

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

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



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

SIMBOLOGÍA UTILIZADA:

Nº	Símbolo	Descripción
1	[ABC] / [.....]	La información solicitada dentro de los corchetes sombreados debe ser completada por la Entidad durante la elaboración de las bases.
2	[ABC] / [.....]	Es una indicación, o información que deberá ser completada por la Entidad con posterioridad al otorgamiento de la buena pro para el caso específico de la elaboración de la PROFORMA DEL CONTRATO; o por los proveedores, en el caso de los ANEXOS de la oferta.
3	<div>Importante</div> <ul style="list-style-type: none"> • Abc 	Se refiere a consideraciones importantes a tener en cuenta por el comité de selección y por los proveedores.
4	<div>Advertencia</div> <ul style="list-style-type: none"> • Abc 	Se refiere a advertencias a tener en cuenta por el comité de selección y por los proveedores.
5	<div>Importante para la Entidad</div> <ul style="list-style-type: none"> • Xyz 	Se refiere a consideraciones importantes a tener en cuenta por el comité de selección y deben ser eliminadas una vez culminada la elaboración de las bases.

CARACTERÍSTICAS DEL DOCUMENTO:

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

Nº	Características	Parámetros
1	Márgenes	Superior : 2.5 cm Inferior: 2.5 cm Izquierda: 2.5 cm Derecha: 2.5 cm
2	Fuente	Arial
3	Estilo de Fuente	Normal: Para el contenido en general Cursiva: Para el encabezado y pie de página Para las Consideraciones importantes (Ítem 3 del cuadro anterior)
4	Color de Fuente	Automático: Para el contenido en general Azul : Para las Consideraciones importantes (Ítem 3 del cuadro anterior)
5	Tamaño de Letra	16 : Para las dos primeras hojas de las Secciones General y Específica 11 : Para el nombre de los Capítulos. 10 : Para el cuerpo del documento en general 9 : Para el encabezado y pie de página Para el contenido de los cuadros, pudiendo variar, según la necesidad 8 : Para las Notas al pie
6	Alineación	Justificada: Para el contenido en general y notas al pie. Centrada : Para la primera página, los títulos de las Secciones y nombres de los Capítulos)
7	Interlineado	Sencillo
8	Espaciado	Anterior : 0 Posterior : 0
9	Subrayado	Para los nombres de las Secciones y para resaltar o hacer hincapié en algún concepto

INSTRUCCIONES DE USO:

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

Elaboradas en enero de 2019

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

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

LICITACIÓN PÚBLICA N.º 001-2025-HLEV-CS-1

**CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE BIENES
ADQUISICIÓN BIANUAL DE REACTIVOS DE BIOQUÍMICA CON
EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA
CLÍNICA**

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

DEBER DE COLABORACIÓN

9 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.

Y 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.

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

SECCIÓN GENERAL

DISPOSICIONES COMUNES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

CAPÍTULO I ETAPAS DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

1.1. REFERENCIAS

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

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

1.2. CONVOCATORIA

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

1.3. REGISTRO DE PARTICIPANTES

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

Importante

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

1.4. FORMULACIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES A LAS BASES

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

Importante

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

1.5. ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS, OBSERVACIONES E INTEGRACIÓN DE BASES

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

Importante

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

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

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

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

Advertencia

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

Importante

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

1.7. FORMA DE PRESENTACIÓN DE OFERTAS

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

Las declaraciones juradas, formatos o formularios previstos en las bases que conforman la oferta deben estar debidamente firmados por el postor (firma manuscrita o digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales²). Los demás documentos deben ser visados por el postor. En el caso de persona jurídica, por su representante legal, apoderado o

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

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.
- 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 conlleven 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 : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE
 RUC N° : 20611127511
 Domicilio legal : AV. JOSE CARLOS MARIATEGUI N°364 – ATE – LIMA - LIMA
 Teléfono: : (01) 4172923
 Correo electrónico: : Ua002@hlev.gob.pe

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

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

ITEM N°	DESCRIPCIÓN DEL BIEN	UNIDAD DE MEDIDA (UM)	CANTIDAD
1	ELECTROLITOS	DET	57600
2	COLESTEROL HDL	DET	21600
3	COLESTEROL LDL	DET	21600
4	ALBÚMINA	DET	21600
5	AMILASA	DET	12000
6	BILIRRUBINA TOTAL	DET	43200
7	BILIRRUBINA DIRECTA	DET	43200
8	CREATININA	DET	120000
9	DESHIDROGENASA LÁCTICA	DET	9600
10	LIPASA	DET	12000
11	PROTEÍNAS EN ORINA Y LCR	DET	7200
12	TRIGLICERIDOS	DET	24000
13	FÓSFORO	DET	7200
14	HIERRO SÉRICO	DET	2400
15	TRANSAMINASA GLUTAMICA PIRUVICA	DET	60000
16	TRANSAMINASA GLUTAMICA OXALACETICA	DET	60000
17	UREA o UREA NITROGENADA	DET	120000
18	ÁCIDO URICO	DET	4800
19	CALCIO	DET	9600
20	FOSFATASA ALCALINA	DET	40800
21	GAMMAGLUTAMIL TRANSPEPTIDASA	DET	38400
22	PROTEÍNAS TOTALES	DET	38400
23	COLESTEROL TOTAL	DET	21600
24	CREATINA FOSFOQUINASA o CREATINA QUINASA (CPK-MB)	DET	7200
25	CREATINA FOSFOQUINASA TOTAL O CREATINA QUINASA TOTAL	DET	4800
26	GLUCOSA	DET	96000
27	MICROALBUMINURIA	DET	7200
28	TRANSFERRINA	DET	2400

29	PROTEÍNA C REACTIVA CUANTITATIVA	DET	67200
30	FACTOR REUMATOIDEO	DET	2400
31	MAGNESIO	DET	7200

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante memorando N° 000128-2025/OA de 25 de marzo del 2025

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

R.O - Dyt

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 A SUMA ALZADA, de acuerdo con lo establecido en el expediente de contratación respectivo.

1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN

No aplica

1.7. DISTRIBUCIÓN DE LA BUENA PRO

No aplica

1.8. ALCANCES DEL REQUERIMIENTO

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

1.9. PLAZO DE ENTREGA³

La primera entrega debe realizarse como máximo a los 20 días calendarios, computados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra⁴⁵⁶⁷, plazo que incluye la instalación y puesta en funcionamiento de los equipos en cesión de uso y la primera entrega del reactivo. Las siguientes entregas (de la segunda a la vigésima cuarta entrega) se realizará dentro de los cinco (05) primeros días calendarios, contabilizados a partir del día siguiente de notificada la orden de

³ Consulta N° 36 DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.

⁴ Consulta N°5 ROCHEM BIOCARE DEL PERU S.A.C

⁵ Consulta N°9 ROCHEM BIOCARE DEL PERU S.A.C

⁶ Consulta N°16 ROCHEM BIOCARE DEL PERU S.A.C

⁷ Consulta N° 34 SIMED PERU S.A.C.

compra⁸⁹¹⁰¹¹, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

CRONOGRAMA DE ENTREGA

La adquisición se realizará en veinte cuatro (24) entregas según cronograma

N°	DESCRIPCIÓN	U.M.	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1	ELECTROLITOS	DET	2400	2400	2400	2400	2400	2400	2400	2400	2400	2400	2400	2400
2	COLESTEROL HDL	DET	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900
3	COLESTEROL LDL	DET	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900
4	ALBÚMINA	DET	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900
5	AMILASA	DET	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500
6	BILIRRUBINA TOTAL	DET	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800
7	BILIRRUBINA DIRECTA	DET	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800
8	CREATININA	DET	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000
9	DESHIDROGENASA LÁCTICA	DET	400	400	400	400	400	400	400	400	400	400	400	400
10	LIPASA	DET	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500
11	PROTEÍNAS EN ORINA Y LCR	DET	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300
12	TRIGLICÉRIDOS	DET	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000
13	FÓSFORO	DET	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300
14	HIERRO SÉRICO	DET	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100
15	TRANSAMINASA GLUTÁMICA PIRUVICA	DET	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500
16	TRANSAMINASA GLUTÁMICA OXALACÉTICA	DET	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500
17	UREA o UREA NITROGENADA	DET	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000
18	ÁCIDO ÚRICO	DET	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200
19	CALCIO	DET	400	400	400	400	400	400	400	400	400	400	400	400
20	FOSFATASA ALCALINA	DET	1700	1700	1700	1700	1700	1700	1700	1700	1700	1700	1700	1700
21	GAMMA GLUTAMIL TRANSPEPTIDASA	DET	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600
22	PROTEÍNAS TOTALES	DET	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600
23	COLESTEROL TOTAL	DET	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900
24	CREATINA FOSFOQUINASA o CREATINA QUINASA (CPK-MB)	DET	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300
25	CREATINA FOSFOQUINASA TOTAL o CREATINA QUINASA TOTAL	DET	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200
26	GLUCOSA	DET	4000	4000	4000	4000	4000	4000	4000	4000	4000	4000	4000	4000
27	MICROALBUMINURIA	DET	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300
28	TRANSFERRINA	DET	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100
29	PROTEÍNA C REACTIVA	DET	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800
	CUANTITATIVA													

⁸ Consulta N°6 ROCHEM BIOCARE DEL PERU S.A.C

⁹ Consulta N°17 ROCHEM BIOCARE DEL PERU S.A.C

¹⁰ Consulta N° 19 SIMED PERU S.A.C.

¹¹ Consulta N° 37 DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.

HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

LICITACION PUBLICA N° 001-2025-HLEV-CS-I CONVOCATORIA / ADQUISICIÓN BIANUAL DE REACTIVOS DE BIOQUÍMICA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA.

30	FACTOR REUMATOIDEO	DET	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100
31	MAGNESIO	DET	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300

N°	DESCRIPCIÓN	U.M.	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	TOTAL
1	ELECTROLITOS	DET	2400	2400	2400	2400	2400	2400	2400	2400	2400	2400	2400	2400	57600
2	COLESTEROL HDL	DET	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	21600
3	COLESTEROL LDL	DET	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	21600
4	ALBÚMINA	DET	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	21600
5	AMILASA	DET	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	12000
6	BILIRRUBINA TOTAL	DET	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	43200
7	BILIRRUBINA DIRECTA	DET	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	43200
8	CREATININA	DET	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	120000
9	DESHIDROGENASA LÁCTICA	DET	400	400	400	400	400	400	400	400	400	400	400	400	9600
10	LIPASA	DET	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	12000
11	PROTEÍNAS EN ORINA Y LCR	DET	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	7200
12	TRIGLICÉRIDOS	DET	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	24000
13	FÓSFORO	DET	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	7200
14	HIERRO SÉRICO	DET	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	2400
15	TRANSAMINASA GLUTÁMICA PIRÚVICA	DET	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	60000
16	TRANSAMINASA GLUTÁMICA OXALACÉTICA	DET	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	60000
17	UREA o UREA NITROGENADA	DET	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	120000
18	ÁCIDO ÚRICO	DET	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	4800
19	CALCIO	DET	400	400	400	400	400	400	400	400	400	400	400	400	9600
20	FOSFATASA ALCALINA	DET	1700	1700	1700	1700	1700	1700	1700	1700	1700	1700	1700	1700	40800
21	GAMMA GLUTAMIL TRANSPEPTIDASA	DET	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	38400
22	PROTEÍNAS TOTALES	DET	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	38400
23	COLESTEROL TOTAL	DET	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	21600
24	CREATINA FOSFOQUINASA o CREATINA QUINASA (CPK-MB)	DET	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	7200
25	CREATINA FOSFOQUINASA TOTAL o CREATINA QUINASA TOTAL	DET	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	4800
26	GLUCOSA	DET	4000	4000	4000	4000	4000	4000	4000	4000	4000	4000	4000	4000	96000
27	MICROALBUMINURIA	DET	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	7200
28	TRANSFERRINA	DET	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	2400
29	PROTEÍNA C REACTIVA CUANTITATIVA	DET	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	67200
30	FACTOR REUMATOIDEO	DET	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	2400
31	MAGNESIO	DET	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	7200

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 los participantes registrados tiene el derecho de recabar un ejemplar de las bases, para cuyo efecto de ben cancelar S/. 5.00 (cinco con 00/100 soles) en la caja de la entidad convocante de dirección en, AV. JOSE CARLOS MARIATEGUI N°364 – ATE – LIMA - LIMA. Las bases deberán ser recabadas en la Unidad de Abastecimiento con el Boucher de pago

Importante

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

1.11. BASE LEGAL

- Ley N° 30225 Ley de Contrataciones del Estado
- Ley N° 32185 Ley de Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2025.
- Ley N° 32186 Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público del año fiscal 2025.
- TUO de la Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General aprobado mediante Decreto Supremo N° 004-2019-JUS.
- TUO de Procedimientos Administrativos (TUPA) 2020 del Organismo Supervisor de las Contrataciones del Estado - OSCE, aprobado mediante Decreto Supremo N° 106-2020-EF.
- TUO de la Ley N° 27806, Ley de Transparencia a y de Acceso a la Información Pública aprobada mediante Decreto Supremo N° 043-2003-PCM.
- TUO de la Ley N° 28015 Ley de Promoción de Competitividad, Formalización y Desarrollo de la Micro y Pequeña Empresa y del Acceso al Empleo Decente, aprobado mediante Decreto Supremo N° 007-2008-TR.
- Ley N° 29973, Ley General de la Persona con Discapacidad.
- Ley N° 26842, Ley General de Salud.
- Código Civil.
- Decreto Supremo N° 014-2011-SA Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos y sus modificatorias.
- Decreto Supremo N° 0156-2011-SA Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y productos sanitarios.
- Decreto Supremo N° 021-2018-SA, que modifica 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° 1000-2016/MINSA, que modifica el Documento Técnico: Manual de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Resolución Ministerial N° 116-2018-MINSA, aprueba la Directiva Administrativa N° 249-MINSA/2018/DIGEMID, Gestión del Sistema Integrado de Suministro Público de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios – SISMED, que forma parte integrante de la presente Resolución Ministerial.
- Resolución Ministerial N° 539-2016/MINSA, aprueban Norma Técnica de Salud que regula las actividades de farmacovigilancia y tecnovigilancia de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Resolución Ministerial N° 233-2015/MINSA, incorporan Disposiciones Complementarias Transitorias a la R.M. N° 132-2015/MINSA, que aprobó el Documento Técnico: Manual de Buenas Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios en Laboratorios, Droguerías, Almacenes Especializados y Almacenes Aduaneros.
- Resolución Ministerial N° 132-2015/MINSA, aprueban Documento Técnico: Manual de Buenas Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios en Laboratorios, Droguerías, Almacenes Especializados y Almacenes Aduaneros.
- Resolución Ministerial N° 675-2022-MINSA, que modifica la Directiva Administrativa N° 321-MINSA/DIGIESP-2021 Directiva Administrativa que establece las disposiciones para la vigilancia, prevención y control de la salud de los trabajadores con riesgo de exposición al SARS CoV-2.
- Directivas, Pronunciamientos y Opiniones del OSCE.

- Resoluciones emitidas por el Tribunal de Contrataciones del Estado.

Cualquier otra disposición legal vigente que permita desarrollar el objeto de la convocatoria, que no contravenga lo regulado por la Ley de Contrataciones del Estado.
Las referidas normas incluyen sus respectivas modificaciones, de ser el caso.

BASES INTEGRADAS

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 documentos¹², 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 – PIDE¹³ 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)**

¹² La omisión del índice no determina la no admisión de la oferta.

¹³ 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) Consignar la documentación adicional que el postor debe presentar mediante:
- Original o copia simple de Catálogos, insertos, folletería, manuales, fichas técnicas o documento similar que permitan demostrar que los reactivos ofertados con sus equipos en cesión de uso cumplen con las especificaciones técnicas solicitadas.

Su presentación y su contenido son evaluables, y concluyentes respecto del cumplimiento de las especificaciones técnicas del HLEV.

Los requisitos mínimos de los reactivos y equipos ofertados se acreditarán con los insertos, catálogos, folletería, brochure o fichas técnicas o documento similar.

~~Lo indicado en el inserto será de estricto cumplimiento.~~

Se requieren que los documentos sean emitidos por el fabricante o dueño de la marca o sucursal o filial o subsidiaria¹⁴ para demostrar sus características.

Para la acreditación de alguna característica que no pueda ser evidenciada en los insertos, catálogos, folletería, manuales, brochure o fichas técnicas o documento similar, podrán ser acreditados mediante carta aclaratoria emitida por el fabricante, fabricante legal o dueño de la marca.

Las características mínimas que deberán ser acreditadas con los insertos, catálogos, folletería, brochure o fichas técnicas emitidos por el fabricante, fabricante legal o dueño de la marca o documento similar, son las siguientes:

Para cada uno de los treinta y uno reactivos: Presentación y Metodología.

Para el equipo en cesión de uso: Tipo, metodología y performance

- f) Copia simple legible del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario (vigente a la fecha de presentación de ofertas), conforme el numeral VII de las EE.TT.
- g) Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis u otro Documento equivalente, conforme el numeral VII de las EE.TT.
- h) Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA), conforme el numeral VII de las EE.TT.
- i) Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (CBPDT), conforme el numeral VII de las EE.TT.
- j) Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM), conforme el numeral VII de las EE.TT.
- k) Declaración jurada de plazo de entrega. **(Anexo N° 4)**¹⁵
- 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.

¹⁴ Consulta N° 039- DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.

¹⁵ 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.

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:

Advertencia

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

2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

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

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

Advertencia

De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE¹⁶ y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir los documentos previstos en los literales e) y f).

- f) Domicilio para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- g) Autorización de notificación de la decisión de la Entidad sobre la solicitud de ampliación de plazo mediante medios electrónicos de comunicación¹⁷ (**Anexo N° 11**).
- h) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado¹⁸.
- i) Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete¹⁹.
- j) ~~Certificado de manufactura o documento de fabricante a través de la cual se indique el~~

¹⁶ 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/>

¹⁷ En tanto se implemente la funcionalidad en el SEACE, de conformidad con la Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 234-2022-EF.

¹⁸ Incluir solo en caso de la contratación bajo el sistema a suma alzada.

¹⁹ Incluir solo en caso de contrataciones por paquete.

cumplimiento de la antigüedad de fabricación del equipo en cesión de uso²⁰

- k) Cronograma de entrega ajustándose a la presentación del producto del postor adjudicado, previa coordinación con el área usuaria, sin que esto sea en perjuicio de la entidad, se deberá respetar la cantidad total de pruebas a contratar, según corresponda

Importante

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

Importante

- 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 Haya²¹.
- 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

²⁰ Consulta N° 40- DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.

²¹ Según lo previsto en la Opinión N° 009-2016/DTN.

el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en la unidad de abastecimiento del Hospital Lima Este – Vitarte, sito AV. JOSE CARLOS MARIATEGUI N°364 – ATE – LIMA – LIMA, en el horario de 8:00 a 16: 30 horas

Importante

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

2.5. FORMA DE PAGO

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

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

- Recepción del Almacén de medicamentos, representante de Patología Clínica y equipo de almacén del HLEV
- Informe del Jefe de Patología Clínica del HLEV, emitiendo la conformidad de la prestación efectuada
- Comprobante de pago
- Original de orden de compra –Guía de Internamiento.

Dicha documentación se debe presentar mesa de partes del Hospital Lima Este – Vitarte, sito AV. JOSE CARLOS MARIATEGUI N°364 – ATE – LIMA – LIMA, en el horario de 08:00 a 16:00 horas, con atención a la Unidad de Ingeniería Hospitalaria y Servicios.

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

SE ANEXA AL
PRESENTE

3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

A	CAPACIDAD LEGAL
	HABILITACIÓN
	<u>Requisitos:</u> Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - Digemid, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.
	Importante <i>De conformidad con la Opinión N° 186-2016/DTN, la habilitación de un postor, está relacionada con cierta atribución con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo la actividad materia de contratación, este es el caso de las actividades reguladas por normas en las cuales se establecen determinados requisitos que las empresas deben cumplir a efectos de estar habilitadas para la ejecución de determinado servicio o estar autorizadas para la comercialización de ciertos bienes en el mercado.</i>
	<u>Acreditación:</u> Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - Digemid, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente
	Importante <i>En el caso de consorcios, cada integrante del consorcio que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas directamente al objeto de la convocatoria debe acreditar este requisito.</i>

B	EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD
	<p><u>Requisitos:</u></p> <p>El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 3,000,000.00 (Tres millones con 00/100 soles) Por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.</p> <p>Se consideran bienes similares a los siguientes REACTIVOS DE LABORATORIO EN GENERAL²²</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 pago²³, 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 Anexo N° 8 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 Anexo N° 9.</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 Anexo N° 8 referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.</p>

²² Consulta N° 30-SIMED PERU SAC

²³ 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 contraría 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.*

CAPÍTULO IV FACTORES DE EVALUACIÓN

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

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

FACTOR DE EVALUACIÓN	PUNTAJE / METODOLOGÍA PARA SU ASIGNACIÓN
A. PRECIO	
<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= Oferta <i>P_i</i>= Puntaje de la oferta a evaluar <i>O_i</i>=Precio i <i>O_m</i>= Precio de la oferta más baja <i>PMP</i>=Puntaje máximo del precio</p> <p style="text-align: right;">[100] puntos</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 PAGO²⁴

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.

²⁴ 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 ÚLTIMO CASO. EN LA MODALIDAD DE LLAVE EN MANO DETALLAR EL PLAZO DE ENTREGA, SU INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO].

CLÁUSULA SEXTA: PARTES INTEGRANTES DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA SÉTIMA: GARANTÍAS

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

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

Importante

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

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

En el caso que corresponda, consignar lo siguiente:

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

Importante

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

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

Importante

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

CLÁUSULA OCTAVA: EJECUCIÓN DE GARANTÍAS POR FALTA DE RENOVACIÓN

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

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 CONTROVERSIAS²⁵

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

²⁵ 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).

HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

LICITACION PUBLICA N° 001-2025-HLEV-CS-I CONVOCATORIA / ADQUISICIÓN BIANUAL DE REACTIVOS DE BIOQUÍMICA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA.

Este documento puede firmarse digitalmente si ambas partes cuentan con firma digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales²⁶.

BASES INTEGRADAS

²⁶ 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

BASES INTEGRADAS

Q

J

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 ²⁷		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 compra²⁸.

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.

²⁷ 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.

²⁸ Consignar en el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del valor estimado del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200 000.00), cuando se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

Importante

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

ANEXO N° 1**DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR**

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN**LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]**

Presente.-

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

Datos del consorciado 1			
Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :		
MYPE ²⁹		Sí	No
Correo electrónico :			

Datos del consorciado 2			
Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :		
MYPE ³⁰		Sí	No
Correo electrónico :			

Datos del consorciado ...			
Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :		
MYPE ³¹		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.

²⁹ 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.

³⁰ Ibídem.

³¹ Ibídem.

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 compra³²

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.

³² 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] [%]³³

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

2. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2] [%]³⁴

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES

100%³⁵

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

³³ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

³⁴ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

³⁵ 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.

BASES INTEGRADAS

9

8

7

ANEXO N° 6

PRECIO DE LA OFERTA

Señores

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

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

CONCEPTO	PRECIO TOTAL
TOTAL	

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

- El postor debe consignar el precio total de la oferta, sin perjuicio, que, de resultar favorecido con la buena pro, presente el detalle de precios unitarios para el perfeccionamiento del contrato.
- 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 empresa³⁶ 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.³⁷

[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.

³⁶ En el artículo 1 del "Reglamento de las Disposiciones Tributarias contenidas en la Ley de Promoción de la Inversión en la Amazonía" se define como "empresa" a las "Personas naturales, sociedades conyugales, sucesiones indivisas y personas consideradas jurídicas por la Ley del Impuesto a la Renta, generadoras de rentas de tercera categoría, ubicadas en la Amazonía. Las sociedades conyugales son aquéllas que ejerzan la opción prevista en el Artículo 16 de la Ley del Impuesto a la Renta."

³⁷ 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 ³⁸	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO ³⁹	EXPERIENCIA PROVENIENTE ⁴⁰ DE:	MONEDA	IMPORTE ⁴¹	TIPO DE CAMBIO VENTA ⁴²	MONTO FACTURADO ACUMULADO ⁴³
1										
2										
3										

³⁸ 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.

³⁹ 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.

⁴⁰ 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".

⁴¹ Se refiere al monto del contrato ejecutado incluido adicionales y reducciones, de ser el caso.

⁴² 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.

⁴³ Consignar en la moneda establecida en las bases.

N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP ³⁸	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO ³⁹	EXPERIENCIA PROVENIENTE ⁴⁰ DE:	MONEDA	IMPORTE ⁴¹	TIPO DE CAMBIO VENTA ⁴²	MONTO FACTURADO ACUMULADO ⁴³
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° 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 NUMERO 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.



ESPECIFICACIONES TÉCNICAS PARA LA ADQUISICIÓN BIANUAL DE REACTIVOS DE
BIOQUÍMICA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

Órgano y/o Unidad Orgánica	SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO
Actividad del POI:	BRINDAR APOYO DIAGNÓSTICO EN EL LABORATORIO Y ATENCIÓN DE EXÁMENES DEL LABORATORIO.
Denominación de la contratación:	ADQUISICIÓN BIANUAL DE REACTIVOS DE BIOQUÍMICA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA.

I. FINALIDAD PÚBLICA	
La presente contratación busca cubrir la demanda de reactivos de bioquímica necesarios para el diagnóstico, control y tratamiento de diversas patologías en los pacientes atendidos en el Hospital de Lima Este Vitarte.	
II. OBJETIVO DE LA CONTRATACIÓN	
La presente contratación busca cubrir la demanda de reactivos de bioquímica necesarios para el diagnóstico, control y tratamiento de diversas patologías en los pacientes atendidos en el Hospital de Lima Este Vitarte.	
III. CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR	
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO	
TIPO	Equipo automatizado de bioquímica o analizador de química o analizador químico automatizado u otros.
CANTIDAD	02 analizadores automatizados de bioquímica
METODOLOGÍA	Espectrofotometría convencional o variantes, incluyendo turbidimetría, colorimetría y/o métodos cinéticos. Para la determinación de electrolitos, se emplearán técnicas de potenciometría y/o ICT y/o ISE.
PERFORMANCE	Capacidad de hasta 800 o más pruebas por hora, incluyendo tanto pruebas fotométricas como aquellas realizadas mediante ISE y/o ICT.



PERÚ

Ministerio
de SaludHospital de
Lima Este - Vitarte

"Año de la recuperación y consolidación de la economía peruana"

CARACTERISTICAS

- Capacidad para ejecutar 40 o más ensayos diferentes de manera simultánea, con identificación mediante código de barras y/o radiofrecuencia.
- Procesamiento simultáneo de 40 o más pruebas diferentes por muestra.
- Lectores de código de barras y/o radiofrecuencia para reactivos y tubos primarios.
- Sistema de dilución automática de muestras.
- Volumen mínimo de muestra de 1.5 microlitros.
- Carga continua de muestras.
- Capacidad de destape de tubos (opcional)
- Áreas de almacenamiento de reactivos refrigeradas.
- Detección de coágulos y/o burbujas.
- Capacidad de alertar hemólisis, ictericia y lipemia (opcional)
- Sistema de alarmas para reactivos no calibrados, vencidos y/o caducados, controles fallidos, y resultados que exceden la linealidad establecida, según la marca o tecnología utilizada.
- El equipo en cesión de uso deberá permanecer en el Hospital Lima Este Vitarte (Servicio de Patología Clínica) hasta el término de la utilización de los reactivos, sin ocasionar perjuicio económico a la institución.
- Sistema de lavado que garantice un arrastre menor a 0.1 ppm para obtener resultados confiables (opcional).

**PROCESAMIENTO
DE DATOS****Interno:**

Software y Hardware para el procesamiento de calibraciones, controles y resultados.

Presentar Declaración Jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas, según anexo establecido en las bases del proceso de selección o folletería, brochure o cartas emitidas por el fabricante.

Almacenamientos de datos: "Capacidad de archivo de 30 días a más, o mayor a 50 000 resultados, o hasta 50.000 muestras".

Externo:

El postor adjudicado deberá realizar la interfaz de su equipo con el Sistema informático de Laboratorio y el Sistema Integrado de Gestión Hospitalaria, de existir un sistema predominante que integre ambos también deberá sumarse a esa interconexión durante todo el tiempo de contrato por cada equipo. Además que así asegure los procesos que corresponden al sistema de gestión de la calidad en laboratorio, según la disponibilidad y cuyo costo deberá ser asumido por la empresa ganadora, cuyo plazo máximo para la instalación y puesta en funcionamiento, que tendrá como máximo un plazo de veinte (20) días calendario posteriores a la instalación del equipo.

Deberá garantizar la trazabilidad de la muestra desde la pre analítica hasta la post analítica (software, hardware y consumibles).

La empresa ganadora debe proporcionar e instalar el software para el sistema informático del laboratorio (LIS), en caso de existir un sistema predominante adicional al del laboratorio, este deberá integrarse y sumarse a la interconexión mencionada. Y proporcionar el hardware necesario para el área analítica y post analítica. El software LIS a proporcionar deberá ser licenciado. Se debe considerar las licencias para cada usuario interno del laboratorio.

BICENTENARIO
DEL PERÚ
2025 - 2026



	<p>El código de lectura para identificación puede ser por Identificación Radiofrecuencia (RFID), código de barra u otros códigos que permitan el fin previsto. Incluirá: (8 licencias, 3 computadoras, 3 lectores de códigos de barras, 3 etiqueteras, 3 monitores, 1 impresora)</p> <p>El software de inventario puede pertenecer al software del laboratorio o ser un software independiente o un software en la nube (cloud) con acceso web. Posibilidad de realizar autovalidación bajo criterios establecidos por el laboratorio para cada analito.</p> <ul style="list-style-type: none">- Deberá implementar la validación digital e impresiones de resultados, de manera fácil y flexible- Dar ingreso de muestras al sistema de gestión de Laboratorio y la generación de código de barras.- Procesar la información por fecha de órdenes médicas, por área de laboratorio (hematología, coagulación, bioquímica, microbiología, inmunología y otro solicitado), por servicio solicitante (emergencia, hospitalización y consulta externa) y por resultados de pruebas. Se deberá obtener reportes estadísticos y producción por usuario.- Permitir la visualización del histórico de resultados por paciente y su búsqueda rápida.- "Capacidad de archivo de 30 días a más, o mayor a 50 000 resultados, o hasta 50.000 muestras".- Garantizar el proceso de trazabilidad de la muestra y seguimiento del proceso de cada espécimen desde la solicitud del pedido hasta la entrega de resultado de cada paciente.- Se deberá visualizar la información transmitida de control de calidad interno desde los equipos de los controles procesados para su trazabilidad, análisis y toma de decisiones.- Permitir la visualización del estado de conexiones (conexiones a los instrumentos analíticos, pre y post analíticos en caso de ser necesario).- Permitir la visualización de muestras pendientes de toma de muestra, pendientes de proceso y pendientes de validación.- Implementar alarma (o similar) de valores críticos para los analitos que indique el laboratorio
ACCESORIOS	<ol style="list-style-type: none">1. Fuente de poder de emergencia (UPS).2. 02 equipos de aire acondicionado, si el manual del equipo lo indica y las condiciones de su instalación lo requiera3. 02 equipos destiladores de agua, si el equipo lo requiere y depósito de residuos.4. 02 termohigrómetros calibrados para poder verificar en el área de trabajo las condiciones adecuadas de temperatura y humedad.5. El postor deberá entregar al usuario 4 pipetas de volumen variable con expulsor de puntas, calibradas y con certificado de calibración con antigüedad menor a un año: 2 pipetas con rango de 10-100 µl y 2 pipetas con rango de 100-1000 µl.



CONSUMIBLES, CALIBRADORES CONTROLES, COMPLEMENTOS	<p>El contratista deberá entregar consumibles y/o complementos para la realización completa de las pruebas, las calibraciones, control de calidad interno y externo en cantidad suficiente y de forma periódica (acompañando a la entrega de reactivos según cronograma). En caso de que el laboratorio utilice mayor número de reactivos o consumibles (y/o insumos) que lo entregado con motivo de control de calidad interno, control de calidad externo y calibraciones estos deben ser repuestos cada fin de mes. Todo control y calibrador deberá contar con su inserto respectivo.</p> <ul style="list-style-type: none">• Calibradores: Proporcionar material de calibración para todo el periodo de compra, en cantidad suficiente, que permita la realización del total de las pruebas, de acuerdo con el protocolo de la metodología analítica.• Controles: Proporcionar material suficiente para los controles diarios que permitan la validez de las pruebas.• Reposición: De reactivos y consumibles (controles y calibraciones) en caso de falla inesperada o mal funcionamiento del equipo en cesión de uso la empresa proveedora repondrá el total de pruebas utilizadas durante el proceso, sin perjuicio económico para la institución.• Soluciones y complementos de limpieza: Estas soluciones serán entregadas en cantidad suficiente, que permita la realización total de las pruebas solicitadas, calibraciones y lavados adicionales, requeridos de acuerdo con la metodología de trabajo.
MODO DE OPERACIÓN	220V - 60 HZ
INSTALACIÓN DEL EQUIPO	<p>Asegurar la correcta instalación, funcionamiento y validación del equipo en el área seleccionada. Debe garantizar las condiciones óptimas del ambiente donde funcione el equipo: humedad, temperatura ambiental (proporcionar un termohigrómetro calibrado para verificarla), electricidad, línea de tierra, agua, desagüe, calidad del agua, y demás características requeridas para el buen funcionamiento del analizador según las especificaciones del fabricante del equipo.</p> <p>Plazo máximo de instalación del equipo y puesta en funcionamiento será de veinte (20) días calendarios, contados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra y permanecerá instalado hasta el consumo total de los reactivos adquiridos</p>
ANTIGÜEDAD DEL EQUIPO	<p>Equipo con una antigüedad de fabricación no mayor a 3 años, acreditado a la fecha de internamiento del bien mediante la presentación del certificado de manufactura o documento de fabricante a través de la cual se indique el cumplimiento del mismo. No se aceptará solo declaración jurada.</p>



PERU

Ministerio
de SaludMinisterio
de Salud

"Año de la recuperación y consolidación de la economía

Fecha: 29.01.2025 13:41:49 -0

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE REACTIVOS DE BIOQUÍMICA		
ITEM	DESCRIPCIÓN	ESPECIFICACIÓN TÉCNICA
1	ELECTROLITOS	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: Kit completo de electrodos y soluciones diseñado para la determinación simultánea o individual de Na, K y Cl en una celda integrada a un auto analizador bioquímico, o para la determinación de Na, K y Cl mediante un equipo de electrolitos. y/o tecnología de chip integrado.- Metodología: Potenciometría, sensor, ISE (indirecto o directo), o ICT o variantes.- Muestra biológica: Suero y orina.
2	COLESTEROL HDL	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: Kit para 50 o más determinaciones, con reactivos listos para usar, sellados herméticamente, sin necesidad de manipulación previa, preparación, mezcla o trasvase.- Metodología: Colorimétrica y/o cinética, turbidimétrica y/o enzimática y/o medida fotométricamente o métodos equivalentes.- Muestra biológica: Suero o plasma.
3	COLESTEROL LDL	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: Kit para 50 o más determinaciones, con reactivos listos para usar, sellados herméticamente, sin necesidad de manipulación previa, preparación, mezcla o trasvase.- Metodología: Colorimétrica y/o cinética, turbidimétrica y/o enzimática y/o medida fotométricamente o métodos equivalentes.- Muestra biológica: Suero o plasma.
4	ALBÚMINA	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: Kit para 50 o más determinaciones, con reactivos listos para usar, sellados herméticamente, sin necesidad de manipulación previa, preparación, mezcla o trasvase.- Metodología: Colorimétrica y/o cinética, turbidimétrica y/o enzimática y/o medida fotométricamente o métodos equivalentes.- Muestra biológica: Suero o plasma.
5	AMILASA	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: Kit para 50 o más determinaciones, con reactivos listos para usar, sellados herméticamente, sin necesidad de manipulación previa, preparación, mezcla o trasvase.- Metodología: Colorimétrica y/o cinética, turbidimétrica y/o enzimática y/o medida fotométricamente o métodos equivalentes.- Muestra biológica: Suero o plasma.





PERU

Ministerio
de SaludInstituto de
Salud Estadística y Vigilancia

Año de la recuperación y consolidación de la economía

6	BILIRRUBINA TOTAL	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: Kit para 50 o más determinaciones, con reactivos listos para usar, sellados herméticamente, sin necesidad de manipulación previa, preparación, mezcla o trasvase.- Metodología: Colorimétrica y/o cinética, turbidimétrica y/o enzimática y/o medida fotométricamente o métodos equivalentes.- Muestra biológica: Suero o plasma.
7	BILIRRUBINA DIRECTA	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: Kit para 50 o más determinaciones, con reactivos listos para usar, sellados herméticamente, sin necesidad de manipulación previa, preparación, mezcla o trasvase.- Metodología: Colorimétrica y/o cinética, turbidimétrica y/o enzimática y/o medida fotométricamente o métodos equivalentes.- Muestra biológica: Suero o plasma.
8	CREATININA	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: Kit para 50 o más determinaciones, con reactivos listos para usar, sellados herméticamente, sin necesidad de manipulación previa, preparación, mezcla o trasvase.- Metodología: Colorimétrica y/o cinética, turbidimétrica y/o enzimática y/o medida fotométricamente o métodos equivalentes.- Muestra biológica: Suero o plasma.
9	DESHIDROGENAS A LÁCTICA	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: kit de 50 a más determinaciones, reactivos listos para usar, herméticamente cerrado, sin previa manipulación, ni preparación, ni mezcla, ni trasvase, para evitar la inestabilidad del reactivo.- Metodología: Colorimétrico y/o cinética y/o turbidimétrica y/o enzimático y/o medidos fotométricamente o equivalente.- Muestra Biológica: Suero o plasma.
10	LIPASA	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: kit de 50 a más determinaciones, reactivos listos para usar, herméticamente cerrado, sin previa manipulación, ni preparación, ni mezcla, ni trasvase. (opcional)- Metodología: enzimático y/o Colorimétrico y/o cinética y/o turbidimétrica y/o medidos fotométricamente o equivalente.- Muestra Biológica: Suero o plasma.
11	PROTEÍNAS ORINA Y LCR	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: kit de 50 a más determinaciones, reactivos listos para usar, herméticamente cerrado, sin previa manipulación, ni preparación, ni mezcla, ni trasvase, para evitar la inestabilidad del reactivo.- Metodología: Colorimétrico y/o cinética y/o turbidimétrica y/o medidos fotométricamente o equivalente.- Muestra Biológica: Orina y líquido cefalorraquídeo.

BICENTENARIO
DEL PERÚ
2021 - 2024



PERU

Ministerio
de SaludHospital de
Infermedades

12	TRIGLICERIDOS	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: Kit para 50 o más determinaciones, con reactivos listos para usar, sellados herméticamente, sin necesidad de manipulación previa, preparación, mezcla o trasvase.- Metodología: Colorimétrica y/o cinética, turbidimétrica y/o enzimática y/o medida fotométricamente o métodos equivalentes.- Muestra biológica: Suero o plasma.
13	FÓSFORO	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: kit de 50 a más determinaciones, reactivos listos para usar, herméticamente cerrado, sin previa manipulación, ni preparación, ni mezcla, ni trasvase, para evitar la inestabilidad del reactivo.- Metodología: Colorimétrico y/o cinética y/o turbidimétrica y/o medidos fotométricamente o equivalente.- Muestra Biológica: Suero o plasma y/u Orina.
14	HIERRO SÉRICO	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: Kit para 50 o más determinaciones, con reactivos listos para usar, sellados herméticamente, sin necesidad de manipulación previa, preparación, mezcla o trasvase.- Metodología: Colorimétrica y/o cinética, turbidimétrica y/o enzimática y/o medida fotométricamente o métodos equivalentes.- Muestra biológica: Suero o plasma.
15	TRANSAMINAS A GLUTAMICA PIRUVICA (TGP)	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: Kit para 50 o más determinaciones, con reactivos listos para usar, sellados herméticamente, sin necesidad de manipulación previa, preparación, mezcla o trasvase.- Metodología: Colorimétrica y/o cinética, turbidimétrica y/o enzimática y/o medida fotométricamente o métodos equivalentes.- Muestra biológica: Suero o plasma.
16	TRANSAMINASA GLUTAMICA OXALACETICA (TGO)	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: Kit para 50 o más determinaciones, con reactivos listos para usar, sellados herméticamente, sin necesidad de manipulación previa, preparación, mezcla o trasvase.- Metodología: Colorimétrica y/o cinética, turbidimétrica y/o enzimática y/o medida fotométricamente o métodos equivalentes.- Muestra biológica: Suero o plasma.
17	UREA o UREA NITROGENADA	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: Kit para 50 o más determinaciones, con reactivos listos para usar, sellados herméticamente, sin necesidad de manipulación previa, preparación, mezcla o trasvase.- Metodología: Colorimétrica y/o cinética, turbidimétrica y/o enzimática y/o medida fotométricamente o métodos equivalentes.- Muestra Biológica: Suero, plasma y Orina.

Año de la recuperación y consolidación de la economía peruana"

BICENTENARIO
DEL PERU
2021 - 2024



PERU

Ministerio
de SaludHospital de
Lima y de - Vitaris

18	ÁCIDO ÚRICO	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: Kit para 50 o más determinaciones, con reactivos listos para usar, sellados herméticamente, sin necesidad de manipulación previa, preparación, mezcla o trasvase.- Metodología: Colorimétrica y/o cinética, turbidimétrica y/o enzimática y/o medida fotométricamente o métodos equivalentes.- Muestra Biológica: Suero, plasma y/u Orina.
19	CALCIO	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: Kit para 50 o más determinaciones, con reactivos listos para usar, sellados herméticamente, sin necesidad de manipulación previa, preparación, mezcla o trasvase.- Metodología: Colorimétrica y/o cinética, turbidimétrica y/o enzimática y/o medida fotométricamente o métodos equivalentes.- Muestra biológica: Suero o plasma.- Muestra Biológica: Suero, plasma y/u Orina.
20	FOSFATASA ALCALINA	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: Kit para 50 o más determinaciones, con reactivos listos para usar, sellados herméticamente, sin necesidad de manipulación previa, preparación, mezcla o trasvase.- Metodología: Colorimétrica y/o cinética, turbidimétrica y/o enzimática y/o medida fotométricamente o métodos equivalentes.- Muestra biológica: Suero o plasma.
21	GAMMA GLUTAMIL TRANSPEPTIDAS A (GGTP)	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: Kit para 50 o más determinaciones, con reactivos listos para usar, sellados herméticamente, sin necesidad de manipulación previa, preparación, mezcla o trasvase.- Metodología: Colorimétrica y/o cinética, turbidimétrica y/o enzimática y/o medida fotométricamente o métodos equivalentes.- Muestra biológica: Suero o plasma.
22	PROTEÍNAS TOTALES	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: Kit para 50 o más determinaciones, con reactivos listos para usar, sellados herméticamente, sin necesidad de manipulación previa, preparación, mezcla o trasvase.- Metodología: Colorimétrica y/o cinética, turbidimétrica y/o enzimática y/o medida fotométricamente o métodos equivalentes.- Muestra biológica: Suero o plasma.
23	COLESTERO L TOTAL	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: Kit para 50 o más determinaciones, con reactivos listo para usar, sellados herméticamente, sin necesidad de manipulación previa, preparación, mezcla o trasvase.- Metodología: Colorimétrica y/o cinética, turbidimétrica y/o enzimática y/o medida fotométricamente o métodos equivalentes.- Muestra biológica: Suero o plasma.

Año de la recuperación y consolidación de la economía peruana

BICENTENARIO
DEL PERU
2021 - 2024



PERU

Ministerio de Salud

Ministerio de Salud
Unidad Ejecutiva

24	CREATINA FOSFOQUINAS A o CREATINA QUINASA (CPK-MB)	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: kit de 50 a más determinaciones, reactivos listos para usar, sin previa manipulación, ni preparación, ni mezcla, ni trasvase (opcional).- Metodología: Colorimétrico y/o cinética y/o turbidimétrica y/o Inmunoinhibición enzimática, y/o enzimático y/o medidos fotométricamente o equivalente (opcional).- Muestra Biológica: Suero o plasma.
25	CREATINA FOSFOQUINAS A TOTAL O CREATINA QUINASA TOTAL	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: Kit para 50 o más determinaciones, con reactivos listos para usar, sellados herméticamente, sin necesidad de manipulación previa, preparación, mezcla o trasvase (opcional).- Metodología: Colorimétrica y/o cinética, turbidimétrica y/o enzimática y/o medida fotométricamente o métodos equivalentes.- Muestra biológica: Suero o plasma.
26	GLUCOSA	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: kit de 50 a más determinaciones, reactivos listos para usar, herméticamente cerrado, sin previa manipulación, ni preparación, ni mezcla, ni trasvase, para evitar la inestabilidad del reactivo. Con límite de linealidad de glucosa de 700 mg/dl.- Metodología: Hexoquinasa y/o Colorimétrico y/o cinética y/o medidos fotométricamente o equivalente y/o método enzimático- Muestra Biológica: Suero, plasma, orina (opcional) y LCR.
27	MICROALBUMINURIA	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: kit de 50 a más determinaciones, reactivos listos para usar, herméticamente cerrado, sin previa manipulación, ni preparación, ni mezcla, ni trasvase.- Metodología: Colorimétrico y/o cinética y/o turbidimétrica y/o medidos fotométricamente y/o inmunoturbidimetría o equivalente- Muestra Biológica: Orina.
28	TRANSFERRINA	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: kit de 50 a más determinaciones, reactivos listos para usar, herméticamente cerrado, sin previa manipulación, ni preparación, ni mezcla, ni trasvase.- Metodología: Colorimétrico y/o cinética y/o turbidimétrica y/o medidos fotométricamente o equivalente y/o inmunoturbidimetría- Muestra biológica: Suero o plasma.
29	PROTEÍNA C REACTIVA CUANTITATIVA	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: kit de 50 a más determinaciones, reactivos listos para usar, herméticamente cerrado, sin previa manipulación, ni preparación, ni mezcla, ni trasvase.- Metodología: Colorimétrico y/o cinética y/o turbidimétrica y/o medidos fotométricamente o equivalente y/o inmunoturbidimetría- Muestra biológica: Suero o plasma.





PERU

Ministerio
de Salud

Ministerio de
Cultura y Arte

30	FACTOR REUMATOIDE O	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: kit de 50 a más determinaciones, reactivos listos para usar, herméticamente cerrado, sin previa manipulación, ni preparación, ni mezcla, ni trasvase.- Metodología: Colorimétrico y/o cinética y/o turbidimétrica y/o medidos fotométricamente o equivalente y/o inmunoturbidimetría- Muestra biológica: Suero o plasma.
31	MAGNESIO AUTOMATIZADO	<ul style="list-style-type: none">- Presentación: kit de 50 a más determinaciones, reactivos listos para usar, herméticamente cerrado, sin previa manipulación, ni preparación, ni mezcla, ni trasvase.- Metodología: Colorimétrico y/o cinética y/o turbidimétrica y/o medidos fotométricamente o equivalente.- Muestra Biológica: Suero y/o plasma y/o lcr y/o orina.
	ACREDITACIÓN	Mediante Folletería y/o Manuales y/o Insertos y/o, Brochures y/o carta del fabricante y/u otros documentos emitidos por el fabricante o dueño de la marca o sucursal o filial o subsidiaria. Asimismo, se deja presente que se entiende por Sucursal a una persona jurídica dependiente de la matriz.





CONDICIONES	
TIEMPO DE EXPIRACIÓN	Los reactivos deberán contar con una vigencia igual o mayor a seis (06) meses, la cual se considerará desde la fecha de recepción en almacén por cada entrega. En caso excepcional, se aceptarán los reactivos con un tiempo no menor de cuatro (04) meses, el cual deberá presentar Carta de compromiso de canje por vencimiento próximo. No se aceptará bienes con menos de cuatro (04) meses
PRUEBAS EFECTIVAS	Entregar reactivos necesarios para las calibraciones y controles de calidad en cantidad suficiente junto con la entrega de reactivos del cronograma. En caso de que el laboratorio utilice mayor número de reactivos que lo entregado con motivo de calibraciones y control de calidad estos deben ser repuestos cada fin de mes, así mismo los reactivos gastados por fallas del equipo.
CONSERVACIÓN DE REACTIVOS	<ul style="list-style-type: none">- 01 (uno) Conservadora Biomédica de 2°C a 8°C de, para conservación de los reactivos y controles internos, externos, y tercera opinión con capacidad de almacenaje de 03 entregas.- 01 (uno) Congeladora Biomédica de -20°C que permita la conservación de los controles y/o calibradores el cual debe contar con control de temperatura y mantenimiento preventivo y calibración programados
CONTROL DE CALIDAD CON COMPARACIÓN INTERLABORATORIAL	Controles Inter laboratorio de tercera opinión con matriz humana, con software de gestión de datos que incluya dentro de su sistema un módulo el cual nos permita la revisión del desempeño del laboratorio. Frecuencia: Diaria (cada 24 horas), la cantidad de corridas dependerá de los resultados obtenidos de la planificación del control de calidad Duración: debe ser implementado desde el inicio y durante todo el periodo de establecida la relación contractual. El número de niveles de control debe ser un mínimo de 2 y debe estar de acuerdo a lo recomendado por el fabricante en los insertos de los reactivos. La implementación de las licencias del software de gestión de datos deberá activarse de forma paralela y simultánea al envío de los materiales de control proporcionados por el ganador del proceso.
CONTROL DE CALIDAD EXTERNO	<ul style="list-style-type: none">- Programa que permita el registro y enrolamiento del total de pruebas solicitadas, a través del cual una agencia externa con el aporte de múltiples muestras suministradas nos permitirá la revisión del desempeño del laboratorio en comparación con otros que poseen características similares para su agrupación. Estará acreditado por el cumplimiento de la norma ISO 17043 (presentado al momento del internamiento)



PERU

Ministerio
de SaludHospital de
Cajamarca

CONTROL DE CALIDAD EXTERNO	<ul style="list-style-type: none">- Frecuencia: mensual para todas las pruebas solicitadas.- Duración: deben ser proporcionados durante todo el tiempo de vigencia de la relación contractual. Se debe realizar capacitación al personal del área, en el uso y manejo adecuado de los controles externos y tener por lo menos una reunión- mensual con su personal especialista para analizar los resultados del control de calidad externo.
APLICACIÓN DE PROTOCOLOS PARA VERIFICAR DESEMPEÑO ANALÍTICO	<ul style="list-style-type: none">- La verificación del desempeño se hará de cada uno de los reactivos solicitados, en los 2 analizadores ofertados, para lo cual se debe proporcionar la cantidad de reactivos, consumibles, controles y calibradores suficientes, así como también se debe proporcionar las planillas o aplicaciones para el procesamiento de la información, necesarios para la adecuada ejecución del total de actividades desplegadas de la verificación. Los parámetros exigidos mínimamente serán:<ul style="list-style-type: none">a) Verificación de precisión y veracidad: Según guía del CLSI EP15 - A3. El protocolo puede repetirse para alguno de los reactivos en caso se presenten problemas recurrentes de los controles de calidad.b) Verificación de intervalo de medición (linealidad): Según guía del CLSI EP06-A.- La verificación de la precisión y veracidad debe iniciarse inmediatamente seas instalados los analizadores, y la verificación del intervalo de medición y límites de cuantificación, iniciar inmediatamente se culmine con la verificación de la precisión y veracidad
CRONOGRAMA DE ENTREGA	<ul style="list-style-type: none">- Las entregas se realizan mensualmente de acuerdo a cronograma.- Se aceptará que el cronograma pueda ser modificado ajustándose a la presentación del producto del postor adjudicado durante la firma de contrato en coordinación con el área usuaria, sin que esto sea en perjuicio de la entidad, se deberá respetar la cantidad total de pruebas a contratar.



CRONOGRAMA DE ENTREGAS PRIMER AÑO 2025

Nº	DESCRIPCION	U.M.	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1	ELECTROLITOS	DET	2400	2400	2400	2400	2400	2400	2400	2400	2400	2400	2400	2400
2	COLESTEROL HDL	DET	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900
3	COLESTEROL LDL	DET	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900
4	ALBUMINA	DET	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900
5	AMILASA	DET	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500
6	BILIRRUBINA TOTAL	DET	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800
7	BILIRRUBINA DIRECTA	DET	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800
8	CREATININA	DET	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000
9	DESHIDROGENASA LACTICA	DET	400	400	400	400	400	400	400	400	400	400	400	400
10	LIPASA	DET	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500
11	PROTEINAS EN ORINA Y LCR	DET	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300
12	TRIGLICERIDOS	DET	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000
13	FOSFORO	DET	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300
14	HIERRO SERICO	DET	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100
15	TRANSAMINASA GLUTAMICA PIRUVICA	DET	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500
16	TRANSAMINASA GLUTAMICA OXALACETICA	DET	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500
17	UREA	DET	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000
18	ACIDO URICO	DET	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200
19	CALCIO	DET	400	400	400	400	400	400	400	400	400	400	400	400
20	FOSFATASA ALCALINA	DET	1700	1700	1700	1700	1700	1700	1700	1700	1700	1700	1700	1700
21	GAMMA GLUTAMIL TRANSEPTIDAS A	DET	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600
22	PROTEINAS TOTALES	DET	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600
23	COLESTEROL TOTAL	DET	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900
24	CREATININA FOSFOQUINAS A o CREATININA QUINASA (CPK-MB)	DET	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300
25	CREATININA FOSFOQUINAS A TOTAL O CREATININA QUINASA TOTAL	DET	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200
26	GLUCOSA	DET	4000	4000	4000	4000	4000	4000	4000	4000	4000	4000	4000	4000
27	MICROALBUMINURIA	DET	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300
28	TRANSFERRINA	DET	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100
29	PROTEINA C REACTIVA CUANTITATIVA	DET	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800
30	FACTOR REUMATOIDEO	DET	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100
31	MAGNESIO	DET	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300

BUFE

CRONOGRAMA DE ENTREGAS SEGUNDO AÑO 2026

CRONOGRAMA DE ENTREGAS SEGUNDO AÑO 2020														
N°	ITEM	UNIDAD	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	TOTAL
1	ELECTROLIT	DET	400	2400	2400	2400	2400	2400	2400	2400	2400	2400	2400	57600
2	COLESTEROL	DET	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	21600
3	COLESTEROL LDL	DET	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	21600
4	ALBUMINA	DET	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	21600
5	AMILASA	DET	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	12000
6	BILIRRUBINA TOTAL	DET	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	43200
7	BILIRRUBINA DIRECTA	DET	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	1800	43200
8	CREATININA	DET	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	120000
9	DESHIDROGENASA LACTICA	DET	400	400	400	400	400	400	400	400	400	400	400	9600
10	LIPASA	DET	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	12000
11	PROTEINAS EN ORINA Y LCR	DET	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	7200
12	TRIGLICERIDOS	DET	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	24000
13	FOSFORO	DET	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	7200
14	HIERRO SERICO	DET	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	2400
15	TRANSAMINASA GLUTAMICA PIRUVICA	DET	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	60000
16	TRANSAMINASA GLUTAMICA OXALACETICA	DET	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	60000
17	UREA	DET	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	5000	120000
18	ACIDO URICO	DET	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	4800
19	CALCIO	DET	400	400	400	400	400	400	400	400	400	400	400	9600
20	FOSFATASA ALCALINA	DET	1700	1700	1700	1700	1700	1700	1700	1700	1700	1700	1700	40800
21	GAMMA GLUTAMIL TRANSPEPTIDAS A	DET	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	38400
22	PROTEINAS TOTALES	DET	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	1600	38400
23	COLESTEROL TOTAL	DET	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	900	21600
24	CREATINA FOSFOQUINAS A o CREATINA QUINASA (CPK-MB)	DET	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	7200
25	CREATININA FOSFOQUINAS A TOTAL O CREATINA QUINASA TOTAL	DET	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	4800
26	GLUCOSA	DET	4000	4000	4000	4000	4000	4000	4000	4000	4000	4000	4000	96000
27	MICROALBUMINURIA	DET	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	7200
28	TRANSFERRINA	DET	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	2400
29	PROTEINA C REACTIVA CUANTITATIVA	DET	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	67200
30	FACTOR REUMATOIDEO	DET	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	2400
31	MAGNESIO	DET	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	7200



PERU

Ministerio
de Salud

Ministerio de
Lucha Fide - Vialta

"Año de la recuperación y consolidación de la economía



IV. REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS

- Ley N° 26842 Ley General de Salud.
- Ley 29459, Ley de Productos Farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios.
- Decreto Supremo N° 014-2011/SA, Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos.
- Resolución Ministerial N° 055-99.SA/DM Aprueba el Manual de Buenas Prácticas de Manufactura de Productos Farmacéuticos.
- Resolución Ministerial N° 585-99.SA/DM Aprueba Manual de Buenas Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos y Afines.
- Resolución ministerial N° 833-2015/MINSA, Aprueba el Manual de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios.
- Resolución Ministerial N° 116-2018/MINSA, "Directiva administrativa N° 249- MINSA/2018/DIGEMID. Gestión del suministro integrado de suministro público de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios -SISMED.

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

V. GARANTÍA Y/O VIGENCIA COMERCIAL

El proveedor deberá acreditar al internamiento del bien, ~~(con documentos respectivos, no declaración jurada)~~ que los productos sean legítimos, originales y con el registro sanitario correspondiente. Además, demostrar que todos los bienes suministrados fueron almacenados y trasladados en condiciones óptimas.

Los reactivos deberán contar con una vigencia igual o mayor a seis (06) meses, la cual se considerará desde la fecha de recepción en almacén por cada entrega. En caso excepcional, se aceptarán los reactivos con un tiempo no menor de cuatro (04) meses, el cual deberá presentar Carta de compromiso de canje por vencimiento próximo. No se aceptará bienes con menos de cuatro (04) meses.

Dentro del período de garantía el contratista aceptará los cambios necesarios, los que deben efectuarse en un plazo no mayor de 48 horas.

Los equipos analizadores y sus accesorios en caso presenten desperfectos o se encuentren inoperativos por más de 24 horas sin solución por parte de la empresa y dentro de las instalaciones del Hospital. Deberán ser reemplazados por iguales en un plazo no mayor de 48 horas de presentado el inconveniente

VI. SOPORTE TÉCNICO Y CAPACITACIÓN





PERU

Ministerio
de SaludMinisterio de
Salud

"Año de la recuperación y consolidación de la economía"

Soporte Técnico

El personal del soporte técnico está conformado por un (01) Personal de Ingeniería que será profesional titulado o bachiller en Ingeniería Eléctrica o Electrónica o Biomédica. Asimismo, el personal de soporte técnico (Personal de Ingeniería) deberá contar con certificación de capacitación (o entrenamiento) otorgado por casa matriz o distribuidor exclusivo en el Perú o centro autorizado nacional o extranjero, la documentación precitada será presentada en el inicio de la ejecución contractual a la Jefatura del servicio de Patología Clínica.

Mantenimiento preventivo: El proveedor deberá entregar el cronograma de mantenimiento preventivo anual de los analizadores a la Jefatura del servicio de Patología clínica. La entrega del cronograma de mantenimiento preventivo se realizará en un plazo máximo de 05 días calendarios, contados a partir del día siguiente de haberse realizado la instalación de los equipos.

Mantenimiento correctivo: atención de eventos correctivos las 24 horas del día, de lunes a domingo durante todo el tiempo que el automatizado se encuentre instalado. Atención de eventos correctivos de manera remota o presencial en un tiempo no mayor de 2 horas de haberse emitido la comunicación al ingeniero o representante de la empresa contratista vía telefónica y/o vía correo electrónico. En caso que la atención del evento correctivo haya sido remota y no haya tenido resolución en las primeras 2 horas, se exige la presencialidad con un plazo máximo de 2 horas adicionales. Disponibilidad de asesoría técnica permanente.

Capacitación

El Contratista brindará capacitación a través de su personal a los usuarios del equipo sobre el manejo, mantenimiento y control de calidad de los automatizados. Debe incluir un certificado de capacitación al finalizarlo.

La capacitación se realizará dentro del plazo contemplado de la instalación de los equipos, primera entrega de reactivos y puesta en funcionamiento en un plazo máximo de veinte (20) días calendarios.

El Contratista brindará una capacitación en temas de Control de calidad en laboratorio clínico. La capacitación debe ser dada por un profesional especializado (no menos de 1 año de experiencia en control de calidad). El mismo que deberá sustentar su experiencia con certificaciones nacionales o internacionales por instituciones vinculadas y especializadas en laboratorio clínico, presentado al área usuaria antes del inicio de las capacitaciones. La capacitación debe ser como mínimo de 08 horas. Debe incluir un certificado al finalizarla. La fecha de capacitación será coordinada por el Contratista con la Jefatura del servicio de Patología clínica. Capacitación en Control de Calidad para un (01) médico de forma presencial y/o virtual y Capacitación de Control de Calidad para (02) tecnólogos médicos de forma presencial y/o virtual

VII. REQUISITOS OBLIGATORIOS

BICENTENARIO
DEL PERÚ
2021 - 2024



- **Registro Sanitario o Certificado de Registro sanitario el reactivo:**

Registro Sanitario Vigente a la fecha de Presentación de Ofertas, expedido por DIGEMID.

Los datos expresados del producto presentado deben coincidir con los datos indicados en el Registro Sanitario del producto ofertado.

El Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario de los productos que oferten los postores podrán estar a su nombre o de terceros (Oficio N°1494-2011- DIGEMID-DG/DAS/ATAG/MINSA de fecha 24.05.2011).

La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.

Para los equipos en cesión en uso:

Se deberá adjuntar la constancia o listado o informe o documentación emitida por DIGEMID (ANM) indicando que no requiere de registro sanitario.

Para los controles y/o consumibles y/o calibradores y/o insumos:

~~Registro Sanitario Vigente a la fecha de Presentación de Ofertas, expedido por DIGEMID.~~

~~No se aceptará expedientes en trámite para la obtención del Registro Sanitario.~~

~~Los datos expresados del producto presentado deben coincidir con los datos indicados en el Registro Sanitario del producto ofertado, asimismo en caso NO lo requiera (n) deberán) adjuntar la constancia o listado o informe o documentación emitida por DIGEMID (ANM), indicando que no requiere de registro sanitario.~~

Acreditación:

Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario. En caso algún producto no requiera Registro Sanitario deberá adjuntar el documento emitido por la ANM en el cual acredita que no requiere dicho documento; caso contrario deberá adjuntar el listado publicado por DIGEMID

Nota: como parte de los documentos de la oferta, para la validación del Registro Sanitario en trámite de renovación, el postor deberá presentar copia de la solicitud de reinscripción y registro sanitario del producto.

- **Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis) u otro Documento equivalente del reactivo**

Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis (copia simple), en idioma castellano o, en su defecto, acompañado de la respectiva traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos. Es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad del Laboratorio Fabricante, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento



internacional. El certificado de análisis es el informe mediante el cual se tiene constancia de que el producto ha sido probado y ha obtenido un resultado conforme para ser liberado al mercado. Este informe, no necesariamente tendrá el 'título' de certificado de análisis, sino que podrá tener otras denominaciones, siempre en cuando este permita demostrar que un producto está apto para cumplir con su uso previsto. Los certificados de análisis deben consignar cuanto menos la siguiente información: los estudios técnicos realizados y/o resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad. Cuando las técnicas analíticas del producto no se encuentren en ninguna de las normas de calidad nacional e internacional, se aceptará las técnicas analíticas propias del fabricante que se encuentren autorizadas por DIGEMID para la autorización del Registro Sanitario.

En el caso de productos estériles, el certificado de análisis deberá consignar la prueba de esterilidad; asimismo, en dicho certificado se debe indicar el método de esterilización; encaso no lo indique, deberá adjuntar el Certificado de Esterilidad del producto ofertado. El certificado de análisis por ser un documento técnico debe ser refrendado (nombre, firma y sello) por el Director Técnico de la empresa postora, cuando este correspondá a un establecimiento farmacéutico.

La presentación del Certificado de Análisis del producto que se oferte es obligatoria, independientemente de que cuente o no con Registro Sanitario. No es necesario que el número de lote que se presenta en la oferta sea el mismo que se entregará al almacén; en este sentido, al momento de entregar el producto este sí deberá tener su protocolo de análisis y registro sanitario vigentes.

Acreditación:

Copia simple del Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis) u otro Documento equivalente del reactivo

• **CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE ALMACENAMIENTO – CBPA.**

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

Extendido por DIGEMID.

En el caso de consorcios, deberá consignar en su promesa formal las obligaciones que asumirá cada parte del mismo, la mima que será evaluada en función de la Directiva N° 005-2019 - OSCE/CD "Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones con el Estado".

Es preciso señalar que se deberá presentar el CBPA vigente y en caso que requiera almacenamiento de terceros, también deberá presentar el CBPA de la empresa contratada para dicho fin, además un documento de arrendamiento, alquiler o contrato de servicio que garantice que está haciendo uso de dichos almacenes, también deberá acreditar el cumplimiento de los procesos que le corresponden mediante certificado de BPA a su nombre, ello de acuerdo a lo señalado por la DIGEMID mediante Oficio N° 1191-2011- DIGEMID-DG- DCVS-ECVE/MINSA. En el caso que la empresa postora sea un fabricante nacional; se considera suficiente la presentación del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM).

Acreditación:

Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento – CBPA (Del postor y del tercero; y el vínculo contractual vigente, de ser el caso).

• **CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE DISTRIBUCIÓN Y TRANSPORTE (CBPDyT)**

A nombre del postor, emitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o Autoridad de Productos Farmacéuticos Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda. Para el caso que el postor contrate el servicio de Distribución y Transporte con un tercero, además deberá presentar el certificado BPDyT de la empresa que presta el servicio de Distribución y Transporte, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes.

Acreditación:

Copia simple de certificado de buenas prácticas de distribución y transporte (CBPDyT)

• **CERTIFICADO DE BUENA PRÁCTICA DE MANUFACTURA (CBPM) DEL FABRICANTE DE LOS REACTIVOS**

Sólo en el caso de los ítems que requieran Registro Sanitario. Deberá estar a nombre del fabricante o dueño de la marca.

Vigente a la fecha de Presentación de Propuestas. Debe indicar la fecha de vigencia, caso



contrario, la fecha de emisión no deberá ser mayor a dos (02) años, contados a partir de la fecha presentación de Propuestas. Debe especificar la familia de productos y/o el nombre del producto que oferta.

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

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

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

En caso de presentar los documentos solicitados, en idioma distinto al castellano; se deberá presentar copia simple de la traducción oficial efectuada por traductor colegiado certificado.

Acreditación:

Copia simple del Certificado de Buena Prácticas de Manufactura – CBPM o documento análogo.

VIII. LUGAR Y PLAZO DE ENTREGA

LUGAR:

Av. José Carlos Mariátegui 364-Ate Vitarte, puerta N° 5 del Hospital de Lima Este Vitarte Horario de atención de lunes a viernes de 8:00 a.m. a 16:00 p.m. horas

PLAZO DE ENTREGA:

La primera entrega debe realizarse como máximo a los 20 días calendarios, computados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra, plazo que incluye la instalación y puesta en funcionamiento de los equipos en cesión de uso y la primera entrega del reactivo. Las siguientes entregas (de la segunda a la vigésima cuarta entrega) se realizará dentro de los cinco (05) primeros días calendarios, contabilizados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra. La adquisición se realizará en veinte cuatro (24) entregas según cronograma

IX. RECEPCION Y CONFORMIDAD

La recepción de los bienes estará a cargo del Almacén de Medicamentos, Servicio de Farmacia - Servicios de Patología Clínica y Equipo de Almacén del Hospital Lima Este Vitarte, previa ejecución de las siguientes acciones:

- **Recepción:** Almacén de Medicamentos (Farmacia), Servicios de Patología Clínica y Almacén.
- Cotejar las cantidades que se indican en la guía de remisión de EL CONTRATISTA, y con el número de bienes recepcionados en el Almacén.
- Verificar si los bienes cumplen con los requisitos, características, unidad de medición, y formas de presentación establecidos.
- De no ser encontrados conforme los bienes, no se recepcionarán y se consignará la observación "NO CONFORME - NO RECIBIDO" en la guía del proveedor que deberá cumplir con la entrega, dentro del plazo estipulado.
- Los documentos que deban ser devueltos a EL CONTRATISTA previamente fechados, sellados y firmados por el jefe de Almacén del Hospital de Lima Este Vitarte.

La conformidad será otorgada por la jefatura del servicio de Patología Clínica dentro de los plazos establecidos por la normativa vigente



PERU

Ministerio de Salud

Ministerio de Salud

Ministerio de Salud

"Año de la recuperación y consolidación de la economía

X. FORMAY CONDICIONES DE PAGO

Prevía recepción de los bienes y firma del acta de conformidad.

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

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

- Recepción del Almacén de medicamentos, representante de Patología Clínica y equipo de almacén del HLEV
- Informe del Jefe de Patología Clínica del HLEV, emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.
- Original de orden de compra –Guía de Internamiento del HLEV.
- Factura (original, SUNAT y copia).
- Original de Guía de Remisión (Destinatario + SUNAT)

Dicha documentación se debe presentar Av. José Carlos Mariátegui 364, puerta N° 5 del Hospital de Lima Este Vitarte Ate. Horario de atención de lunes a viernes de 8:00 horas a 16:00 horas

XI. RESPONSABILIDAD DEL CONTRATISTA

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 UN (1) AÑO contado a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD

XII. PENALIDADES

Penalidad por Mora en la ejecución de la prestación:

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

La penalidad se aplica automáticamente y se calcula de acuerdo a la siguiente fórmula:

Penalidad diaria = $0.10 \times \text{monto}$

F x plazo en días

Donde F tiene los siguientes valores:

- Para plazos menores o iguales a sesenta (60) días, para bienes y servicios: F = 0.40.
- Para plazos mayores a sesenta (60) días, para bienes y servicios: F = 0.25.

Tanto el monto como el plazo se refieren, según corresponda, a la ejecución total del servicio o a la obligación parcial, de ser el caso, que fuera materia de retraso.

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

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

XIII. OTRAS PENALIDADES

Adicionalmente a la penalidad por el incumplimiento de lo regulado en el reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado. La entidad podrá aplicar lo siguiente:

Descripción de la penalidad	Monto de la penalidad	Procedimiento de identificación de otra penalidad
-----------------------------	-----------------------	---



No atender el mantenimiento correctivo de los equipos de cesión de uso a las 2 horas como máximo, de habérselo comunicado a la empresa.	5% de una UIT por cada hora transcurrida	Informe del jefe o encargado de del servicio de Patología Clínica dirigido a la Jefatura del Departamento de apoyo al diagnóstico, para su elevación a la Oficina de Administración para iniciar procedimiento de otra penalidad
---	--	--

PROCEDIMIENTO DE APLICACIÓN DE OTRAS PENALIDADES

FAU 206

La Entidad, mediante la Unidad de abastecimiento, procederá en notificar las otras penalidades identificadas al CONTRATISTA, la misma que podrá ser objeto a descargo del Contratista en un plazo máximo de dos (02) días hábiles posteriores a la notificación. El descargo presentado será objeto de pronunciamiento final, por parte del servicio de Patología Clínica y luego la esta decisión final será debidamente notificada al Contratista. En caso de no recibir descargo se tendrá por aceptada la aplicación de las otras penalidades, la cual será descontada en el mes de pago de la ocurrencia o en su defecto en uno posterior o incluso de las garantías presentadas en la suscripción.

XV. OBLIGACIÓN ANTICORRUPCIÓN

El postor 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, ofrecido, negociado o efectuado, cualquier pago o, en general, cualquier beneficio o incentivo ilegal en relación al contrato.

Asimismo, el postor se obliga a conducir 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, participantes, integrantes de los órganos de administración, apoderados, representantes legales, funcionarios, asesores.

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

XIV. SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS.

Todos los conflictos que se deriven de la ejecución e interpretación de la presente contratación, son resueltos mediante conciliación y/o arbitraje



PERU

Ministerio
de SaludHospital de
Lima Este - Viraje

Año de la recuperación y consolidación de la economía

BICENTENARIO
DEL PERÚ
2021 - 2024

XIV. REQUISITOS DE CALIFICACION

A) HABILITACIÓN

Requisito

Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - Digemid, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.

Acreditación:

Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - Digemid, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.

B) EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Requisitos:

El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 3,000,000.00 (Tres millones con 00/100 soles) Por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.

Se consideran bienes similares a los siguientes **REACTIVOS DE LABORATORIO EN GENERAL**

BICENTENARIO
DEL PERÚ
2021 - 2024



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 pago¹, correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.

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

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

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

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

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

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

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

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

Importante

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



Firmado digitalmente por
GOYTENDIA CORTEZ Alfredo Eric
FAU 20611127511 hard
Motivo: Soy el autor del documento
Fecha: 05.05.2025 17:53:03 -05:00

Firma
VB° Área Usaria

Firma
Área Técnica

¹ 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".

