases estándar la documentación adicional que el postor debe



presentarse de la siguiente manera: Documentación adicional que el postor debe presentar tales como folleto y/o instructivos y/o catálogos y/o inserto.

Debiendo contener el cumplimiento de los siguientes aspectos de las características técnicas:

Para los reactivos:

- Presentación
- Metodología
- Muestra Biológica
- Linealidad
- sensibilidad
- Marca y/o fabricante

Para el Equipo Analizador Automatizado:

- Tipo
- Metodología
- Rendimiento
- Modelo
- Antigüedad (acreditada con documento)
- Características
- LIS y RS232 y/o RJ45 y/o Cable ethernet u otro puerto de conexión.
- Marca y/o fabricante

Asimismo, se precisa que la hoja de presentación del insumo y equipo será en formato propuesto por la entidad denominado "FORMATO 01" que se adjuntan a las presentes bases integradas, bajo el principio de libertad de concurrencia en el cual las entidades promueven el libre acceso y participación de proveedores en los procesos de contratación que realicen, debiendo evitar exigencias y formalidades costosas e innecesarias.

#### FORMULACIÓN N° 18: SISTEMAS ANALITICOS SRL

##### **Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria no acoge la consulta y precisa que el plazo establecido en las especificaciones técnicas respecto a la entrega de reactivos corresponde al estimado de la necesidad de los establecimientos y espacio en el almacén de la entidad, por ello debe ceñirse a las bases.

#### FORMULACIÓN N° 19: SISTEMAS ANALITICOS SRL

##### **Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO ACOGE la consulta y aclara que, en el artículo 16 de la Ley y el artículo 29 del Reglamento, se establece que la Entidad mediante el área usuaria, es la responsable de la elaboración del requerimiento (las especificaciones técnicas en caso de bienes), debiendo éste contener la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad pública de la contratación, y las condiciones en las que debe ejecutarse la contratación; lo cual incluye el procedimiento de evaluación de muestras para la oferta. Así, en las Bases Estándar objeto de la presente contratación, se establece que la Entidad puede requerir para la admisión de ofertas un procedimiento de "evaluación de muestras" destinado a la acreditación de las especificaciones técnicas de los bienes.

#### FORMULACIÓN N° 20: SISTEMAS ANALITICOS SRL

##### **Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO ACOGE la consulta y aclara que, en el artículo 16 de la Ley y el artículo 29 del Reglamento, se establece que la Entidad mediante el área usuaria, es la responsable de la elaboración del requerimiento (las especificaciones técnicas en caso de bienes), debiendo éste contener la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad pública de la contratación, y las condiciones en las que debe ejecutarse la contratación; lo cual incluye el procedimiento de evaluación de muestras para la



oferta. Así, en las Bases Estándar objeto de la presente contratación, se establece que la Entidad puede requerir para la admisión de ofertas un procedimiento de "evaluación de muestras" destinado a la acreditación de las especificaciones técnicas de los bienes.

**FORMULACIÓN N° 21: INMUNOCHEM SAC**

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que lo solicitado está claramente establecido en la legislación actual por lo que se solicita el postor ceñirse a las bases.

**FORMULACIÓN N° 22: INMUNOCHEM SAC**

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria SE ACOGE PARCIALMENTE a la consulta, se precisa que el requerimiento de Linealidad es indispensable para evitar que la muestra se tenga que diluir para lograr obtener el resultado de la prueba, ocasionando un nuevo ensayo de la muestra con pérdida de tiempo y reactivo, y un resultado tardío al paciente; del mismo modo en el requerimiento técnico del Límite de detección y sensibilidad de la prueba para todos los analitos de Bioquímica, las bases quedarán de la siguiente manera:

CREATININA CINETICA AUTOMATIZADA:

Linealidad: igual o mayor de 79 mg/dl.

**FORMULACIÓN N° 23: INMUNOCHEM SAC**

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO ACOGE a la consulta, se precisa que el requerimiento de Linealidad es indispensable para evitar que la muestra se tenga que diluir para lograr obtener el resultado de la prueba, ocasionando un nuevo ensayo de la muestra con pérdida de tiempo y reactivo, y un resultado tardío al paciente; del mismo modo en el requerimiento técnico del Límite de detección y sensibilidad de la prueba para todos los analitos de Bioquímica, debe ceñirse a las bases.

**FORMULACIÓN N° 24: INMUNOCHEM SAC**

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGE PARCIALMENTE la consulta, se ampliará el requerimiento técnico en, quedando los extremos de las bases de la siguiente manera:

Trigliceridos enzimático

Linealidad: Igual o mayor a 800 mg/dl.

**FORMULACIÓN N° 25: INMUNOCHEM SAC**

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO ACOGE a la consulta, se precisa que el requerimiento de Linealidad es indispensable para evitar que la muestra se tenga que diluir para lograr obtener el resultado de la prueba, ocasionando un nuevo ensayo de la muestra con pérdida de tiempo y reactivo, y un resultado tardío al paciente; del mismo modo en el requerimiento técnico del Límite de detección y sensibilidad de la prueba para todos los analitos de Bioquímica, debe ceñirse a las bases.

**FORMULACIÓN N° 26: INMUNOCHEM SAC**

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO ACOGE a la consulta, se precisa que el requerimiento de Linealidad es indispensable para evitar que la muestra se tenga que diluir para lograr obtener el resultado de la prueba, ocasionando un nuevo ensayo de la muestra con pérdida de tiempo y reactivo, y un resultado tardío al paciente; del mismo modo en el requerimiento técnico del Límite de detección y sensibilidad de la prueba para todos los analitos de Bioquímica, debe ceñirse a las bases.

FORMULACIÓN N° 27: INMUNOCHEM SAC

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO ACOGE a la consulta, se precisa que el requerimiento de Linealidad es indispensable para evitar que la muestra se tenga que diluir para lograr obtener el resultado de la prueba, ocasionando un nuevo ensayo de la muestra con pérdida de tiempo y reactivo, y un resultado tardío al paciente; del mismo modo en el requerimiento técnico del Límite de detección y sensibilidad de la prueba para todos los analitos de Bioquímica, debe ceñirse a las bases.

FORMULACIÓN N° 28: INMUNOCHEM SAC

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO ACOGE a la consulta, se precisa que el requerimiento de Linealidad es indispensable para evitar que la muestra se tenga que diluir para lograr obtener el resultado de la prueba, ocasionando un nuevo ensayo de la muestra con pérdida de tiempo y reactivo, y un resultado tardío al paciente; del mismo modo en el requerimiento técnico del Límite de detección y sensibilidad de la prueba para todos los analitos de Bioquímica, debe ceñirse a las bases.

FORMULACIÓN N° 29: INMUNOCHEM SAC

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGE la consulta, se ampliará el requerimiento técnico, quedando en los extremos de las bases de la siguiente manera:

Fosfatasa alcalina

Linealidad: Igual o mayor a 900 U/L.

FORMULACIÓN N° 30: INMUNOCHEM SAC

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria informa que de acuerdo a su observación y no solicitud se ACLARA que la

Urea cinética automatizada

linealidad es: mayor o igual a 300mg/dl

FORMULACIÓN N° 31: INMUNOCHEM SAC

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGE PARCIALMETE la consulta, se ampliará el requerimiento técnico, quedando los extremos de las bases de la siguiente manera:

Proteína en orina

Linealidad: Igual a 200 mg/dl Y/O 2000 mg/l

FORMULACIÓN N° 32: INMUNOCHEM SAC

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria acoge su observación por error tipográfico en la unidad de medida, modificándose en los extremos de la base respecto a la unidad de medida de la siguiente manera:

Microalbuminuria

Linealidad: mg/l.

FORMULACIÓN N° 33: INMUNOCHEM SAC

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO ACOGE a la consulta, el usuario requiere frascos de reactivos dedicados que ingresen directamente en el analizador, no aceptara trasbasado o diluciones con la finalidad de evitar la manipulación y errores aleatorios que puedan surgir, y todos los



reactivos a presentar deben ser listos para uso y en el volumen máximo requerido a necesidad del área usuaria para evitar la oxidación o deterioro del reactivo y evitar resultados inexactos o no válidos. Por lo tanto en la presentación, el volumen total del reactivo no deberá ser mayor de 100 ml, para todos los reactivos de bioquímica.

**FORMULACIÓN N° 34: INMUNOCHEM SAC**

**Absolución:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGE la consulta, ya que al realizar la conversión cumple con el requerimiento técnico, modificándose en los extremos de las bases de la siguiente manera:

Proteínas totales

Linealidad: igual o mayor a 15g/dl y/o 150g/L.

**FORMULACIÓN N° 35: INMUNOCHEM SAC**

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGE la consulta, ya que al realizar la conversión cumple con el requerimiento técnico, modificándose en los extremos de las bases de la siguiente manera:

Albumina

Linealidad: igual o mayor a 7g/dl y/o 70 g/L

**FORMULACIÓN N° 36: INMUNOCHEM SAC**

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGE la consulta, se corrige el error tipográfico y se aclara que UND es equivalente a DET, esto no afecta el total de reactivos solicitado para el proceso de contratación.

**FORMULACIÓN N° 37: INMUNOCHEM SAC**

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO ACOGE su consulta, debido a que los de mayor antigüedad presentan más fallas y problemas de operatividad, las cuales ya han sido reportadas. Para ello deben presentar documentación fehaciente donde se acredite la fecha de fabricación para demostrar antigüedad del equipo.

**FORMULACIÓN N° 38: CIA IMPORTADORA AMERICANA S.A.**

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria no acoge la consulta y precisa que el plazo establecido en las especificaciones técnicas respecto a la entrega de reactivos corresponde al estimado de la necesidad de los establecimientos y espacio en el almacén de la entidad, por ello debe ceñirse a las bases.

**FORMULACIÓN N° 39: CIA IMPORTADORA AMERICANA S.A.**

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria acoge su consulta, y se aclara que el analizador debe ofrecer un sistema de conexión de interfase LIS a un software de Gestión de Laboratorio y un software de Gestor de turnos de atención a través de un conector RS232 y/o RJ45 y/o Cable ethernet u otros puerto de conexión.

Se ampliará el requerimiento técnico en:

LIS y RS232 y/o RJ45 y/o Cable ethernet u otros puerto de conexión.



FORMULACIÓN N° 40: CIA IMPORTADORA AMERICANA S.A.

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO ACOGE la consulta y aclara que, en el artículo 16 de la Ley y el artículo 29 del Reglamento, se establece que la Entidad mediante el área usuaria, es la responsable de la elaboración del requerimiento (las especificaciones técnicas en caso de bienes), debiendo éste contener la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad pública de la contratación, y las condiciones en las que debe ejecutarse la contratación; lo cual incluye el procedimiento de evaluación de muestras para la oferta. Así, en las Bases Estándar objeto de la presente contratación, se establece que la Entidad puede requerir para la admisión de ofertas un procedimiento de "evaluación de muestras" destinado a la acreditación de las especificaciones técnicas de los bienes.

FORMULACIÓN N° 41: CIA IMPORTADORA AMERICANA S.A.

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria no acoge la su consulta y se aclara que se requiere frascos que contiene reactivos dedicados líquidos y que ingresen directamente en el analizador, no se aceptara trasvasado o diluciones con la finalidad de evitar la manipulación y errores aleatorios que puedan surgir, y todos los reactivos a presentar deben ser listos para uso y en el volumen máximo requerido a necesidad del área usuaria para evitar al oxidación o deterioro del reactivo y evitar resultados inexactos o no válidos, dentro del requerimiento se indica los reactivos a utilizar por ende se solicita ceñirse a las bases

FORMULACIÓN N° 42: CIA IMPORTADORA AMERICANA S.A.

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGE parcialmente su consulta, se eliminará el texto en cada subitem del ítem en el cual aparece lo citado en la consulta:

ENVASE INMEDIATO:

"TAPA DE COLORES DE BIOSEGURIDAD INTERNACIONAL"

FORMULACIÓN N° 43: CIA IMPORTADORA AMERICANA S.A.

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGE PARCIALMENTE a la consulta, el requerimiento técnico de un lector con código de barras integrado al analizador, será admitido como opcional.

FORMULACIÓN N° 44: CIA IMPORTADORA AMERICANA S.A.

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGE su consulta, modificándose en los extremos de las bases de la siguiente manera:

Acido úrico automatizada

Sensibilidad: detección mínima menor o igual a 0.04 mg/dl.

FORMULACIÓN N° 45: CIA IMPORTADORA AMERICANA S.A.

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGE la consulta, se ampliará el requerimiento técnico, modificándose en los extremos de las bases de la siguiente manera:

Creatinina cinética automatizada

Linealidad: Igual o mayor a 79 mg/dl.

FORMULACIÓN N° 46: CIA IMPORTADORA AMERICANA S.A.

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGE la consulta, cada fabricante de reactivos del analizador bioquímico establece los principio y metodologías propias para el analizador de uso dedicado de reactivos, se ampliará el requerimiento técnico quedando de la siguiente manera:

Metodología: método de picrato alcalino sin desproteínezación y/o Enzimática y/o método de sarcosina oxidasa

FORMULACIÓN N° 47: CIA IMPORTADORA AMERICANA S.A.

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO ACOGE a la consulta, se precisa que el requerimiento de Linealidad es indispensable para evitar que la muestra se tenga que diluir para lograr obtener el resultado de la prueba, ocasionando un nuevo ensayo de la muestra con pérdida de tiempo y reactivo, y un resultado tardío al paciente; del mismo modo en el requerimiento técnico del Límite de detección y sensibilidad de la prueba para todos los analitos de Bioquímica.

FORMULACIÓN N° 48: CIA IMPORTADORA AMERICANA S.A.

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGE PARCIALMENTE la consulta, se ampliará el requerimiento técnico, modificándose en los extremos de las bases de la siguiente manera:  
Colesterol total enzimática

Linealidad: Igual o mayor a 600 mg/dl.

FORMULACIÓN N° 49: CIA IMPORTADORA AMERICANA S.A.

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGE su consulta, modificándose los extremos de las bases de la siguiente manera:

Triglicérido enzimático

Sensibilidad: detección mínima menor o igual a 9 mg/dl.

FORMULACIÓN N° 50: CIA IMPORTADORA AMERICANA S.A.

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO ACOGE a la consulta, se precisa que el requerimiento de Linealidad es indispensable para evitar que la muestra se tenga que diluir para lograr obtener el resultado de la prueba, ocasionando un nuevo ensayo de la muestra con pérdida de tiempo y reactivo, y un resultado tardío al paciente; del mismo modo en el requerimiento técnico del Límite de detección y sensibilidad de la prueba para todos los analitos de Bioquímica

FORMULACIÓN N° 51: CIA IMPORTADORA AMERICANA S.A.

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO ACOGE a la consulta, se precisa que el requerimiento de Linealidad es indispensable para evitar que la muestra se tenga que diluir para lograr obtener el resultado de la prueba, ocasionando un nuevo ensayo de la muestra con pérdida de tiempo y reactivo, y un resultado tardío al paciente; del mismo modo en el requerimiento técnico del Límite de detección y sensibilidad de la prueba para todos los analitos de Bioquímica.

FORMULACIÓN N° 52: CIA IMPORTADORA AMERICANA S.A.

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGE su consulta, modificándose los extremos de las bases de la siguiente manera:

Bilirrubina directa

Sensibilidad: detección mínima menor o igual a 0.060 mg/dl.



FORMULACIÓN N° 53: CIA IMPORTADORA AMERICANA S.A.

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO ACOGE a la consulta, se precisa que el requerimiento de Linealidad es indispensable para evitar que la muestra se tenga que diluir para lograr obtener el resultado de la prueba, ocasionando un nuevo ensayo de la muestra con pérdida de tiempo y reactivo, y un resultado tardío al paciente; del mismo modo en el requerimiento técnico del Límite de detección y sensibilidad de la prueba para todos los analitos de Bioquímica, debe ceñirse a las bases.

FORMULACIÓN N° 54: CIA IMPORTADORA AMERICANA S.A.

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGE su consulta, modificándose los extremos de las bases de la siguiente manera:

Bilirrubina directa

Sensibilidad: detección mínima menor o igual a 0.10 mg/dl.

FORMULACIÓN N° 55: CIA IMPORTADORA AMERICANA S.A.

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGE la consulta, se ampliará el requerimiento técnico, modificándose los extremos de las bases de la siguiente manera:

Proteína total

Linealidad: Igual o mayor a 12 g/dl.

FORMULACIÓN N° 56: CIA IMPORTADORA AMERICANA S.A.

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGE la consulta, se ampliará el requerimiento técnico, modificándose los extremos de las bases de la siguiente manera:

Albumina

Linealidad: Igual o mayor a 6 g/dl.

FORMULACIÓN N° 57: CIA IMPORTADORA AMERICANA S.A.

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGE PARCIALMENTE la consulta, modificándose los extremos de las bases de la siguiente manera:

Fosfatasa alcalina

Linealidad: Igual o mayor a 900 U/L

FORMULACIÓN N° 58: CIA IMPORTADORA AMERICANA S.A.

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO ACOGE a la consulta., se precisa que el requerimiento de Linealidad es indispensable para evitar que la muestra se tenga que diluir para lograr obtener el resultado de la prueba, ocasionando un nuevo ensayo de la muestra con pérdida de tiempo y reactivo, y un resultado tardío al paciente; del mismo modo en el requerimiento técnico del Límite de detección y sensibilidad de la prueba para todos los analitos de Bioquímica.

FORMULACIÓN N° 59: CIA IMPORTADORA AMERICANA S.A.

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGE su consulta, modificándose los extremos de las bases de la siguiente manera:

Urea cinética automatizada

Sensibilidad: detección mínima menor o igual a 5 mg/dl.



**FORMULACIÓN N° 60:** CIA IMPORTADORA AMERICANA S.A.

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara la consulta que la unidad de medida de la linealidad es U/L, ante lo expuesto ACOGE la consulta, se ampliará el requerimiento técnico, modificándose los extremos de las bases de la siguiente manera:

Deshidrogenasa láctica

Linealidad: igual o mayor de 1000 U/L

**FORMULACIÓN N° 61:** CIA IMPORTADORA AMERICANA S.A.

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGE la consulta, se ampliará el requerimiento técnico, modificándose los extremos de las bases de la siguiente manera:

Proteína en orina

Linealidad: Igual a 200 mg/dl Y/O 2000 mg/l

**FORMULACIÓN N° 62:** H & L MEDICAL BUSSINES PERU E.I.R.L.

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria a efectos de no generar confusiones a los proveedores se ACOGE la consulta y se procede a suprimir el texto:

\* mencionar la nomenclatura y el nombre del procedimiento de selección\*

**FORMULACIÓN N° 63:** H & L MEDICAL BUSSINES PERU E.I.R.L.

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACLARA que se aceptara la presentación de: CERTIFICACION INTERNACIONAL TIPO FDA Y/O IFCC Y/O CE Y/O ISO 13485 DE NORMATIVA ACTUALIZADA.

**FORMULACIÓN N° 64:** H & L MEDICAL BUSSINES PERU E.I.R.L.

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria acoge parcialmente la consulta, a efectos de cumplir la finalidad publica, en el uso adecuado de los bienes a adquirirse bajo el amparo de Normas para una adecuada y oportuna atención del Software de Gestion de Laboratorio y gestor de turnos de atención en la toma de muestra, y por el principio de Eficacia y Eficiencia y Vigencia Tecnológica, se incorporará de manera opcional en las bases integradas: certificación Microsoft Partner Network de manera opcional.

**FORMULACIÓN N° 65:** H & L MEDICAL BUSSINES PERU E.I.R.L.

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACLARA y PRECISA que los documentos de presentación obligatoria por parte del proveedor al momento del internamiento son:

- Orden de compra - guía de internamiento
- Guía de remisión: detallando de manera clara los productos entregados
- Declaración jurada de compromiso de canje y/o reposición por vicios ocultos, defectos de fabricación, vigencia del producto.
- Copia simple del protocolo de análisis donde debe mencionar el lote a ingresar
- Copia del Registro Sanitario
- Acta de verificación cualitativas – cuantitativas indicando las cantidades y especificaciones técnicas
- Documento original y copia de Carta de compromiso de canje por fecha de vencimiento del bien ofertado.

Los mencionados documentos deben ser firmados y sellados por el representante legal.

**FORMULACIÓN N° 66: H & L MEDICAL BUSSINES PERU E.I.R.L.**

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACLARA Y PRECISA su consulta, que el El certificado de análisis debe consignar cuando menos la siguiente información: nombre del producto, número de lote, fecha de vencimiento, fecha de fabricación, fecha de análisis, N° Protocolo de análisis, ensayos y resultados analíticos, firma del los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio que lo emite.

El Certificado de Análisis, por ser un documento técnico deberá ser refrendado (nombre, firma y sello) por el director técnico Responsable de la empresa postora.

**FORMULACIÓN N° 67: INMUNOCHEM SAC**

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO acepta su apreciación, y aclara que Conforme a lo establecido en las bases estándar la documentación adicional que el postor debe presentarse de la siguiente manera: Documentación adicional que el postor debe presentar tales como folleto y/o instructivos y/o catálogos y/o inserto.

Debiendo contener el cumplimiento de los siguientes aspectos de las características técnicas:

Para los reactivos:

- Presentación
- Metodología
- Muestra Biológica
- Linealidad
- sensibilidad
- Marca y/o fabricante

Para el Equipo Analizador Automatizado:

- Tipo
- Metodología
- Rendimiento
- Modelo
- Antigüedad (acreditada con documento)
- Características
- LIS y RS232 y/o RJ45 y/o Cable ethernet u otro puerto de conexión.
- Marca y/o fabricante

Asimismo, se precisa que la hoja de presentación del insumo y equipo será en formato propuesto por la entidad denominado "FORMATO 01" que se adjuntan a las presentes bases integradas.

**FORMULACIÓN N° 68: INMUNOCHEM SAC**

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO ACOGE la consulta y aclara que, en el artículo 16 de la Ley y el artículo 29 del Reglamento, se establece que la Entidad mediante el área usuaria, es la responsable de la elaboración del requerimiento (las especificaciones técnicas en caso de bienes), debiendo éste contener la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad pública de la contratación, y las condiciones en las que debe ejecutarse la contratación; lo cual incluye el procedimiento de evaluación de muestras para la oferta. Así, en las Bases Estándar objeto de la presente contratación, se establece que la Entidad puede requerir para la admisión de ofertas un procedimiento de "evaluación de muestras" destinado a la acreditación de las especificaciones técnicas de los bienes.



FORMULACIÓN N° 69: INMUNOCHEM SAC

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO ACOGE a la consulta, el usuario requiere frascos de reactivos dedicados que ingresen directamente en el analizador, no se aceptara trasvasado o diluciones con la finalidad de evitar la manipulación y errores aleatorios que puedan surgir, y todos los reactivos a presentar deben ser listos para uso y en el volumen máximo requerido a necesidad del área usuaria para evitar al oxidación o deterioro del reactivo y evitar resultados inexactos o no válidos, por ello se le solicita ceñirse a las bases

FORMULACIÓN N° 70: W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGE la consulta, modificándose en los extremos de las bases de la siguiente manera:

Creatinina Cinética Automatizada

Linealidad: Igual o mayor a 79 mg/dl.

FORMULACIÓN N° 71: W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGE la consulta, cada fabricante de reactivos del analizador bioquímico establece los principio y metodologías propias para el analizador de uso dedicado de reactivos, se ampliará el requerimiento técnico quedando de la siguiente manera:

Creatinina Cinética Automatizada

Metodología: método de picrato alcalino sin desproteinizacion y/o Enzimatica y/o método de sarcosina oxidasa

FORMULACIÓN N° 72: W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO ACOGE a la consulta, se precisa que el requerimiento de Linealidad es indispensable para evitar que la muestra se tenga que diluir para lograr obtener el resultado de la prueba, ocasionando un nuevo ensayo de la muestra con pérdida de tiempo y reactivo, y un resultado tardío al paciente; del mismo modo en el requerimiento técnico del Límite de detección y sensibilidad de la prueba para todos los analitos de Bioquímica

FORMULACIÓN N° 73: W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA

**Absolución**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGE la consulta, se ampliará el requerimiento técnico, modificándose los extremos de las bases de la siguiente manera:

Colesterol Total Enzimático

Linealidad: Igual o mayor a 600 mg/dl.

*[Handwritten signature]*



FORMATO 01

HOJA DE PRESENTACION DEL BIEN/SUSTENTO DE CUMPLIMIENTO DE CARACTERÍSTICAS  
TÉCNICAS

Señores

[CONSIGNAR ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITÉ DE SELECCIÓN,  
SEGÚN CORRESPONDA]  
LICITACIÓN PÚBLICA [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

En calidad de Contratista y en Cumplimiento de mi oferta y las condiciones existentes, el suscrito  
adjunta el sustento de cumplimiento de acuerdo con las características técnicas;

SUSTENTO DE CUMPLIMIENTO DE LAS CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS				
DENOMINACION DEL BIEN				
NOMBRE O RAZON SOCIAL DEL POSTOR				
MARCA				
MODELO				
CARACTERISTICAS				
N°	ESPECIFICACIONES TECNICAS	CUMPLEN CON REQUERIMIENTO		N° FOLIO Y/O COMENTARIO
		SI	NO	

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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



### CAPÍTULO IV FACTORES DE EVALUACIÓN

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

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

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

#### Importante

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



## CAPÍTULO V PROFORMA DEL CONTRATO

### Importante

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

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

### **CLÁUSULA PRIMERA: ANTECEDENTES**

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

### **CLÁUSULA SEGUNDA: OBJETO**

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

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

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

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

### **CLÁUSULA CUARTA: DEL PAGO<sup>12</sup>**

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

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

LA ENTIDAD debe efectuar el pago dentro de los diez (10) días calendario siguientes de otorgada la conformidad de los bienes, siempre que se verifiquen las condiciones establecidas en el contrato para ello, bajo responsabilidad del funcionario competente.

<sup>12</sup> En cada caso concreto, dependiendo de la naturaleza del contrato, podrá adicionarse la información que resulte pertinente a efectos de generar el pago.



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

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

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

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

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

#### **CLÁUSULA SÉTIMA: GARANTÍAS**

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

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

##### **Importante**

*Al amparo de lo dispuesto en el numeral 149.4 del artículo 149 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, en el caso de contratos periódicos de suministro de bienes, si el postor ganador de la buena pro solicita la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato original como garantía de fiel cumplimiento de contrato, debe consignarse lo siguiente:*

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

En el caso que corresponda, consignar lo siguiente:

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

##### **Importante**

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

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

##### **Importante**



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

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

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

#### **CLÁUSULA DÉCIMA: RECEPCIÓN Y CONFORMIDAD DE LA PRESTACIÓN**

La recepción y conformidad de la prestación se regula por lo dispuesto en el artículo 168 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado. La recepción será otorgada por [CONSIGNAR EL ÁREA O UNIDAD ORGÁNICA DE ALMACÉN O LA QUE HAGA SUS VECES] y la conformidad será otorgada por [CONSIGNAR EL ÁREA O UNIDAD ORGÁNICA QUE OTORGARÁ LA CONFORMIDAD] en el plazo máximo de [CONSIGNAR SIETE (7) DÍAS O MÁXIMO QUINCE (15) DÍAS, EN CASO SE REQUIERA EFECTUAR PRUEBAS QUE PERMITAN VERIFICAR EL CUMPLIMIENTO DE LA OBLIGACIÓN] días de producida la recepción.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Donde:

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

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

El retraso se justifica a través de la solicitud de ampliación de plazo debidamente aprobado. Adicionalmente, se considera justificado el retraso y en consecuencia no se aplica penalidad,



cuando EL CONTRATISTA acredite, de modo objetivamente sustentado, que el mayor tiempo transcurrido no le resulta imputable. En este último caso la calificación del retraso como justificado por parte de LA ENTIDAD no da lugar al pago de gastos generales ni costos directos de ningún tipo, conforme el numeral 162.5 del artículo 162 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

#### **Importante**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Sólo en lo no previsto en este contrato, en la Ley de Contrataciones del Estado y su Reglamento,



en las directivas que emita el OSCE y demás normativa especial que resulte aplicable, serán de aplicación supletoria las disposiciones pertinentes del Código Civil vigente, cuando corresponda, y demás normas de derecho privado.

**CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS<sup>13</sup>**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

\_\_\_\_\_  
"LA ENTIDAD"

\_\_\_\_\_  
"EL CONTRATISTA"

**Importante**

*Este documento puede firmarse digitalmente si ambas partes cuentan con firma digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales<sup>14</sup>.*

<sup>13</sup> De acuerdo con el numeral 225.3 del artículo 225 del Reglamento, las partes pueden recurrir al arbitraje ad hoc cuando las controversias deriven de procedimientos de selección cuyo valor estimado sea menor o igual a cinco millones con 00/100 soles (S/ 5 000 000,00).

<sup>14</sup> Para mayor información sobre la normativa de firmas y certificados digitales ingresar a: <https://www.indecopi.gob.pe/web/firmas-digitales/firmar-y-certificados-digitales>



## ANEXOS

*[Handwritten signature]*



ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

**COMITÉ DE SELECCIÓN**

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

Presente.-

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

Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :		
MYPE <sup>15</sup>		Sí	No
Correo electrónico :			

**Autorización de notificación por correo electrónico:**

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

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de reducción de la oferta económica.
3. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
4. Solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el artículo 141 del Reglamento.
5. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
6. Notificación de la orden de compra<sup>16</sup>

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

**Importante**

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

<sup>15</sup> Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en consideración, en caso el postor ganador de la buena pro solicite la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato, en calidad de garantía de fiel cumplimiento, en los contratos periódicos de suministro de bienes, según lo señalado en el numeral 149.4 del artículo 149 y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento.

<sup>16</sup> Consignar en el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del valor estimado del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200 000.00), cuando se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

**Importante**

Quando se trate de consorcios, la declaración jurada es la siguiente:

**ANEXO N° 1**

**DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR**

Señores

**COMITÉ DE SELECCIÓN**

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

Presente.-

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

Datos del consorciado 1				
Nombre, Denominación o Razón Social :				
Domicilio Legal :				
RUC :	Teléfono(s) :			
MYPE <sup>17</sup>		Sí	No	
Correo electrónico :				

Datos del consorciado 2				
Nombre, Denominación o Razón Social :				
Domicilio Legal :				
RUC :	Teléfono(s) :			
MYPE <sup>18</sup>		Sí	No	
Correo electrónico :				

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

**Autorización de notificación por correo electrónico:**

Correo electrónico del consorcio:

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

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

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

<sup>18</sup> Ibidem.

<sup>19</sup> Ibidem.



3. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
4. Solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el artículo 141 del Reglamento.
5. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
6. Notificación de la orden de compra<sup>20</sup>

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

**Importante**

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

<sup>20</sup> Consignar en el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del valor estimado del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200 000.00), cuando se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

**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], conforme el cronograma de entrega establecido en las bases del procedimiento.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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





## ANEXO N° 5

### PROMESA DE CONSORCIO

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

Señores

**COMITÉ DE SELECCIÓN**

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

Presente.-

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

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

a) Integrantes del consorcio

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

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

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

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

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

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

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

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

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES

100%<sup>23</sup>

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

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

<sup>23</sup> 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.*

*[Handwritten signature]*

**ANEXO N° 6**

**PRECIO DE LA OFERTA**

Señores

**COMITÉ DE SELECCIÓN**

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

Presente.-

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

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

**Importante**

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



**ANEXO N° 6**

**PRECIO DE LA OFERTA**

Señores

**COMITÉ DE SELECCIÓN**

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

Presente.-

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

CONCEPTO	PRECIO TOTAL
<b>TOTAL</b>	

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

**Importante**

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

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

## ANEXO N° 7

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

Señores

**COMITÉ DE SELECCIÓN**

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

Presente.-

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

- 1.- Que el domicilio fiscal de la empresa<sup>24</sup> se encuentra ubicada en la Amazonía y coincide con el lugar establecido como sede central (donde tiene su administración y lleva su contabilidad);
- 2.- Que la empresa se encuentra inscrita en las Oficinas Registrales de la Amazonía (exigible en caso de personas jurídicas);
- 3.- Que, al menos el setenta por ciento (70%) de los activos fijos de la empresa se encuentran en la Amazonía; y
- 4.- Que la empresa no tiene producción fuera de la Amazonía.<sup>25</sup>

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

#### **Importante**

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

<sup>24</sup> En el artículo 1 del "Reglamento de las Disposiciones Tributarias contenidas en la Ley de Promoción de la Inversión en la Amazonía" se define como "empresa" a las "Personas naturales, sociedades conyugales, sucesiones indivisas y personas consideradas jurídicas por la Ley del Impuesto a la Renta, generadoras de rentas de tercera categoría, ubicadas en la Amazonía. Las sociedades conyugales son aquellas que ejerzan la opción prevista en el Artículo 16 de la Ley del Impuesto a la Renta."

<sup>25</sup> En caso de empresas de comercialización, no consignar esta condición.

ANEXO N° 8

EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

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

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

N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP <sup>26</sup>	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO <sup>27</sup>	EXPERIENCIA PROVENIENTE <sup>28</sup> DE:	MONEDA	IMPORTE <sup>29</sup>	TIPO DE CAMBIO VENTA <sup>30</sup>	MONTO FACTURADO ACUMULADO <sup>31</sup>
1										
2										

<sup>26</sup> Se refiere a la fecha de suscripción del contrato, de la emisión de la Orden de Compra o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.

<sup>27</sup> Únicamente, cuando la fecha del perfeccionamiento del contrato, sea previa a los ocho (8) años anteriores a la fecha de presentación de ofertas, caso en el cual el postor debe acreditar que la conformidad se emitió dentro de dicho periodo.

<sup>28</sup> Si el titular de la experiencia no es el postor, consignar si dicha experiencia corresponde a la matriz en caso que el postor sea sucursal, o fue transmitida por reorganización societaria, debiendo acompañar la documentación sustentatoria correspondiente. Al respecto, según la Opinión N° 216-2017/DTN "Considerando que la sociedad matriz y la sucursal constituyen la misma persona jurídica, la sucursal puede acreditar como suya la experiencia de su matriz". Del mismo modo, según lo previsto en la Opinión N° 010-2013/DTN, "... en una operación de reorganización societaria que comprende tanto una fusión como una escisión, la sociedad resultante podrá acreditar como suya la experiencia de la sociedad incorporada o absorbida, que se extingue producto de la fusión; asimismo, si en virtud de la escisión se transfiere un bloque patrimonial consistente en una línea de negocio completa, la sociedad resultante podrá acreditar como suya la experiencia de la sociedad escindida, correspondiente a la línea de negocio transmitida. De esta manera, la sociedad resultante podrá emplear la experiencia transmitida, como consecuencia de la reorganización societaria antes descrita, en los futuros procesos de selección en los que participe".

<sup>29</sup> Se refiere al monto del contrato ejecutado incluido adicionales y reducciones, de ser el caso.

<sup>30</sup> El tipo de cambio venta debe corresponder al publicado por la SBS correspondiente a la fecha de suscripción del contrato, de la emisión de la Orden de Compra o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.

<sup>31</sup> Consignar en la moneda establecida en las bases.







DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD DEL CALLAO – DIRESA CALLAO  
LICITACIÓN PÚBLICA N°003-2024-GRC -DIRESA – PRIMERA CONVOCATORIA

N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP 26	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO 27	EXPERIENCIA PROVENIENTE 28 DE:	MONEDA	IMPORTE 29	TIPO DE CAMBIO VENTA 30	MONTO FACTURADO ACUMULADO 31
3										
4										
5										
6										
7										
8										
9										
10										
...										
20										
TOTAL										

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

**ANEXO N° 9**

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

Señores

**COMITÉ DE SELECCIÓN**

**LICITACIÓN PÚBLICA N° [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° 10**

**SOLICITUD DE BONIFICACIÓN DEL CINCO POR CIENTO (5%) POR TENER LA CONDICIÓN DE MICRO Y PEQUEÑA EMPRESA**  
**ITEM [CONSIGNAR EL N° DEL ÍTEM O ÍTEMS CUYO VALOR ESTIMADO CORRESPONDE A UNA AS])**

Señores

**COMITÉ DE SELECCIÓN**

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

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

**Importante**

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





**ANEXO N° 11**

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

**(DOCUMENTO A PRESENTAR EN EL PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO)**

Señores

**COMITÉ DE SELECCIÓN**

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

Presente.-

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

**Importante**

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