

BASES ESTÁNDAR DE ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA PARA LA CONTRATACIÓN DE BIENES

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



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

SIMBOLOGÍA UTILIZADA:

N°	Símbolo	Descripción
1	[ABC] / [.....]	La información solicitada dentro de los corchetes sombreados debe ser completada por la Entidad durante la elaboración de las bases.
2	[ABC] / [.....]	Es una indicación, o información, que deberá ser completada por la Entidad con posterioridad al otorgamiento de la buena pro para el caso específico de la elaboración de la PROFORMA DEL CONTRATO; o por los proveedores, en el caso de los ANEXOS de la oferta.
3	Importante • Abc	Se refiere a consideraciones importantes a tener en cuenta por el órgano encargado de las contrataciones o comité de selección, según corresponda y por los proveedores.
4	Advertencia • Abc	Se refiere a advertencias a tener en cuenta por el órgano encargado de las contrataciones o comité de selección, según corresponda y por los proveedores.
5	Importante para la Entidad • Xyz	Se refiere a consideraciones importantes a tener en cuenta por el órgano encargado de las contrataciones o comité de selección, según corresponda, y deben ser eliminadas una vez culminada la elaboración de las bases.

CARACTERÍSTICAS DEL DOCUMENTO:

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

N°	Características	Parámetros
1	Márgenes	Superior : 2.5 cm Inferior: 2.5 cm Izquierda: 2.5 cm Derecha: 2.5 cm
2	Fuente	Arial
3	Estilo de Fuente	Normal: Para el contenido en general Cursiva: Para el encabezado y pie de página Para las Consideraciones Importantes (Ítem 3 del cuadro anterior)
4	Color de Fuente	Automático: Para el contenido en general Azul : Para las Consideraciones Importantes (Ítem 3 del cuadro anterior)
5	Tamaño de Letra	16 : Para las dos primeras hojas de las Secciones General y Específica 11 : Para el nombre de los Capítulos. 10 : Para el cuerpo del documento en general 9 : Para el encabezado y pie de página Para el contenido de los cuadros, pudiendo variar, según la necesidad 8 : Para las Notas al pie
6	Alineación	Justificada: Para el contenido en general y notas al pie. Centrada : Para la primera página, los títulos de las Secciones y nombres de los Capítulos
7	Interlineado	Simple
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 sombread.
- 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 marzo 2019, junio 2019, diciembre 2019, julio 2020, julio y diciembre 2021, junio y octubre de 2022



BASES INTEGRADAS ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA PARA LA CONTRATACIÓN DE BIENES

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°
006-2023-SESAN/FAP-2
(SEGUNDA CONVOCATORIA)

CONTRATACIÓN DE BIENES
ADQUISICION DE MATERIAL DE ODONTOLOGICO SESAN
PP-0135

N° REF. PAC:

101

2023

BASES INTEGRADAS

DEBER DE COLABORACIÓN

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

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

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

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

BASES INTEGRADAS

SECCIÓN GENERAL

DISPOSICIONES COMUNES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

BASES INTEGRADAS

CAPÍTULO I
ETAPAS DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

1.1. REFERENCIAS

Quando 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, así como el literal a) del artículo 89 del Reglamento.

Importante

No pueden formularse consultas ni observaciones respecto del contenido de una ficha de homologación aprobada. Las consultas y observaciones que se formulen sobre el particular, se tienen como no presentadas.

BASES INTEGRADAS

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 el numeral 72.4 del artículo 72 del Reglamento y el literal a) del artículo 89 del Reglamento.

Importante
<ul style="list-style-type: none">No se absolverán consultas y observaciones a las bases que se presenten en forma física.Quando 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. FORMA DE PRESENTACIÓN DE OFERTAS

Las ofertas se presentan conforme lo establecido en el artículo 59 y en el artículo 90 del Reglamento.

Las declaraciones juradas, formatos o formularios previstos en las bases que conforman la oferta deben estar debidamente firmados por el postor (firma manuscrita o digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales¹). Los demás documentos deben ser visados por el postor. En el caso de persona jurídica, por su representante legal, apoderado o mandatario designado para dicho fin y, en el caso de persona natural, por este o su apoderado. No se acepta el pegado de la imagen de una firma o visto. Las ofertas se presentan foliadas.

Importante
<ul style="list-style-type: none">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.

1.7. 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.

¹ Para mayor información sobre la normativa de firmas y certificados digitales ingresar a: <https://www.indecopi.gob.pe/web/firmas-digitales/firmar-y-certificados-digitales>

BASES INTEGRADAS

En la apertura electrónica de la oferta, el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, 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, detallados en la sección específica de las bases. De no cumplir con lo requerido, la oferta se considera no admitida.

1.8. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS

La evaluación de las ofertas se realiza conforme a lo establecido en el numeral 74.1 y el literal a) del numeral 74.2 del artículo 74 del Reglamento.

En el supuesto de que dos (2) o más ofertas empaten, la determinación del orden de prelación de las ofertas empatadas se efectúa siguiendo estrictamente el orden establecido en el numeral 91.1 del artículo 91 del Reglamento.

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

1.9. 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.

1.10. 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.

1.11. RECHAZO DE LAS OFERTAS

Previo al otorgamiento de la buena pro, el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, 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 órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, revisa el cumplimiento de los requisitos de calificación de los postores que siguen en el orden de prelación, en caso las hubiere.

1.12. OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

Definida la oferta ganadora, el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, 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.

BASES INTEGRADAS

1.13. CONSENTIMIENTO DE LA BUENA PRO

Cuando se hayan presentado dos (2) o más ofertas, el consentimiento de la buena pro se produce a los cinco (5) 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 la Entidad convocante, y es conocido y resuelto por su Titular, cuando el valor estimado sea igual o menor a cincuenta (50) UIT. Cuando el valor estimado sea mayor a dicho monto, el recurso de apelación se presenta ante y es resuelto por el Tribunal de Contrataciones del Estado.

En los procedimientos de selección según relación de ítems, el valor estimado total del procedimiento determina ante quién se presenta el recurso de apelación.

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 órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, 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 órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda.

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, o en la Unidad de Trámite Documentario de la Entidad, según corresponda.

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 cinco (5) 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 cinco (5) días hábiles siguientes de haberse tomado conocimiento del acto que se desea impugnar.

CAPITULO 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.

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene, salvo en los contratos cuyo monto del valor estimado no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en los que se puede perfeccionar con la recepción de la orden de compra, conforme a lo previsto en la sección específica de las bases.

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 valor estimado del ítem correspondiente al parámetro establecido en el párrafo anterior.

Importante
El órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, debe consignar en la sección específica de las bases la forma en que se perfeccionará el contrato, sea con la suscripción del contrato o la recepción de la orden de compra. En caso la Entidad perfeccione el contrato con la recepción de la orden de compra no debe incluir la proforma del contrato establecida en el Capítulo V de la sección específica de las bases.

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

3.2. GARANTÍAS

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

3.2.1. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO

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

3.2.2. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO POR PRESTACIONES ACCESORIAS

En las contrataciones que conllevan la ejecución de prestaciones accesorias, tales como mantenimiento, reparación o actividades afines, se otorga una garantía adicional por una suma equivalente al diez por ciento (10%) del monto del contrato de la prestación accesorio, la misma que debe ser renovada periódicamente hasta el cumplimiento total de las obligaciones garantizadas.

Importante
En los contratos cuyos montos sean iguales o menores 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. Dicha excepción también aplica a los contratos derivados de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del ítem adjudicado o la sumatoria de los montos de los ítems adjudicados no superen el monto señalado anteriormente, conforme a lo dispuesto en el literal a) del artículo 152 del Reglamento.

BASES INTEGRADAS

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-encontran-autorizadas-a-emitar-cartas-fianza>).

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

3.4. EJECUCIÓN DE GARANTÍAS

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

BASES INTEGRADAS

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.

BASES INTEGRADAS

SECCIÓN ESPECÍFICA

CONDICIONES ESPECIALES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

BASES INTEGRADAS

CAPÍTULO I
GENERALIDADES

1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

NOMBRE : FUERZA AEREA DEL PERU - SERVICIO DE SANIDAD Y FARMACIA.
RUC N° : 20144684059
DOMICILIO LEGAL : JR. MANUEL SEGURA N° 422 - LINCE - LIMA.
TELÉFONO : (01) 470-0598
CORREO ELECTRÓNICO : sesan.abastos.ro@gmail.com

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación de la ADQUISICIÓN DE MATERIAL DE ODONTOLÓGICO SESAN PP-0135.

ITEM PAQUETE N° 1: ADQUISICIÓN DE MATERIAL ODONTOLÓGICO:

SUB ITEM	DESCRIPCIÓN DEL BIEN O SERVICIO	U.M.	CANT.
1	AGUJA CÁRPUL 30 G 0.3 X 21 MM	CJA	45
2	ESPEJO BUCAL SIN MANGO	CJA	36
3	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD CILINDRICA GRANO GRUESO EXTRA LARGA CINTA AZUL	UND	200
4	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD TRONCO CÓNICA MEDIANA GRANO GRUESO CINTA AZUL	UND	200
5	TIRA DE LIJA PARA RESINA X 150 UND	CJA X 150 UND	35
6	CINTA TESTIGO AUTOCLAVE (INDICADORA PARA ESTERILIZAR) 12 MM X 55 MTS	ROL X 55 MTS	20
7	IONOMERO DE VIDRIO AUTOCURABLE PARA CEMENTAR CORONAS (POLVO- LIQUIDO 30 G /12ML)	KIT	12
8	MICROBROCHA PARA APLICACIÓN DE ADHESIVO	TUB X 100 UND	60
9	DISCO DE LIJA DENTAL PARA PULIDO DE RESINA X 120 DISCOS	KIT	15
10	CUÑA INTERPROXIMAL DE MADERA PARA ODONTOLOGÍA	BOL X 100 UND	30
11	EYECTOR DE SALIVA DESCARTABLE X 15 CMTS DE LARGO	BOL X 100 UND	80
12	RESINA FLUIDA A2 X 2GRS.	CJA	32
13	LIMAS K SET DEL 15-40 (1ERA SERIE) DE 25 MM	CJA	40
14	LIMAS K SET DEL 45-80 (2DA SERIE) DE 25 MM	CJA	40
15	LIMAS SET PARA ENDODONCIA N° 10 DE 25 MM	CJA	40
16	LIMAS SET PARA ENDODONCIA N° 08 DE 25 MM	CJA	40
17	LIMAS SET PARA ENDODONCIA N° 06 DE 25 MM	CJA	40
18	LIMAS K SET DEL 15-40 (1ERA SERIE) DE 31 MM	CJA	40
19	CONO DE GUTAPERCHA SET DEL 45-80 (2DA SERIE)	CJA	28
20	CONO DE GUTAPERCHA SET DEL 15-40 (1ERA SERIE)	CJA	40
21	CONO DE PAPEL SET 15-40 (1ERA SERIE)	CJA	40
22	CONO DE PAPEL SET 45-80 (2DA SERIE)	CJA	30
23	CINTA MATRIZ METALICA X 50 CM X 0.5 MM X 7 MM.	ROL	46
24	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD REDONDA MEDIANA	UND	280
25	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD REDONDA GRANDE	UND	280
26	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD FISURA LARGA CINTA AZUL	UND	270
27	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD PIMPOLLO GRANDE CINTA AZUL	UND	280

BASES INTEGRADAS

28	FRESA DE CARBURO TUNGSTENO DE ALTA VELOCIDAD CILINDRICA EXTRALARGA	UND	50
29	CINTA MATRIZ CELULOIDE RECTA 10MM X 120MM X 0.05MM	SOB	45
30	PAPEL ARTICULAR 1/2 ARCADAX 12	CJA X 12 BLOCK DE 12	40
31	PAPEL ARTICULAR 1 ARCADAX 12	CJA X 6 BLOCK	40
32	AGUJAS DENTALES EXTRA LARGA DESECHABLES 31G X 12MM	CJA	15
33	SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 3/0 CJA 3/8 CIRCULO CORTANTE 20 MM X 75 CM (CJA X 36 UND)	CJA X 36 24UND	15
34	CAMPOS DESCARTABLES	CJA	25
35	IONOMERO DE VIDRIO DE RESTAURACION DE TRIPLE CURADO, 1 FRASCO POLVO, 1 BOTELLA LIQUIDO, 1 BOTELLA PRIMER, 1 BOTELLA GLOSS, PUNTAS APLICADORAS	KIT	20
36	CINTA TESTIGO CALOR SECO 3/4 IN X 50 M (INDICADORA PIESTERILIZAR)	ROL	20
37	FRESA DE CARBURO DE TUNGSTENO ALTA VELOCIDAD REDONDA	UND	45
38	FRESA DE CARBURO DE TUNGSTENO ALTA VELOCIDAD MULTILAMINADA FISURA	UND	40
39	FRESA DIAMANTE REDONDA PEQUEÑA	UND	249
40	HISOPO DE MADERA 6" X 100 UNZAS	BOL	70
41	JUEGO DE CLAMPS KIT X 9 PIEZAS	KIT	05
42	TIRALLA METALICA	POT	30
43	PELICULA RADIOGRAFICA PERIAPICAL PARA NIÑO	CJA	05
44	PELICULA RADIOGRAFICA PERIAPICAL PARA ADULTO	CJA	08
45	LIQUIDO FIJADOR Y REVELADOR PARA PELICULAS DENTALES	KIT	12
46	PIEDRA DE ARKANSAS REDONDA	UND	50
47	PIEDRA DE ARKANSAS FLAMA	UND	150
48	PIEDRA DE ARKANSAS CILINDRICA	UND	70
49	HOJA DE BISTURI N° 11	CJA	02
50	HOJA DE BISTURI N° 15	CJA	07
51	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD FISURA LARGA CINTA BLANCA	UND	15
52	FRESA DIAMANTE FLAMA	UND	50
53	PLACAS DE FOSFORO	UND	10
54	LIMAS PARA ENDODONCIA NRO 15	CJA	04
55	LIMAS PARA ENDODONCIA NRO 20	CJA	04
56	HILO DENTAL	UND	30
57	CONO DE GUTAPERCHA N 25	CJA	02
58	PAPEL CREPADO PARA ESTERILIZAR	CJA	02
59	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD PIMPOLLO GRANDE CINTA ROJA	UND	102
60	GASA DOBLADA ESTERIL 5CM X 5CM X 8 PLIEGUES X 5 UNIDADES	SOB	21

ITEM PAQUETE N° 2: ADQUISICIÓN DE INSUMOS ODONTOLÓGICOS

SUB ITEM	DESCRIPCIÓN DEL BIEN O SERVICIO	U.M.	CANT.
1	ANESTESIA DENTAL (MEPIVACAINA) AL 3% SI VASO CONSTRICTOR CAJA X 50	CJA	46
2	CARTUCHOS VIDRIO / 54MG/ML INY 1.8ML	FCO	20
3	FLUOR GEL NEUTRO X 200 ML	KIT	15
4	SELLANTE DE FOSAS Y FISURAS FOTOCURABLE X 2.5 G	KIT	15
5	FLUOR GEL ACIDULADO 1.23 % X 200 ML	FCO	20
6	RESINA FOTOCURABLE KIT (4 JERINGAS DE 4G C/J, 1 SINGLE BOND 6G, 1 SCOTCHBOND DE 9ML, 60 UND MICROBROCHAS, 1 PORTAESCOBILLAS, 1 DISPENSADOR DE RESINA)	KIT	61
7	CEMENTO TEMPORARIO SIN EUGENOL AUTOCURABLE (BASE 25 G + CATALIZADOR 25 G)	CJA	12
8	EUGENOL LIQUIDO X 20ML	FCO	38

2. Absolución de Observación presentada por la Empresa IMPORT MEDICA M&T S.A.C., En el ítem PAQUETE N°1, SUB ÍTEM 33, SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 3/0 CJA 3/8 CC 20MM X 75MM. Se acepta la PRESENTACIÓN: CAJA X 24 UNIDADES.

BASES INTEGRADAS

9	ACEITE PARA PIEZA DE MANO X 480 ML	FCO	27
10	ACIDO ORTOFOSFORICO EN GEL GRABADOR DE ESMALTE 37% DE 14 GRMS	JER	50
11	CEMENTO POLICARBOKILATO (POLVO-LIQUIDO) 25G/17ML	KIT	32
12	CLORHEXIDINA DILUCIONATO 0.12% + CETILPIRIDINIO 0.05%	FCO	40
13	FLUOR BARNIZ X 0.5 ML	CJA	10
14	IONOMERO DE VIDRIO FOTOPOLIMERIZABLE PARA BASE, POLVO 9G Y LIQUIDO 5.5ML	KIT	30
15	LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA 36 MG + 18 µG/ML INY 1.8 ML	CJA	82
16	OXIDO DE ZINC X 450 GR.	FCO	27
17	PASTA PARA PROFILAXIS DENTAL X 90G	TBO	40
18	SET DE SISTEMA DE PULIDO PARA RESINA COMPUESTAS	KIT	19
19	GASA HEMOCOLAGENO 12 X 10 CM	PQT	05
20	BAJALENGUA	CJA	25
21	BENZOCAINA	POT	25
22	HIDROXIDO DE CALCIO	KIT	12
23	PARAMONOCLOFENOL ALCANFORADO	FCO	09
24	DETERGENTE ENZIMATICO	PQT	12
25	FORMOCRESOL	FCO	09
26	FUNDAS PROTECTORAS DE LUZ	CJA	01
27	CEMENTO ENDODONTICO	KIT	06
28	PASTA ALVEOLAR X 10 GR	FCO	01

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante Resolución Jefatural N° 028 SESAN el 24 de abril de 2023..

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

Recursos Ordinarios (RO) del Año Fiscal 2023.

Importante

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

1.5. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

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

1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN

No corresponde.

1.7. DISTRIBUCIÓN DE LA BUENA PRO

No aplica.

1.8. ALCANCES DEL REQUERIMIENTO

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

1.9. PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de diez (10) días calendario, los que se computarán desde el día siguiente de suscrito el Contrato o notificada y recibida la Orden de Compra, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

1.10. COSTO DE REPRODUCCIÓN Y ENTREGA DE BASES

Los participantes registrados tienen el derecho de recabar un ejemplar de las bases, para cuyo efecto deben cancelar Diez con 00/100 Soles (S/ 10.00) en el Departamento de Finanzas y las

BASES INTEGRADAS

Bases deben ser recabadas en el Departamento de Abastecimiento del Servicio de Sanidad y Farmacia (SESAN), sito en Jr. Manuel Segura N° 422 - Distrito de Lince - Provincia y Departamento Lima.

Importante

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

1.11. BASE LEGAL

- Ley N° 31638 Ley de Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2023.
- Ley N° 31639 Ley de Equilibrio Financiero de Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2023.
- Ley N° 31640, Ley de Endeudamiento del Sector Público para el Año 2023.
- Ley N° 28411 - Ley General del Sistema Nacional del Presupuesto.
- Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225 - Ley de Contrataciones del Estado, aprobado por Decreto Supremo N° 082-2019-EF del 13-03-2019.
- Decreto Supremo N° 344-2018-EF del 29-12-2018, que aprueba el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado y sus modificatorias mediante Decreto Supremo N° 377-2019-EF.
- 168-2020-EF, 250-2020-EF, 162-2021-EF, 169-2022-EF, 234-2022-EF.
- Texto Único Ordenado de la Ley N° 27444 - Ley del Procedimiento Administrativo General aprobado por D.S. N° 004-2019-JUS del 25-01-2019.
- Ley N° 26842 - Ley General de Salud.
- Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales.
- Ley N° 27806, Ley de Transparencia y de Acceso a la Información Pública.
- Ley N° 27815, Ley del Código de Ética de la Función Pública.
- Ley N° 29549, Ley de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Ley N° 31013, Ley que modifica el Artículo 34 de la Ley N° 29549.
- Decreto Supremo N° 016-2011-SA, Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos y Productos Sanitarios.
- Decreto Supremo N° 018-2020-SA, que dictan disposiciones referidas al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura y el Certificado de Productos Farmacéuticos o Certificado de Libre Comercialización, para la inscripción, reinscripción y cambios en el Registro Sanitario y la importación, de Productos Farmacéuticos y Dispositivos Médicos; así como, otras disposiciones para el funcionamiento de los Establecimientos Farmacéuticos.
- Decreto Supremo N° 036-2020-SA, que modifica el Decreto Supremo N° 018-2020-SA, dicta disposiciones referidas al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura y al Certificado de Productos Farmacéuticos o Certificado de Libre Comercialización.
- Resolución Ministerial N° 113-2015/MINSA y Modificatorias "Manual de Buenas Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios en Laboratorios, Droguerías, Almacenes Especializados y Almacenes Aduaneros".
- Decreto Supremo N° 007-2008-TR, Texto Único Ordenado de la Ley y el acceso al empleo decente, Ley MYPE.
- Directiva FAP 120-1" Aplicación y Cumplimiento del Plan de Integridad y Lucha Contra la Corrupción en la FAP" 2019-2020, del 25-01-2019.
- Resolución Ministerial N° 233-2015/MINSA, que modifica la Resolución Ministerial N° 132-2015/MINSA, Resolución Ministerial que aprueba el Manual de Buenas Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios en Laboratorios, Droguerías, Almacenes Especializados y Almacenes Aduaneros.
- Decreto Supremo N° 009-2022-SA, que modifica el Decreto Supremo N° 018-2020-SA, que dicta disposiciones referidas al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura y al Certificado de Producto Farmacéutico o Certificado de Libre Comercialización, para la importación, de Productos Farmacéuticos y Dispositivos Médicos; así como otras disposiciones para el funcionamiento de los establecimientos farmacéuticos.
- Resolución Ministerial N° 1001-2016/MINSA, que modifica la Resolución Ministerial N° 833-2015/MINSA, Resolución Ministerial que aprueba el Manual de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios
- Directivas y Opiniones OSCE.

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 vigésimosegunda 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 documentos³, la siguiente documentación:

2.2.1. Documentación de presentación obligatoria

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

- Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)
- 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 – PIDE⁴ 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.

- Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento.

³ La omisión del índice no determina la no admisión de la oferta.

⁴ 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/>

BASES INTEGRADAS

(Anexo N° 2)

- Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)
- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitido por la ANM, que comprenda las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado, emitido por la ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de los países con los cuales exista reconocimiento mutuo, según legislación y normativa vigente.

Importante:

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

Para el caso de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios fabricados en el extranjero, en el marco de lo establecido en el Decreto Supremo N° 012-2016-SA, el postor deberá presentar Declaración Jurada de presentación de solicitud de certificación de BPM y estar comprendido en el listado de Laboratorios Extranjeros pendientes de certificación en BPM emitido por la ANM.

Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, éstos deben tener una antigüedad no mayor de dos (2) años contados a partir de la fecha de su emisión.

- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del Establecimiento Farmacéutico del proveedor, emitida por la ANM o ARM, según corresponda y cuando corresponda.

Importante:

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

- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPD^T vigente, aplicable a partir de la entrada en vigencia según lo establecido en la normativa correspondiente, cuando corresponda.

- Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID como Autoridad Nacional de Medicamentos – ANM del Ministerio de Salud – MINSA. Además, las Resoluciones de modificación o autorización, en tanto éstas tengan por finalidad la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el bien ofertado. No se aceptarán bienes cuyo Registro Sanitario esté suspendido o cancelado.

Importante:

Para el caso de productos que no requieran Registro Sanitario, presentar copia del documento que se acoge: a) Copia del listado de productos de productos que no requieren registro sanitario emitido y vigente por la ANM, b) o Carta de consulta a la ANM, resaltando el indicado producto.

- Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis de BASES INTEGRADAS

acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente, el mismo que deberá ser verificado con lo vigente autorizado.

- j) Copia simple del Rotulado de los envases inmediato, mediato y del inserto del bien ofertado, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario.

Importante:

Cuando el producto farmacéutico en su Envasado inmediato cuente con sello de seguridad hermético y que necesiten un tratamiento especial en su manejo, almacenamiento y traslado, que proteja su vulnerabilidad, no necesitará el Rotulado impreso en Injet. Debiendo cumplir para aquellos envases inmediato en cuanto corresponda al producto.

- k) Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, a nombre del postor, así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANMP o por la Autoridad Regional de Medicamentos - ARM del Ministerio de Salud - MINSA, según corresponda.

- l) Carta de Compromiso de Canje del Producto por: (i) No tener la vigencia requerida (entendiéndose que si el producto a internarse tiene una vigencia menor a lo requerido, mediante la presente carta se aceptará que el postor se compromete a canjear el producto antes de su vencimiento, por otro que tenga vigencia hasta los dieciocho (18) meses requeridos en el Capítulo III de las Bases; (ii) Vicios Ocultos; (iii) Defectos de Fabricación y/o (iv) Faltantes del Producto. (Formato N° 1).

- m) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)⁵

- n) 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)

- o) El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.

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

Importante

El órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección según corresponda, verifica la presentación de los documentos requeridos. De no cumplir con lo requerido, la oferta se considera no admitida.

2.2.1.2. Documentos para acreditar los requisitos de calificación

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

2.2.2. Documentación de presentación facultativa:

- a) En el caso de microempresas y pequeñas empresas integradas por personas con discapacidad, o en el caso de consorcios conformados en su totalidad por estas empresas, deben presentar la constancia o certificado con el cual acredite su inscripción en el Registro de Empresas Promocionales para Personas con

⁵ 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.

Discapacidad⁶.

- b) Solicitud de bonificación del cinco por ciento (5%) por tener la condición de micro y pequeña empresa (Anexo N° 10).

Advertencia

El órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, 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. PRESENTACIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN

"El recurso de apelación se presenta ante la Unidad de Trámite Documentario de la Dirección de Contrataciones de la Dirección General de Logística (DIGLO), sito Av. La Peruanidad S/N 4to Piso - Cuartel General de la Fuerza Aérea del Perú; Distrito de Jesús María - Provincia y Departamento de Lima, en el horario de 08:00 a 16:00 Horas..

En caso el participante o postor opte por presentar recurso de apelación y por otorgar la garantía mediante depósito en cuenta bancaria, se debe realizar el abono en:

N° de Cuenta : 00-068-375851

Banco : BANCO DE LA NACIÓN

Importante: una vez realizado el depósito, el postor deberá presentar el Voucher respectivo en el Departamento de Finanzas del Servicio de Sanidad y Farmacia (SESAN), sito en Jr. Manuel Segura N° 422 - Distrito de Lince - Provincia y Departamento Lima, en el horario de 08:00 a 16:00 Horas.

2.4. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

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

- Garantía de fiel cumplimiento del contrato
- Garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias, de ser el caso.
- Contrato de consorcio con firmas legalizadas ante Notario de cada uno de los integrantes, de ser el caso.
- 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.
- Copia de la vigencia del poder del representante legal de la empresa que acredite que cuenta con facultades para perfeccionar el contrato, cuando corresponda.
- 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 - PIDE⁷ y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir los documentos previstos en los literales e) y f).

- g) Domicilio para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.

⁶ Dicho documento se tendrá en consideración en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.
⁷ Para mayor información de las Entidades usuarias y del Catálogo de Servicios de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado - PIDE ingresar al siguiente enlace <https://www.gob.pe/interoperabilidad/>

BASES INTEGRADAS

- h) Autorización de notificación de la decisión de la Entidad sobre la solicitud de ampliación de plazo mediante medios electrónicos de comunicación⁸ (Anexo N° 11).
- i) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado⁹.
- j) Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete¹⁰.

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 cuyos montos sean iguales o menores 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. Dicha excepción también aplica a los contratos derivados de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del ítem adjudicado o la suma total de los montos de los ítems adjudicados no supere el monto señalado anteriormente, 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 referendados 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 Haya¹¹.
- La Entidad no puede exigir documentación o información adicional a la consignada en el presente numeral para el perfeccionamiento del contrato.

2.5. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en la Secretaría del Departamento de Abastecimiento del Servicio de Sanidad y Farmacia (SESAN), sito en Jr. Manuel Segura N° 422 – Distrito de Lince – Provincia y Departamento Lima, en el horario de 08:00 a 16:00 Horas.

2.6. FORMA DE PAGO

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

Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la Entidad debe

⁸ En tanto se implemente la funcionalidad en el SEACE, de conformidad con la Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 234-2022-EF.

⁹ Incluir solo en caso de la contratación bajo el sistema a suma alzada.

¹⁰ Incluir solo en caso de contrataciones por paquete.

¹¹ Según lo previsto en la Opinión N° 009-2016/DTN.

BASES INTEGRADAS

BASES INTEGRADAS

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

ANEXO 02

DETALLE DE REQUERIMIENTO DE BIENES Y SERVICIOS EN GENERAL	
FOR-DEM-07	Variación 00

1. OBAC / ENTIDAD

Fuerza Aérea del Perú- Servicio de Sanidad y Farmacia

2. UNIDAD USUARIA

Dirección de Sanidad

3. DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN

Adquisición de Materiales odontológicos.

4. FINALIDAD PÚBLICA

Garantizar el suministro de materiales odontológicos para el abastecimiento de las Sanidades de las diferentes UJ/DD de la FAP. Contribuyendo a la atención integral de salud del personal militar y sus familiares

5. OBJETIVOS DE LA CONTRATACIÓN

5.1. OBJETIVO GENERAL

Solicitar el abastecimiento de Materiales odontológicos para atender a los pacientes de las diferentes unidades de la FAP.

5.2. OBJETIVO ESPECÍFICO

Brindar atención de materiales odontológicos de manera oportuna y eficaz a los pacientes que son atendidos en las diferentes unidades de la FAP, así como asegurar la continuidad de la atención médica.

6. ALCANCE Y DESCRIPCIÓN DEL REQUERIMIENTO

ITEM PAQUETE N° 1 ADQUISICIÓN DE MATERIAL ODONTOLÓGICO

SUB ÍTEM	DESCRIPCIÓN DEL BIEN O SERVICIO	U.M.	CANT.
1	AGUJA CARPUL 30 G 3 X 21 MM	CJA	45
2	ESPEJO BUCAL SIN MANEJO	CJA	36
3	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD CILINDRICA GRANO GRUESO EXTRA LARGA CINTA AZUL	UND	200
4	PIEDRA DE ALTA VELOCIDAD TRONCO CÓNICA MEDIANA CHATO GRU-30 CINTA AZUL	UND	200
5	TIRA DE LIA PARA RESINA X 160 UND	CJA X	36
6	CINTA TESTIGO AUTOCLAVE (INDICADORA PARA ESTERILIZAR) 12 MM X 25	ROL X	20
7	IONÓMETRO DE VIDRIO AUTOCURABLE PARA GEMENTAR CORONAS (POLVO- LÍQUIDO 30 G/12ML)	KIT	12
8	MICROHERRAJA PARA APLICACIÓN DE ADHESIVO	TUB X	60
9	DISCO DE LIA DENTAL PARA PULIDO DE RESINA X 120 DISCOS	KIT	15

1.39

BASES INTEGRADAS

12. Absolución de Observación presentada por la Empresa IMPORT MEDICA M&T S.A.C. En el ítem PAQUETE N°1, SUB ÍTEM 33, SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 3/0 C/A 3/8 CC 20MM X 75MM. Se acepta la PRESENTACIÓN: CAJA X 24 UNIDADES.

10	CUNA INTERPROXIMAL DE MADERA PARA ODONTOLOGIA	BOL X 100 UND	30
11	EYECTOR DE SALIVA DESCARTABLE X 15 CMTS DE LARGO	BOL X 100 UND	90
12	RESINA FLUIDA A2 X 2GRS.	CJA	32
13	LIMAS K SET DEL 15-40 (1ERA SERIE) DE 25 MM	CJA	40
14	LIMAS K SET DEL 45-80 (2DA SERIE) DE 25 MM	CJA	40
15	LIMAS SET PARA ENDODONCIA N° 10 DE 25 MM	CJA	40
16	LIMAS SET PARA ENDODONCIA N° 08 DE 25 MM	CJA	40
17	LIMAS SET PARA ENDODONCIA N° 05 DE 25 MM	CJA	40
18	LIMAS K SET DEL 15-40 (1ERA SERIE) DE 31 MM	CJA	40
19	CONO DE GUTAPERCHA SET DEL 45 40 (2DA SERIE)	CJA	28
20	CONO DE GUTAPERCHA SET DEL 15 40 (1ERA SERIE)	CJA	40
21	CONO DE PAPEL SET 15-40 (1ERA SERIE)	CJA	40
22	CONO DE PAPEL SET 45-80 (2DA SERIE)	CJA	30
23	CINTA MATRIZ METALICA X 50 CM X 0.5 MM X 7 MM	ROL	46
24	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD REDONDA MEDIANA	UND	280
25	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD REDONDA GRANDE	UND	280
26	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD FISURA LARGA CINTA AZUL	UND	270
27	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD PIMPOLLO GRANDE CINTA AZUL	UND	200
28	FRESA DE CARBURO TUNGSTENO DE ALTA VELOCIDAD CILINDRICA EXTRA LARGA	UND	50
29	CINTA MATRIZ CELULOSIDE RECTA 10MM X 120MM X 0.05MM	SOB	45
30	PAPEL ARTICULAR 12 ARCADEA X 12	CJA X 12 BLOCK DT 12	40
31	PAPEL ARTICULAR 1 ARCADEA X 12	CJA X 6 BLOCK DT 12	40
32	AGUJAS DENTALES EXTRA LARGA DESECHABLES 31G X 12MM	CJA	15
33	SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 3/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 20 MM X 75 CM (CJA X 36 UND)	CJA X 36 UND	15
34	CAMPOS DESCARTABLES	CJA	25
35	IONÓMETRO DE VIDRIO DE RESTAURACIÓN DE TRIPLE CURADO, 1 FRASCO POLVO, 1 BOTELLA LIQUIDO, 1 BOTELLA PRIMER, 1 BOTELLA GLOSS, PUNTAS APLICADORAS.	KIT	20
36	CINTA TESTIGO CALOR SECO 3/4 IN X 50 M (INDICADORA PRIESTERILIZAR)	ROL	20
37	FRESA DE CARBURO DE TUNGSTENO ALTA VELOCIDAD REDONDA	UND	45
38	FRESA DE CARBURO DE TUNGSTENO ALTA VELOCIDAD MULTILAMINADA FISURA	UND	40
39	FRESA DIAMANTE REDONDA PEQUEÑA	UND	249
40	HIPOPO DE MADERA 6" X 100 UNIS	BOL	70
41	JUEGO DE CLAMPS KIT X 9 PIEZAS	KIT	05
42	TIRA LIA METALICA	PQT	30
43	PELICULA RADIOGRAFICA PERIAPICAL PARA NIÑO	CJA	05
44	PELICULA RADIOGRAFICA PERIAPICAL PARA ADULTO	CJA	08
45	LIQUIDO FLUADOR Y REVELADOR PARA PELICULAS DENTALES	KIT	12
46	PIEDRA DE ARKANSAS REDONDA	UND	90
47	PIEDRA DE ARKANSAS FLAMA	UND	150
48	PIEDRA DE ARKANSAS CILINDRICA	UND	70
49	HOJA DE BISTURI N° 11	CJA	07
50	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD FISURA LARGA CINTA BLANCA	UND	15
51	FRESA DIAMANTE FLAMA	UND	50
52	PLACAS DE FÓSFORO	UND	10
53	LIMAS PARA ENDODONCIA NRO 15	CJA	04
54	LIMAS PARA ENDODONCIA NRO 20	CJA	04
55	HILO DENTAL	UND	30
56	CONO DE GUTAPERCHA N° 26	CJA	02
57	PAPEL CREPADO PARA ESTERILIZAR	CJA	02
58	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD PIMPOLLO GRANDE CINTA ROJA	UND	102
60	GASA DOBLADA ESTERIL 5CM X 5CM X 8 PLEGUES X 5 UNIDADES	SOB	21

2.39

12

ITEM PAQUETE N° 2: ADQUISICIÓN DE INSUMOS ODONTOLÓGICOS

SUB ITEM	DESCRIPCIÓN DEL BIEN O SERVICIO	U.M.	CANT.
1	ANESTESIA DENTAL (MEPACAINA) AL 3% S/VASO CONSTRUCTOR CAJA X 50 CARTUCHOS VIDRIO 1.54MCM INY 1.3ML	CJA	46
2	FLUOR GEL NEUTRO X 200 ML	FCO	20
3	REVELADOR DE PLACA BACTERIANA LIQUIDO X 10 ML	KIT	15
4	SELLANTE DE FOSFOS Y FISURAS FOTOCURABLE X 2.5 G	KIT	15
5	FLUOR DEL ACIDULADO 1.23 X 5 X 200 ML	FCO	20
6	RESINA FOTOCURABLE KIT (4) JERINGAS DE 45 CUL 1 SINGLE BOND BG 1 DISPENSADOR DE RESINA 1 UNO MICROBROCHAS, 1 PORTAESCOILLAS, 1	KIT	81
7	CEMENTO TEMPORARIO SIN EUGENOL AUTOCURABLE (BASE 25 G + CATALIZADOR 25 G)	CJA	12
8	EUGENOL LIQUIDO X 20ML	FCO	38
9	ACEITE PARA PIEZA DE MANO X 480 ML	FCO	27
10	ACIDO ORTOFOSFORICO EN GEL GRABADOR DE ESMALTE 37% DE 14 GRMS	JER	50
11	CEMENTO POLICARBOXILATO (POLVO-LIQUIDO) 25G/17ML	KIT	32
12	CLORHEXIDINA DILUCIONADO 0.12% + CETILPIRIDINIO 0.05%	FCO	40
13	FLUOR BARNIZ X 0.5 ML	CJA	10
14	IONOMERO DE VIDRIO FOTOPOLIMERIZABLE PARA BASE, POLVO GG Y LIQUIDO 5 ML	KIT	30
15	LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA 30 MG + 15 µG/ML INY 1.8 ML	CJA	82
16	OXIDO DE ZINC X 450 GR	FCO	27
17	PASTA PARA PROFILAXIS DENTAL X 80G	TBO	40
18	SET DE SISTEMA DE PULIDO PARA RESINA COMPUUESTAS	KIT	18
19	GASA HEMOCOLAGENO 12 X 10 CM	PQT	05
20	BALAJ ENGLA	CJA	24
21	BENZOCAINA	POT	25
22	HIDROXIDO DE CALCIO	KIT	12
23	PARAMONOCLORENOLO ALCANFORADO	FCO	09
24	DETERGENTE ENZIMATICO	POT	12
25	FORMOCRESOL	FCO	09
26	FUNDAS PROTECTORAS DE LUZ	CJA	01
27	CEMENTO ENDODONTICO	KIT	05
28	PASTA ALVEOLAR X 10 GR	FCO	01

6.1 Características Técnicas:

ITEM PAQUETE N° 1: ADQUISICIÓN DE MATERIAL ODONTOLÓGICO

SUB ITEM N° 1: AGUJA CÁRPUL E 30 G 0.3 X 21 MM

CARACTERÍSTICAS	COMPOSICIÓN	CONDICIONES BIOLÓGICAS	DIMENSION	EMPAQUE
<ul style="list-style-type: none">• Aguja carpul de un solo uso.• Parte activa ticonada.• Cándula biselada o trisbelada con corte de acero inoxidable.• Con conexión tipo Luer Lock que garantice una conexión segura.• Resistencia a la corrosión.• Resistencia a la tracción.• Pasos de vencimiento: No menor de 3 años.	<ul style="list-style-type: none">• Acero inoxidable flexible.	<ul style="list-style-type: none">• Atóxico estéril.	<ul style="list-style-type: none">• 30 g (0.3 x 21mm)	<ul style="list-style-type: none">• Caja x 100 unidades.• Individual. Que garantice la esterilidad e integridad del producto (hermeticamente sellado). Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento. Exento de partículas extrañas. Exento de rebabas

3-39

BASES INTEGRADAS

Via avistado cortadora. Aventura fácil (fácil oprimi) Rotulado N° Luer, F Fab, F Venc, N° Fabric, R: Sanitario.

El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben empaquetarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

SUB N° 2: ESPEJO BUCAL SIN MANGO

DESCRIPCIÓN GENERAL	CARACTERÍSTICAS	CONDICIONES BIOLÓGICAS	DIMENSIONES	PRESENTACIÓN
<ul style="list-style-type: none">• Descripción: espejo que consiste en un espejo en forma circular de diámetro de 24 mm, empujador de acero inoxidable y un vástago con rosca estándar compatible con mango universal.	<ul style="list-style-type: none">• Espejo plano de vidrio.• Vástago de acero inoxidable.• Sin aumento.• Rosca del vástago estándar, compatible con mango universal.• Resistente a la esterilización.• Almacén.		<ul style="list-style-type: none">• Diámetro de 24 mm o espejo número 5.• Caja x 12 unidades.	<ul style="list-style-type: none">• El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben empaquetarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

SUB ITEM N° 3: FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD CILINDRICA

CARACTERÍSTICAS	CONDICIONES BIOLÓGICAS	DIMENSION
<ul style="list-style-type: none">• Acero inoxidable grado quirúrgico.• Parte activa de grano grueso con color de identificación.• De forma cilíndrica, corte lateral y en el extremo.• Resistente a la esterilización, compatible con entorno clínico o rodado.• Resistente a la esterilización.• Resistente al desgaste.• Cinta azul.• Estéril, atóxico.		<ul style="list-style-type: none">• Estéril, atóxico.

SUB ITEM N° 4: FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD TRONCO CÓNICA

CARACTERÍSTICAS
<ul style="list-style-type: none">• Acero inoxidable grado quirúrgico.• Parte activa de grano grueso con color de identificación.• Tronco cónico mediano, corte lateral y en el extremo.• Vástago estándar.• Resistente a la esterilización.

4-39

11 Abolición de Observación presentada por la empresa IMPORT MEDICA MET S.A.C. En el SUB ITEM 3 FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD CILINDRICA GRANO GRUESO EXTRA LARGA CINTA AZUL Se Acepta en la CONDICIÓN BIOLÓGICA: NO ESTÉRIL.

BASES INTEGRADAS

El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ITEM Nº 11: EYECTOR DE SALIVA DESCARTABLE X 15 CHITS DE LARGO.

DESCRIPCIÓN GENERAL

- Dispositivo médico para eyectar saliva en la boca, con un borde dentado fino diseñado para ensanchar superficies intraconducto.

CARACTERÍSTICAS

- Operador durante los diferentes procedimientos odontológicos.
- Con diseño que permita una fácil manipulación y doblado sin colapsarse, para ser adaptado al trabajo en boca.
- De fácil conexión o ensamblaje a la unidad de succión.

COMPONENTES Y MATERIALES

- De superficie lisa, libre de aristas cortantes.
- Boquilla plástica de PVC.
- Cuerpo flexible de PVC translúcido.

CONDICIONES BIOLÓGICAS

- Resistente a la esterilización.
- Parte activa: acero inoxidable.

DIMENSIONES

- 13 cm de largo +/- 0.5 cm de diámetro interno máximo 0.7 cm mínimo 0.4 cm.

PRESENTACIÓN

- Bolsa x 100 eyectores.

El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ITEM Nº 12: RESINA FLUIDA A2 X 2GRS.

CARACTERÍSTICAS

- Resina fluida de baja viscosidad radiopaca (propolimerizante, color A2: Empacado en jeringas de 4 gramos, dispensación directa desde una punta de 0.5 mm, con 2 jeringas de 2 gramos cada una.

PRESENTACIÓN

- 2 jeringas de 2 gramos cada una.

El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ITEM Nº 13: LIMAS K SET DEL 15-40 (1ERA SERIE) DE 25 MM

DESCRIPCIÓN GENERAL

- Dispositivo médico con un borde dentado fino diseñado para ensanchar superficies intraconducto.

CARACTERÍSTICAS

- Ensamblador lima tipo K.
- Flexible.
- Mango ergonómico y antideslizante.
- Resistente a la esterilización.

COMPOSICIÓN

- Parte activa: acero inoxidable.

CONDICIONES BIOLÓGICAS

- Mango: plástico.
- Aséptico.
- Alérgico.

7-39

DIMENSIONES

- Set 15 - 40 (1era serie) de 25 mm de longitud.

PRESENTACIÓN

- Blister con 6 limas.

El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ITEM Nº 14: LIMAS K SET DEL 45-80 (2DA SERIE) DE 25 MM

DESCRIPCIÓN GENERAL

- Dispositivo médico con un borde dentado fino diseñado para ensanchar superficies intraconducto.

CARACTERÍSTICAS

- Ensamblador lima tipo K.
- Flexible.
- Mango ergonómico y antideslizante.
- Resistente a la esterilización.

COMPOSICIÓN

- Parte activa: acero inoxidable.

CONDICIONES BIOLÓGICAS

- Mango: plástico.
- Aséptico.
- Alérgico.

DIMENSIONES

- Set 45 - 80 (2da serie) de 25 mm de longitud.

PRESENTACIÓN

- Blister con 6 limas.

El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ITEM Nº 15: LIMAS SET PARA ENDODONCIA Nº 10 DE 25 MM

CARACTERÍSTICAS

- Limas serie especial fabricadas de acero inoxidable flexible con alta resistencia a la fractura en un instrumento manual con punta inactiva no cortante para mayor seguridad forma de corte triangular o romboidal (sección transversal) con tope de silicona incorporado radiopaco con marca para giro de mango de plástico ergonómico con longitud de 25 mm, serie especial de medida de n°10 viene en 01 set x 6 unidades.
- El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ITEM Nº 16: LIMAS SET PARA ENDODONCIA Nº 08 DE 25 MM

CARACTERÍSTICAS

- Set de limas serie especial fabricadas de acero inoxidable flexible es un instrumento manual con punta inactiva no cortante para mayor seguridad forma de corte triangular o romboidal (sección transversal) con tope de silicona incorporado radiopaco con marca para giro de mango de plástico ergonómico con longitud de 25 mm, serie especial de medida de n°08 viene en 01 set x 6 unidades.
- El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

8-39

autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ITEM Nº 17: LIMAS SET PARA ENDODONCIA Nº 06 DE 25 MM

Set de lima para aspecto triangular de acero inoxidable, con mango ergonómico con punta lisa, no cortante para mayor seguridad (forma de corte triangular e romboidal (sección transversal) con lapa de silicona incorporada radiopaco con marca para giro de mango de plástico ergonómico con longitud de 25 mm, serie especial de medida de 700 viene en 01 unidades por lote). El empaque debe cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ITEM Nº 18: LIMAS K SET DEL 15-40 (1ERA SERIE) DE 31 MM

Dispositivo médico con un borde dentado fino diseñado para ensanchar superficies intraconducto.

DESCRIPCIÓN GENERAL

CARACTERÍSTICAS

- Flexible.
- Mango ergonómico y antideslizante.
- Resistente a la esterilización.
- Parte activa de acero inoxidable.
- Mango pliable.
- Aislado.
- Abalaco.
- Set 15 – 40 (1era serie) de 31 mm de longitud.
- Bistaler con 6 líneas.
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

COMPOSICIÓN

CONDICIONES BIOLÓGICAS

DIMENSIONES

PRESENTACIÓN

SUB ITEM Nº 19: CONO DE GUTAPERCHA SET DEL 45-80 (2DA SERIE)

CARACTERÍSTICAS

- Forma de cono flexible.
- Termomaleable.
- Libre de partículas extrañas e inclusiones.
- Color uniformemente distribuido.
- Cantidad de 0.02% al 0.06%.
- Gutapercha.
- Oído de zinc.
- Sulfato de metales pesados (radiopacificadores) o bario.
- Ceras y/o resinas.
- Hipolárgico.
- Aislado.
- Set 45 – 80 (2da serie) de 25 mm de longitud.
- Set x 120 unidades.
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

COMPOSICIÓN

CONDICIONES BIOLÓGICAS

DIMENSIONES

PRESENTACIÓN

9-39

cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ITEM Nº 20: CONO DE GUTAPERCHA SET DEL 15-40 (1ERA SERIE)

CARACTERÍSTICAS

- Forma de cono flexible.
- Termomaleable.
- Libre de partículas extrañas e inclusiones.
- Color uniformemente distribuido.
- Cantidad de 0.02% al 0.06%.
- Gutapercha.
- Oído de zinc.
- Sulfato de metales pesados (radiopacificadores) o bario.
- Ceras y/o resinas.
- Hipolárgico.
- Aislado.
- Set 15 – 40 (1era serie) de 25 mm de longitud.
- Set x 120 unidades.
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

COMPOSICIÓN

CONDICIONES BIOLÓGICAS

DIMENSIONES

PRESENTACIÓN

SUB ITEM Nº 21: CONO DE PAPEL SET 15-40 (1ERA SERIE)

CARACTERÍSTICAS

- Forma de cono.
- No debe desintegrarse al contacto con los líquidos.
- Papel absorbente de almidón.
- Hipolárgico.
- Aislado.
- Set 15 – 40 (1era serie).
- Caja x 200 unidades.
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

COMPOSICIÓN

CONDICIONES BIOLÓGICAS

DIMENSIONES

PRESENTACIÓN

SUB ITEM Nº 22: CONO DE PAPEL SET 45-80 (2DA SERIE)

CARACTERÍSTICAS

- Forma de cono.
- No debe desintegrarse al contacto con los líquidos.
- Papel absorbente de almidón.
- Hipolárgico.
- Aislado.
- Set 45 – 80 (2da serie).
- Caja x 200 unidades.
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

COMPOSICIÓN

CONDICIONES BIOLÓGICAS

DIMENSIONES

PRESENTACIÓN

10-39

autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ITEM N° 23: CINTA MATRIZ METÁLICA X 50 CM X 0.5 MM X 7 MM.

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> Tira o cinta flexible en rollo. Realizada en autoclave. Resistente a la corrosión. Acero quirúrgico inoxidable.
COMPOSICIÓN	<ul style="list-style-type: none"> Acéptico.
DIMENSIONES	<ul style="list-style-type: none"> Alúxico. Anchura: 0.5 mm y 7 mm. Longitud: 50 cm.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	<ul style="list-style-type: none"> El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ITEM N° 24: FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD REDONDA

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> Instrumento rotatorio de alta velocidad con parte activa de diamante de grano mediano, cinta azul con vástago de acero quirúrgico inoxidable, forma redonda de tallo mediano, para uso odontológico en desgaste de estructuras dentarias.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	<ul style="list-style-type: none"> Alúxico. El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ITEM N° 25: FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD REDONDA

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> Instrumento rotatorio de alta velocidad con parte activa de diamante de grano mediano, cinta azul con vástago de acero quirúrgico inoxidable, forma redonda de tallo mediano, para uso odontológico en desgaste de estructuras dentarias.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	<ul style="list-style-type: none"> Alúxico. El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

11-39

BASES INTEGRADAS

SUB ITEM N° 26: FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD FISURA LARGA CINTA AZUL

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> Instrumento rotatorio de alta velocidad con parte activa de diamante de grano mediano, cinta azul con vástago de acero quirúrgico inoxidable, forma de fisura larga de tallo largo, para uso odontológico en desgaste de estructuras dentarias.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	<ul style="list-style-type: none"> No Estéril. Alúxico. El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ITEM N° 27: FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD PIMPOLLO GRANDE CINTA AZUL

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> Instrumento rotatorio de alta velocidad con parte activa de diamante de grano mediano, cinta azul con vástago de acero quirúrgico inoxidable, forma de fíama grande de tallo mediano, para uso odontológico en desgaste de estructuras dentarias.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	<ul style="list-style-type: none"> No Estéril. Alúxico. El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ITEM N° 28: FRESA DE CARBURO TUNGSTENO DE ALTA VELOCIDAD CILINDRICA EXTRALARGA

DESCRIPCIÓN GENERAL	<ul style="list-style-type: none"> Dispositivo médico catalogado como instrumental rotatorio dental denominado "fresa" que se compone de una pieza de mano dental, de forma cilíndrica extra larga.
CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> De forma cilíndrica extralarga. Resistente al desgaste. Resistente a la corrosión. Resistente a la esterilización.
COMPOSICIÓN	<ul style="list-style-type: none"> Parte activa: de carburo tungsteno.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	<ul style="list-style-type: none"> No Estéril. Alúxico. El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

12-39

BASES INTEGRADAS

SUB ITEM Nº 29: CINTA MATRIZ CELULOIDE RECTA 10MM X 120MM X 0.05MM	
DESCRIPCIÓN GENERAL	Dispositivo médico que consiste en una tira o cinta de plástico sintético.
CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> Tira o cinta transparente. Poliéster de tipo Mylar. Auséptico.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	<ul style="list-style-type: none"> 10 mm x 120 mm x 0.05 mm.
DIMENSIONES	<ul style="list-style-type: none"> Sobre x 50 unidades.
PRESENTACIÓN	El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos (ANM).

SUB ITEM Nº 30: PAPEL ARTICULAR 1/2 ARCADEA X 12	
CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> Colores azul y rojo uno cada lado, para verificar las condiciones de uso. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos (ANM).
COMPONENTES Y MATERIALES	<ul style="list-style-type: none"> Separados por papel delgado protector. Desplazable, Caja x 12 block por 12 arcadas.
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> Papel encurtido impregnado o bañado con carbón. Block de cuadrantes dispuestos de 12 arcadas. El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos (ANM).

SUB ITEM Nº 31: PAPEL ARTICULAR 1 ARCADEA X 12	
CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> Colores azul y rojo uno cada lado, para verificar las condiciones de uso. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos (ANM).
COMPONENTES Y MATERIALES	<ul style="list-style-type: none"> Papel encurtido impregnado o bañado con carbón. Caja x 6 block de 12.
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos (ANM).

SUB ITEM Nº 32: AGUJAS DENTALES EXTRA LARGA DESECHABLES 31G X 12MM	
DESCRIPCIÓN GENERAL	Agujas dentales extralarga desechables
DIMENSIONES	<ul style="list-style-type: none"> 31 g x 12mm.
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> Caja x 100 unidades. El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos (ANM).

13-39

BASES INTEGRADAS

SUB ITEM Nº 33: SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 3/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 20 MM X 75 CM (CAJA X 36 UNID)

DESCRIPCIÓN GENERAL	
COMPONENTES Y MATERIALES	<ul style="list-style-type: none"> Unidad en tres versiones quirúrgicas para la aproximación de tejidos: seda negra y seda blanca. Sutura no absorbible. Heter: opaca, satén o nylon biocompatible, compatible de poliamida, no absorbible de fibra flexible y monofilamento. Aguja: acero inoxidable, grado médico uso clínico, con punta aliada. Condiciones biológicas: esteril, apéptico, adecuado a la presentación. Sutura: <ul style="list-style-type: none"> Incompatible con células y tejidos. Libre de nodulos, rebarbas, material extraño, piezas desmenuzables, porciones planas y separación de capas. El color debe ser homogéneo. Debe ser resistente al envenenamiento de la hebra con la aguja de acuerdo al promedio de resistencia establecido en la Norma Técnica declarada en su registro sanitario. Aguja: <ul style="list-style-type: none"> De forma cilíndrica redondeada. La punta debe ser de acero inoxidable de corrosión o de titanio. Indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y del la hebra. Libre de rebabas y aristas cortantes, puntas romas o deformes, lissas, fracturas, marcas de estratificación, abolladuras, áreas rugosas, huecillos, o cualquier otro defecto que comprometa su uso. Al final debe tener un pulido a espejo.
DIMENSIONES	<ul style="list-style-type: none"> Sutura: <ul style="list-style-type: none"> Cablear 3/0 Longitud: 75 cm (+/- 5 cm). Aguja: <ul style="list-style-type: none"> Con aguja 3/8 círculo cortante. Longitud: 20 mm (+/- 2 mm). Caja x 36 unidades.
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos (ANM).

SUB ITEM Nº 34: CAMPOS DESCARTABLES

DESCRIPCIÓN GENERAL	
COMPONENTES Y MATERIALES	<ul style="list-style-type: none"> Destinado para reducir los riesgos de transmisión de microorganismos víricos e bacterianos por exposición a sangre y fluidos corporales. Colores no lavable, inflamable e tela no tejida de polipropileno. Condiciones biológicas: Aseptico. Que no se desgarre durante su uso. La superficie externa debe ser absorbente y la interna impermeable, que impidan el flujo de líquidos de la parte interna a la externa y viceversa. La tapa debe ser de plástico rígido y no debe ser sujeta al tacto (los dedos no deben tocar ni manipular la parte del paquete). Caja conteniendo 500 unidades.
CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos (ANM).
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos (ANM).

14-39

16 Absolución de Observación presentada por la Empresa IMPORT MEDICA M&T S.A.C., En el ítem PAQUETE N°1, SUB ÍTEM 33, SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 3/0 C/A 3/8 CC 20MM X 75MM, Se acepta la PRESENTACIÓN: CAJA X 36 UNIDADES.

BASES INTEGRADAS

SUB ITEM N° 36: IONÓMERO DE VIDRIO DE RESTAURACIÓN DE TRIPLE CURADO, 1 FRASCO POLVO, 1 BOTELLA LIQUIDO, 1 BOTELLA PRIMER, 1 BOTELLA GLOSS, PUNTAS APLICADORAS.

DESCRIPCIÓN GENERAL:

Ionómero de vidrio de restauración y reconstrucción de dientes que ofrece las mismas propiedades físicas y químicas que un restaurador de ionómero de vidrio modificado con resina. En presentación polvillos, sus reacciones de curado incorporan la reacción ácido-base del ionómero de vidrio, el curado del radical libre de metacrilato por un "iniciador" y el Curado del radical libre de metacrilato en la oscuridad. Presentación: 5g botella de polvo, 2.5ml de líquido, 2ml de primer, 2ml de líquido glacador para terminado, puntas aplicadoras con esponjas, cucharas de mezcla.

El empaque debe cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ITEM N° 36: CINTA TESTIGO CALOR SECO 3/4 IN X 50 M (INDICADORA PIESTERILIZAR)

CARACTERÍSTICAS

- Tira o cinta flexible en rollo.
- Indicadora para esterilizar a calor seco.
- Resistente a la corrosión.
- Aislado.

CONDICIONES BIOLÓGICAS

El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ITEM N° 37: FRESA DE CARBURO DE TUNGSTENO ALTA VELOCIDAD REDONDA

DESCRIPCIÓN GENERAL

Dispositivo médico catalogado como instrumental rotatorio dental denominado "frest" que se compone de cabeza, cuello y vástago, diseñado para ser montado en una pieza de mano dental, de forma redonda.

CARACTERÍSTICAS

- De forma redonda.
- Resistente al desgaste.
- Resistente a la corrosión.
- Resistente a la esterilización.
- Parte activa de carburo tungsteno.
- No Estéril.
- Aislado.

COMPOSICIÓN

CONDICIONES BIOLÓGICAS

El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

15-39

SUB ITEM N° 38: FRESA DE CARBURO DE TUNGSTENO ALTA VELOCIDAD MULTILAMINADA FISURA

DESCRIPCIÓN GENERAL

Dispositivo médico catalogado como instrumental rotatorio dental denominado "frest" que se compone de cabeza, cuello y vástago, diseñado para ser montado en una pieza de mano dental, multilaminada fisura.

El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

CARACTERÍSTICAS

- Multilaminada fisura.
- Resistente al desgaste.
- Resistente a la corrosión.
- Resistente a la esterilización.
- Parte activa: de carburo tungsteno.
- No Estéril.
- Aislado.

COMPOSICIÓN

CONDICIONES BIOLÓGICAS

El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ITEM N° 39: FRESA DIAMANTE REDONDA PEQUEÑA

CARACTERÍSTICAS

Instrumento rotatorio con parte activa de diamante de grano normal, con vástago de acero quirúrgico para uso odontológico en desgaste de estructuras dentarias.

CONDICIONES BIOLÓGICAS

El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ITEM N° 40: HISOPO DE MADERA 6" X 100 UND.

CARACTERÍSTICAS

- Mungo de madera, bambú y parte activa algodón.
- Bolsa ó Caja x 100 unidades.

PRESENTACIÓN

El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ITEM N° 41: JUEGO DE CLAMPS KIT X 9 PIEZAS

CARACTERÍSTICAS

- De acero quirúrgico, variados para diferentes piezas.
- Kit x 9 piezas.

PRESENTACIÓN

El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

16-39

SUB ITEM Nº 42: TIRA LLA METÁLICA

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> • Lijas compuestas de una tira delgada. • Flexible de acero inoxidable. • De partículas finas de gran abrasividad. • 0mm x 100 mm • Paquete x 12 unidades.
DIMENSIONES	
PRESENTACIÓN	<p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>

SUB ITEM Nº 43: PELÍCULA RADIOGRÁFICA PERIAPICAL PARA NIÑO

CARACTERÍSTICAS	<p>Película integral radiográfica periapical para niño de velocidad ultra rápida de velocidad de alto contraste de tamaño 1/2", que puede ser procesado en forma manual y automática.</p>
DIMENSIONES	<ul style="list-style-type: none"> • 2.2 x 3.5 cm
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> • Caja x 100 unidades. <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>

SUB ITEM Nº 44: PELÍCULA RADIOGRÁFICA PERIAPICAL PARA ADULTO

CARACTERÍSTICAS	<p>Película radiográfica periapical integral de forma manual para adulto de 24 x 30 Agfa sensible al verde convencional.</p>
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> • Caja x 100 unidades. <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>

SUB ITEM Nº 45: LIQUIDO FIJADOR Y REVELADOR PARA PELICULAS DENTALES

CARACTERÍSTICAS	<p>Líquido concentrado para revelado manual diluir 1 parte de líquido en 3 partes de agua, con código de colores, libre de glutaraldehído, se cambia al revelador 1 minuto a temperatura ambiente y 5 minutos a 20°C pudiendo aumentar la temperatura del líquido revelador.</p>
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> • Frasco plástico de 828mL o (1005ml o 1000ml o 1075ml). <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>

17-39

SUB ITEM Nº 46: PIEDRA DE ARKANSAS REDONDA

DESCRIPCIÓN GENERAL	<p>Material odontológico denominado instrumental rotatorio dental que se compone de cabeza, cuello y vástago, diseñado para ser montado en una pieza de mano dental, de forma redonda (elíptica).</p>
COMPOSICIÓN	<ul style="list-style-type: none"> • Parte activa: piedra de Arkansas o micro grano de óxido de aluminio.
CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> • Vástago de acero inoxidable. • Parte activa de forma redonda (elíptica). • Crano fino. • Asíptico.
CONDICIÓN BIOLÓGICA	<p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>

SUB ITEM Nº 47: PIEDRA DE ARKANSAS FLAMA

DESCRIPCIÓN GENERAL	<p>Material odontológico denominado instrumental rotatorio dental que se compone de cabeza, cuello y vástago, diseñado para ser montado en una pieza de mano dental de forma flama.</p>
COMPOSICIÓN	<ul style="list-style-type: none"> • Parte activa: piedra de Arkansas o micro grano de óxido de aluminio.
CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> • Vástago de acero inoxidable. • Parte activa de forma flama. • Crano fino. • Asíptico.
CONDICIÓN BIOLÓGICA	<p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>

SUB ITEM Nº 48: PIEDRA DE ARKANSAS CILÍNDRICAS

DESCRIPCIÓN GENERAL	<p>Material odontológico denominado instrumental rotatorio dental que se compone de cabeza, cuello y vástago, diseñado para ser montado en una pieza de mano dental de forma cilíndrica.</p>
COMPOSICIÓN	<ul style="list-style-type: none"> • Parte activa: piedra de Arkansas o micro grano de óxido de aluminio.
CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> • Vástago de acero inoxidable. • Parte activa de forma cilíndrica. • Crano fino. • Asíptico.
CONDICIÓN BIOLÓGICA	<p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>

18-39

SUB ITEM Nº 49: HOJA DE BISTURÍ Nº 11

MATERIAL	<ul style="list-style-type: none">• Acero inoxidable de uso médico.• Que no pierda sus propiedades y características físicas durante su uso.• Adecuadamente duro y agudo (fuerza del elemento cortante).• La hoja de bisturí debe ensamblar perfectamente al mango del bisturí.• El grosor de la hoja quirúrgica en la zona de acople de 0,37 a 0,42 mm.• La hoja debe presentar resistencia a la corrosión.• Las hojas presentan una superficie pulida de alta reflexión, excepto en el filo de las hojas.• El filo o zona de corte de la hoja presenta un acabado suave con marcas de pulido en una sola dirección, perpendicular al filo del corte.• Acabado de todos los bordes y superficies se encuentra uniforme, libre de rebabas, fisuras, fracturas, marcas de canchido, ralladuras, áreas rugosas, muescas, corrosión, poros o superposición de material.
CONDICIÓN BIOLÓGICA	<ul style="list-style-type: none">• Estéril.• Asepto.
DIMENSION	<ul style="list-style-type: none">• N° 11
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none">• Caja x 100 unidades.• El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

SUB ITEM Nº 50: HOJA DE BISTURÍ Nº 15

MATERIAL	<ul style="list-style-type: none">• Acero inoxidable de uso médico.• Que no pierda sus propiedades y características físicas durante su uso.• Adecuadamente duro y agudo (fuerza del elemento cortante).• La hoja de bisturí debe ensamblar perfectamente al mango del bisturí.• El grosor de la hoja quirúrgica en la zona de acople de 0,37 a 0,42 mm.• No debe presentar corrosión.• Las hojas presentan una superficie pulida de alta reflexión, excepto en el filo de las hojas.• El filo o zona de corte de la hoja presenta un acabado suave con marcas de pulido en una sola dirección, perpendicular al filo del corte.• Acabado de todos los bordes y superficies se encuentra uniforme, libre de rebabas, fisuras, fracturas, marcas de canchido, ralladuras, áreas rugosas, muescas, corrosión, poros o superposición de material.
CONDICIÓN BIOLÓGICA	<ul style="list-style-type: none">• Estéril.• Asepto.
DIMENSION	<ul style="list-style-type: none">• N° 15
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none">• Caja x 100 unidades.• El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

19-39

BASES INTEGRADAS

SUB ITEM Nº 51: FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD FISURA LARGA

DESCRIPCIÓN GENERAL	<ul style="list-style-type: none">• Instrumento rotatorio de alta velocidad con parte activa de diamante de grano fino, cinta blanca con varillaje de acero quirúrgico inoxidable, forma de fisura mediana de tallo largo, para uso odontológico en desgaste de estructuras dentarias.• El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
---------------------	--

SUB ITEM Nº 52: FRESA DIAMANTE FLAMA

DESCRIPCIÓN GENERAL	<ul style="list-style-type: none">• Instrumento accesorio de operador dental para conformación de cavidades en restauración.
COMPONENTES Y MATERIALES	<ul style="list-style-type: none">• Alacón de polvo de diamante unido al metal por un proceso de galvanización: Grano fino.• Compuesto por un mango, cuello y cabeza de forma firma
CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none">• Con capacidad de desgaste por fricción.
CONDICIÓN BIOLÓGICA	<ul style="list-style-type: none">• Asepto.• El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

SUB ITEM Nº 53: PLACAS DE FOSFORO

DESCRIPCIÓN GENERAL	<ul style="list-style-type: none">• RX PARA VISTA SCAN TAMAÑO 3X4 Nº2.• Placa y fino como una película, por ello, fácil de posicionar.• Sistema de sujeción convencional• Sistema sin cable• Compatible con todos los formatos corrientes• Espacio de exposición más ancho• Más amplia escala de grises• Sistema para toda la consulta• En la mayoría de los casos, empleo con el sistema de rayos X estándar• El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
---------------------	---

SUB ITEM Nº 54: LIMAS PARA ENDODONCIA NRO 15

DESCRIPCIÓN GENERAL	<ul style="list-style-type: none">• 25 MM NÚMERO 15
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none">• Caja x 6 unidades.• El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

20-39

BASES INTEGRADAS

SUB ITEM Nº 55: LIMAS PARA ENDODONCIA NRO 20

DESCRIPCIÓN GENERAL	: 20 MM NUMERO 20
PRESENTACIÓN	: • Caja x 6 unidades : El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

SUB ITEM Nº 56: HILO DENTAL

CARACTERÍSTICAS	: • Modelamiento que no se deshilacha. : Hilo uniforme, de adecuada elasticidad, resistente a la tracción y a la abrasión. : Fiel comportamiento entre los dientes que limpia, protege con su uso. : Dispensador con hoja cortante. : Fibra polifluorenileno, monofilamento. : Cera microcristalina compuesta por hidrocarbonatos. : Hilo x 30 metros. : El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
COMPOSICIÓN	
DIMENSIONES	

SUB ITEM Nº 57: CONO DE GUTAPERCHA N 25

CARACTERÍSTICAS	: Material de obturación manual de conductos en endodancia en forma de cono de guspercha para obturación fría o caliente de consistencia de 0,02 %al 0,006 %al de N 25 de 25mm color del cono de acuerdo a su número de gusper. : Caja x 120 unidades : El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
PRESENTACIÓN	

SUB ITEM Nº 58: PAPEL CREPADO PARA ESTERILIZAR

CARACTERÍSTICAS	: Tipo de papel 170 x 1120 : De celulosa pura 100% : Papel de 60 gr/m2 : Material atóxico, no contiene aditivos analíticos, disolventes y/o pérmicos. : Sin bacterias, hongos, microorganismos. : Papel con elasticidad de alto relieve al tacto, resistente al rasgado por la succión. : Alta resistencia en seco y húmedo a la tensión y tracción. : Permeabilidad controlada, repelente al agua. : Permeable al agente esterilizante de vapor y gas de óxido de etileno. : Sin memoria : No se desmenuza ni se desmenuza : Alta resistencia y textura homogénea que facilita la adherencia al retirar el envase del material a esterilizar. : El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
-----------------	---

21-39

SUB ITEM Nº 59: FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD PIMPOLLO GRANDE CINTA ROJA

CARACTERÍSTICAS	: Instrumento rotatorio de alta velocidad con parte activa de diamante de grano mediano, cinta roja con vistado de acero inoxidable, para uso odontológico en desgate de estructuras dentales. : El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
-----------------	--

SUB ITEM Nº 60: GASA DOBLADA ESTERIL 5CM X 5CM X 8 PLEGUES X 5 UNIDADES

DESCRIPCIÓN GENERAL	: Tajo plano de algodón hidrófilo blanco, con número de hilo y peso indicados en el envase y materiales certificados.
MATERIAL	: Gasa de algodón 100% natural.
CARACTERÍSTICAS	: Caja de tejido uniforme. : No contiene, libre de pelusas o hilachas, color blanco, inodoro.
CONDICIÓN BIOLÓGICA	: No pre lavada. : Esteril.
DIMENSIONES	: Atasco. : Hiperalérgico. : Caja de unidades 5 cm x 5 cm x 8 unidades : El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

Características técnicas:

ITEM PAQUETE Nº 2: ADQUISICIÓN DE INSUMOS ODONTOLÓGICOS

SUB ITEM Nº 1: ANESTESIA DENTAL (MEPIVACAÍNA) AL 3% S/ VASO CONSTRICTOR CAJA X 60 CARTUCHOS VIDRIO / 64MG/ML INY 1.8ML

CARACTERÍSTICAS	: Anestesia dental mepivacaína al 3% en vaso constrictor, conductor de cristal aluminado, para disminuir la anestesia, efecto vasoconstrictor, adictivo para pacientes con riesgo cardiovascular y asma.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	: Atóxico e hipo alérgico.
PRESENTACIÓN	: 5 bilíter conteniendo 10 cartuchos de anestesia cada uno.
EMPAQUE	: Caja Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento Exento de partículas extrañas Exento de rebabas y/o aristas cortantes : El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

22-39

SUB ITEM Nº 2: FLUOR GEL NEUTRO X 200 ML

DESCRIPCIÓN GENERAL	: Utilizado para prevención y tratamiento de caries incipiente dental.
CARACTERÍSTICAS	: Líquido gel, viscoso de fácil aplicación, espesación y adhesión.
COMPONENTES Y MATERIALES	: Fluor gel neutro (monofluor fosfato sódico).
PRESENTACIÓN	: Frasco conteniendo 200 ml
	: Gel homogéneo, viscoso, transparente, libre de olor y de partículas extrañas. El envase inmediato y mediatos de la especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

SUB ITEM Nº 3: REVELADOR DE PLACA BACTERIANA LIQUIDO X 10 ML

CARACTERÍSTICAS	: Consistencia líquida.
COMPOSICIÓN	: Libre de partículas extrañas.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	: Eritrosina o eritrosina sódica.
	: Alcohol.
	: Astringente.
	: Hipodermolítico.
DIMENSIÓN	: Frasco x 10 ml.
	: El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

SUB ITEM Nº 4: SELLANTE DE FOSAS Y FISURAS FOTOCURABLE X 2.5 G

DESCRIPCIÓN GENERAL	: Dispositivo médico diseñado para el sellado de fosas y fisuras del esmalte dental fotopolimerizable o fotocurable.
CARACTERÍSTICAS	: Material fotopolimerizable para sellado de fosas y fisuras.
	: Radiopaco.
	: Libre fibra.
	: De baja viscosidad.
	: Resistente a la abrasión.
	: Accesorios: mínimo (10) aplicadores desechables o compatibles para su aplicación.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	: Astringente.
DIMENSIÓN	: Hipodermolítico.
	: Kit de capacidad de 2.5 g.
	: Incluye: 02 (dos) jeringas de 1.2ml.
	: El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

23-39

BASES INTEGRADAS

SUB ITEM Nº 5: FLUOR GEL ACIDULADO 1.23 % X 200 ML

DESCRIPCIÓN GENERAL	: Dispositivo médico de aplicación tópica a base de fluor gel.
CARACTERÍSTICAS	: Acción anticariogénica.
	: Viscosidad excelente para el uso con cubetas.
	: Efecto tixotrópico.
	: Agredible sabor.
COMPOSICIÓN	: Gel de fluoruro de sodio al 2%, acidulado al 1.23% de Hn de fluor.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	: Astringente.
DIMENSIÓN	: Frasco x 200 ml con dispensador.
	: El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

SUB ITEM Nº 6: RESINA FOTOCURABLE KIT (4 JERINGAS DE 4G C/U, 1 SINGLE BOND 6G, 1 SCOTCHBOND DE 9ML, 60 UND MICROBROCHAS, 1 PORTAESCOBILLAS, 1 DISPENSADOR DE RESINA)

CARACTERÍSTICAS	: Resina universal con exclusiva nanotecnología, con un sistema sencillo y versátil, contiene una amplia gama de tonos, opacidades y un incomparable brillo. Restauración anterior y posterior directa e indirecta (clases I, II, III, IV, V). Restauración de caries, fracturas, aberturas, carillas, carillas múltiples. Técnica de autolixado con bobinera. Reconstrucción de claudas. Restauraciones indirectas anteriores y posteriores incluyendo carillas e incrustaciones. Presentación: 4 jeringas de 4g c/u, 1 single bond 6g, 1 scotchbond de 9ml, 60 und microbrochas, 1 portaesbilla y 1 dispensador de resina.
PRESENTACIÓN	: 4 jeringas de 4g c/u, 1 single bond 6g, 1 scotchbond de 9ml, 60 und microbrochas, 1 portaesbilla, 1 dispensador de resina.
	: El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

SUB ITEM Nº 7: CEMENTO TEMPORARIO SIN EUGENOL AUTOCURABLE (BASE 25 G + CATALIZADOR 25 G)

CARACTERÍSTICAS	: Sin sabor.
COMPOSICIÓN	: Buena adherencia, plasticidad y óptima tolerancia.
	: Sistema para-pasta.
	: Base eugenol o resina natural, ácidos grasos, aceites, linol, copa natural, con o sin agente bacteriostático, esencia aromática.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	: Catalizador: óxido de zinc, óxido de magnesio, aceites esenciales, linol, colorantes.
	: Atascos.
	: Hipodermolítico.
DIMENSIONES	: Base: 25g - 30 g
PRESENTACIÓN	: Catalizador: 25 g - 30 g
	: Caja con 2 tubos
	: El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

24-39

BASES INTEGRADAS

SUB ITEM Nº 8: EUGENOL LIQUIDO X 20ML	
DESCRIPCIÓN GENERAL	
Dispositivo médico a base de eugenol (aceite de clavo de olor).	
CARACTERÍSTICAS	• Líquido oleoso de color amarillo.
COMPOSICIÓN	• Eugenol (aceite de clavo de olor).
CONDICIONES BIOLÓGICAS	• Aseptico.
PRESENTACIÓN	• Frasco x 20 ml.
El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	

SUB ITEM Nº 9: ACEITE PARA PIEZA DE MANO X 480 ML	
DESCRIPCIÓN GENERAL	
Dispositivo a base de aceite lubricante de baja viscosidad con aditivos para prevenir oxidaciones, en spray refrigerante.	
CARACTERÍSTICAS	• Capa protectora: propiano – butano que no dañe la capa de esmalte, no contaminante.
• Aceite lubricante de baja viscosidad con aditivos para prevenir oxidaciones.	
• Spray refrigerante.	
• Accesorios: con aplicador plástico y/o aplicador metálico para su uso.	
CONDICIONES BIOLÓGICAS	• Aseptico.
DIMENSIONES	• Frasco x 480 ml.
El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	

SUB ITEM Nº 10: ÁCIDO ORTOFOSFÓRICO EN GEL GRABADOR DE ESMALTE	
DESCRIPCIÓN GENERAL	
Material odontológico compuesto de ácido fosfórico u ortofosfórico al 37%, disuuelto en jeringa con aguja desechable.	
CARACTERÍSTICAS	• Aseptico.
• Gel de consistencia densa o líquida de viscosidad baja o media.	
• Color azul.	
COMPOSICIÓN	• Ácido fosfórico u ortofosfórico al 37% en gel.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	• Aseptico.
DIMENSIONES	• Jeringa de 13 gramos.
El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	

25-39

BASES INTEGRADAS

SUB ITEM Nº 11: CEMENTO POLICARBOXILATO (POLVO-LIQUIDO) 25G/17ML	
DESCRIPCIÓN GENERAL	
Dispositivo médico que consta de un sistema de polvo – líquido, compuesto de óxido de zinc, magnesio y ácido poliacrílico.	
CARACTERÍSTICAS	• Tiempo de fraguado de 5 – 7 minutos.
COMPOSICIÓN	• Color universal.
• Sistema de polvo – líquido compuesto por: Polvo: óxido de zinc, óxido de magnesio, fluoruro de zinc, óxido de aluminio, pequeñas cantidades de hidróxido de calcio.	
• Líquido: ácido poliacrílico, copolímeros, agua.	
CONDICIONES BIOLÓGICAS	• Aseptico.
DIMENSIONES	• Líquido: frasco conteniendo 17 ml.
• Polvo: frasco conteniendo 25 g.	
El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	

SUB ITEM Nº 12: CLORHEXIDINA DICLONATO 0.12% + CETILPIRIDINIO 0.05%	
DESCRIPCIÓN GENERAL	
Solución para enjuague bucal con aroma y sabor mentolado, sin alcohol, con diclonato de clorhexidina al 0.12% y cetilpiridinio 0.05%.	
PRESENTACIÓN	• Frasco x 500 ml en envase de plástico con dispensador.
El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	

SUB ITEM Nº 13: FLUOR BARNIZ X 0.5 ML	
DESCRIPCIÓN GENERAL	
Dispositivo médico en forma líquida, destinado principalmente a prevenir la caries dental o reducir la hipersensibilidad dentinaria.	
CARACTERÍSTICAS	• Remineralización del esmalte.
• Tratamiento de manchas blancas.	
• Tratamiento de dientes con cuellito hipersensible.	
COMPOSICIÓN	• Con alta liberación de fluor.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	• Fluoruro de sodio al 5%.
PRESENTACIÓN	• Aseptico.
• Aléxico.	
• Caja x 50 sachet.	
El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	

26-39

BASES INTEGRADAS

SUB ITEM N°14: IONOMERO DE VIDRIO FOTOPOLIMERIZABLE PARA BASE,
POLVO 9G Y LIQUIDO 5.5ML

DESCRIPCIÓN GENERAL	<p>• Nacional, fabrico como base en restaurantes de comida de desayunos, desayuno para base y lunch que combina la comodidad de la foliopteris/capción con la liberación de sabor y alta fuerza de la adhesión.</p> <p>• Pólvo: 3 gr.</p> <p>• Líquido: 3.5 ml.</p> <p>• Para medicina, block macerador e instructivo.</p> <p>• AMPLIO.</p>
CARACTERÍSTICAS	<p>• El envase inmediato y modular del bax deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en el Registro Sanitario. Se los aceptará como empaque inmediato autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en conformidad con las normas emitidas por la Autoridad Nacional de Medicamentos (ANM).</p>
CONDICIONES BIOLÓGICAS	

SUB ITEM Nº 15: LIDOCAINA CLORIDRATO + EPINEFRINA 36 MG + 18 µG/ML

PRESENTACIÓN

ANÁLISIS: Este producto está formulado con un extracto de *Valeriana officinalis* de alta calidad, con un contenido de 0.015 mg de valerianato de calcio por cada mL de solución. Cada ampolla contiene 10 mL de solución.

INDICACIONES: Este producto está indicado para el tratamiento de la ansiedad, el estrés, la insomnia, la irritabilidad, la fatiga, la falta de concentración, la pérdida de memoria, la hiperactividad, la hiperemotividad, la hipertensión, la hiperlipidemia, la hipercolesterolemia, la hipertrigliceridemia, la hiperuricemia, la hiperacididad, la hiperacidez, la hiperacidez gástrica, la hiperacidez duodenal, la hiperacidez estomacal, la hiperacidez intestinal, la hiperacidez colónica, la hiperacidez biliar, la hiperacidez pancreática, la hiperacidez salivaria, la hiperacidez sudorípara, la hiperacidez lacrimal, la hiperacidez ocular, la hiperacidez nasal, la hiperacidez auditiva, la hiperacidez olfativa, la hiperacidez gustativa, la hiperacidez táctil, la hiperacidez térmica, la hiperacidez dolorosa, la hiperacidez emocional, la hiperacidez intelectual, la hiperacidez espiritual, la hiperacidez moral, la hiperacidez social, la hiperacidez política, la hiperacidez económica, la hiperacidez cultural, la hiperacidez científica, la hiperacidez tecnológica, la hiperacidez artística, la hiperacidez deportiva, la hiperacidez recreativa, la hiperacidez educativa, la hiperacidez sanitaria, la hiperacidez ambiental, la hiperacidez global.

SUB ITEM N° 16: OXIDO DE ZINC X 450 GR.

DESCRIPCION GENERAL	COMPOSICION
<ul style="list-style-type: none"> - Frasco único conteniendo 450 gramos de polvo de zinc. Es compatible con lejías duras y blandas. - El polvo de zinc o zinc blanco es un compuesto químico que se utiliza para la limpieza de superficies metálicas. - El uso de este producto requiere el uso de EPP, en forma general es Zn. 	<ul style="list-style-type: none"> - El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato al envase en el que se produce el producto. Las condiciones de conservación y normalidad de producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la

SUB ITEM Nº 17: PASTA PARA PROFILAXIS DENTAL X 90G

[illegible]

27-39

BASES INTEGRADAS

SUB ITEM N° 18: SET DE SISTEMA DE PULIDO PARA RESINA COMPUESTAS
: Para pulido a alto brillo para restauraciones de resina

completa y íntegra de video, copias y pautas con medio abrasivo de carburo de silicio, que al desgaste las copillas siempre muestren un nuevo medio abrasivo. Set de 3 copas grandes y 3 copas pequeñas y 5 puntas.

El envase inmediato y mediado del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Su aceptación como envase inmediato lo autorizo en su registro sanitario, que asegure la conservación y la hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en conformidad con las especificaciones de la ANMAT, Autoridad Nacional de Medicamentos y Alimentos.

SUB ITEM Nº 19: GASA HEMOCOLAGENO 12 X 10 CM

DESCRIPCIÓN GENERAL	REQUISITOS
• CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> • Dispositivo médico a base de colágeno, indicado para controlar la hemorragia en los procedimientos quirúrgicos dentales. • Que garantice buena absorción y hemostasia. • De uso en cirugía periodontal, oral o maxilofacial. • Tipo: colágeno absorbible. • Estéril. • Alérgico.
• COMPOSICIÓN	<ul style="list-style-type: none"> • Hipotalerphénico. • Gasa 12 x 10 cm.
• CONDICIONES BIOLÓGICAS	<ul style="list-style-type: none"> • El envase inmediato y mediato del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se asumirá como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarlos de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en el envase inmediato, en el envase mediato y en el envase primario para la distribución.
• DIMENSIONES	<ul style="list-style-type: none"> • Autoridad Nacional del Medicamento: ANS.

SUB ITEM N° 20: BAJALENGUA

DESCRIPCIÓN GENERAL	CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS	DIMENSIÓN	PRESENTACIÓN
<p>Balabanga de madera, cuyo uso médico es para depurir la lengua y permitir examinar la cavidad oral y faríngea.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • COMPONENTES Y MATERIAL: <ul style="list-style-type: none"> • Material: madera de uso clínico hospitalario. • Color: natural. • Marca: Sin marca. • CARACTERÍSTICAS: <ul style="list-style-type: none"> • Madera pulida con bordes ovalados en los extremos, lisa sin asillas ni perforaciones. • Que no se deteriore durante el uso (que no pierda sus propiedades y características físicas). • Exento de partículas extrañas, resabios y/o aristas cortantes. • Estándar: <ul style="list-style-type: none"> • Estándar. 	<ul style="list-style-type: none"> • Caja x 100 unidades 	<ul style="list-style-type: none"> • El envase inmediato y mediatos el bien deberá cumplir con las exigencias de la Norma S. 100. • Se adquirirá como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embaltarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente aplicable por la autoridad sanitaria.

28-39

BASES INTEGRADAS

SUB ITEM N° 21: BENZOCAÍNA
DESCRIPCIÓN GENERAL

SUB-TEMAS	DESCRIPCION GENERAL
1.2	<p>Gaj americano con benzocaina al 20%, que actúa rápidamente sin asociar dolor.</p> <p>Con la especie inmediato y mediado del bien deber cumplir con las especificaciones autorizadas en su Reglamento Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y homogeneidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de estabilidad.</p> <p>La autoridad competente es la autoridad competente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos: ANA.</p>

SUB ITEM N° 22: HIDROXIDO DE CALCIO	
DESCRIPCIÓN GENERAL	: Do

DESCRIPCIÓN GENERAL

De uso como recubrimiento pulpar, directo e indirecto.

COMPONENTES Y MATERIALES

- **KIT** conteniendo pasta: Dase y catalizador
 - **COMPUESTO** por:
 - **Resina** como componente principal. Ester
 - **ácido salicílico** (Ester de ácido salicílico) sulfato de bario.
 - **CATALIZADOR**. Componentes principales
 - **Aluminate alcalino**, hidróxido de calcio, óxido de zinc.
 - **Fluoropaco**
 - **Acido**
- **BLOCK** de media.
- **ACCESORIO**:
 - **VOLUMEN**: Dase 13 g y catalizador 11 g

El envase inmediato y modisto del bien deber cumplir con las especificaciones autorizadas en su conjunto con las especificaciones autorizadas en su conjunto con las especificaciones autorizadas en su conjunto con la autorización en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en la forma de presentación autorizada por la Autoridad Nacional de Medicamentos (ANM).

CARACTERÍSTICAS

SUB ITEM N° 23: PARAMONOCLOFENOL ALCANFORADO

SUBSISTEM N. 23: PARACETAMOL/CLOROFENOL/ALCANFOR/ACETILSALICILATO	<ul style="list-style-type: none"> • Frasco de vidrio a la medida de dosier (mg), atenuar el golpeo y el ruido al ingerir. • Botella de plástico con tapa rosca y tapón de plástico para la medicación pediátrica. • Botella de plástico con tapa rosca y tapón de plástico para la medicación pediátrica.
COMPOSICIÓN	<ul style="list-style-type: none"> • Clorfenol. • Alcanfor. • Alcohol etílico. • Agua.
CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> • Antibacteriano. • Frasco de color ámbar con tapa rosca y tapa plástica de presión.
CONDICIÓN BIOLÓGICA	<ul style="list-style-type: none"> • Aseptico.
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> • Frasco x 20 ml. • El frasco (envase) y medidor del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y homogeneidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotellarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la

29-39

Bases Integradas

SUB ITEM N° 28: PASTA ALVEOLAR X 10 GR

DESCRIPCIÓN GENERAL	<ul style="list-style-type: none"> • Dispositivo médico a base de un anestésico, isotónico y eugenol, diseñado para proteger, cubrir y proporcionar un entorno de curación. • Anestésico local (lidocaína, benzocaína u otros). • Eugenol. • Accón: <ul style="list-style-type: none"> - Anestésica. - Antiélica. • Frasco x 10 gr
COMPOSICIÓN	El envase inmediato y mediato del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y homogeneidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotellarse de acuerdo a las especificaciones de la Norma Mexicana de cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos ANM.
CARACTERÍSTICAS	
CONDICIÓN BIOLÓGICA	
DIMENSIONES	

6.2 Condiciones de operación (Blends)

No Aplica

6.3 Condición del Material

Nuovo

6.4 Plan de trabajo (Servicios)

No Aplica

6.5 Recursos a ser provistos por el proveedor (Servicios)

No Aplica

6.6 Recursos a ser provistos por el OBAC o la Entidad (Servicios)

No Aplica

6.7 En caso de requerirse capacitación y/o entrenamiento como parte de la prestación principal (Bienes y Servicios)

No Application

6.8 Contrataciones de carácter permanente, cuya provisión se requiera de manera continua o periódica (Bienes y Servicios)

No Aplica

7. EMBALAJE Y ROTULADO (Bienes y Servicios)

CONCLUSIONS

Embalaje:

El embalaje de los materiales, según su condición y/o presentación, deberá cumplir con los siguientes requisitos:

- ✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.
- ✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, presidiendo el número de cajas apilables.
- ✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del material, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento. Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del medicamento.

31.39

En las caras laterales debe decir "FRAGIL" con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una fecha el sonido correcto para la posición de la caja. Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros. Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta (parihuela) estándar común según NTP vigente; asimismo, debe considerarse:

- Envase primario: que garantice la integridad y conservación de las cualidades fotosensibles de las películas radiográficas.
- Envase secundario: el embalaje debe ser en cajas de cartón de primer uso, resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento, que facilite su conteo y apilamiento, debidamente rotulado indicando como mínimo: nombre de producto, cantidad, lote y fecha de vencimiento.

Rotulado:

De acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en el marco de los dispositivos legales con los cuales se otorgó la inscripción o reinscripción de su registro sanitario (Capítulo IV del Título II, de Envases y Rotulados del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificaciones, según corresponda) y ser impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.

Tratándose del número de lote y fecha de expiración, éstos también podrán ser impresos en alto o bajo relieve.

- Envase inmediato: sólo se aceptará envase inmediato que asegure la conservación y hermeticidad del producto, según corresponda, a su presentación, el mismo que deberá contener rotulado impreso de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario. En el caso que el envase inmediato, por su tamaño, no pueda contener toda la información, deberá contener la información señalada en los artículos 44 y 45, según sea el caso, del Capítulo II del Decreto Supremo N° 016-2011-SA.

- Envase mediano: en envase autorizado en el registro sanitario que permita proteger el producto durante su transporte y almacenamiento. Será exigible que cada envase mediano lleve impreso el Código de Identificación Estándar en Salud, Código EAN/UCC (European Article Numbering/The Uniform Code Council), al cual se denominará código específico del producto farmacéutico (DS N° 024-2005-SA, Identificación Estándar de Dato en Salud N° 002: "Producto Farmacéutico en el Sector Salud", numeral 4.3.2), cuando entre en aplicación el citado dispositivo.

- Logotipo: el envase mediano e inmediato de los materiales a adquirirse, debe llevar el logotipo en impresión *inkjet* marcaje directo sobre blíster, estuche, tubos y cajas solicitado por la respectiva Entidad, con letras visibles y tinta indeleble, preferentemente de color negro.

ENVASE INMEDIATO:

"FUERZA AEREA DEL PERU"
PROHIBIDA SU VENTA

ENVASE MEDIANO:

"FUERZA AEREA DEL PERU"
N°
PROHIBIDA SU VENTA

32-39

BASES INTEGRADAS

- Inserto: se debe adjuntar para cada envase mediano, el inserto aprobado en su registro sanitario. El contenido del inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en los artículos 44, 45 y 48, según corresponda, del Capítulo II del Decreto Supremo N° 016-2011-SA.

8. REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS NACIONALES (Bienes y Servicios).

- Ley N° 26842, Ley General de Salud.
- Ley N° 29549, Ley de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Decreto Supremo N° 016-2011-SA, Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, y sus Modificaciones.
- Decreto Supremo N° 014-2011-SA, Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos, y sus Modificaciones.
- Decreto Supremo N° 018-2020-SA, que dicta disposiciones referidas al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura y el Certificado de Producto Farmacéutico o Certificado de Libre Comercialización, para la inscripción, reinscripción y cambios en el Registro Sanitario y la importación, de Productos Farmacéuticos y Dispositivos Médicos; así como, otras disposiciones para el funcionamiento de los Establecimientos Farmacéuticos.
- Decreto Supremo N° 036-2020-SA, Decreto Supremo que modifica el Decreto Supremo N° 018-2020-SA, que dicta disposiciones referidas al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura y al Certificado de Producto Farmacéutico o Certificado de Libre Comercialización, para la inscripción, reinscripción y cambios en el Registro Sanitario y la importación, de productos Farmacéuticos y Dispositivos Médicos; así como otras disposiciones para el funcionamiento de los establecimientos farmacéuticos.
- Resolución Ministerial N° 113-2015/MINSA y Modificaciones "Manual de Buenas Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios en Laboratorios, Droguerías, Almacenes Especializados y Almacenes Aduaneros".

8.1 DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA PARA ACREDITAR CUMPLIMIENTO DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Para acreditar el cumplimiento de las características técnicas el postor deberá presentar la siguiente documentación obligatoria (sirven para acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas):

- 1.1.1. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitido por la ANMI, que comprenda las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado, emitido por la ANMI, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de los países con los cuales exista reconocimiento mutuo, según legislación y normativa vigente.

Importante:

Comprobar, Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del fabricante nacional o extranjero emitido por la autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios o documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de Dispositivo Médico: 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.

33-39

BASES INTEGRADAS

Para el caso de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios fabricados en el extranjero, en el marco de la inscripción en el Decreto Supremo N° 012-2016-SA, el postor deberá presentar Declaración Jurada de presentación de solicitud de certificación de BPM y estar comprendido en el listado de Laboratorios Extranjeros puntualmente de certificación en BPM unificado por la ANM.

Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, éstos deben tener una antigüedad no mayor de dos (2) años contados a partir de la fecha de su emisión

1.1.2. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del Establecimiento Farmacéutico del proveedor, emitida por la ANM o ARM, según corresponda y cuando corresponda.

Importante:

Para el caso que el postor contrate el servicio almacenamiento con un tercero, además de presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor, se deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañando para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambos partes (contrato de arrendamiento que garantice que está habiendo uso de los Almacenes).

1.1.3. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDT vigente, aplicable a partir de la entrada en vigencia según lo establecido en la normativa correspondiente, cuando corresponda.

1.1.4. Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID como Autoridad Nacional de Medicamentos - ANM del Ministerio de Salud - MINSA. Además, las Resoluciones de modificación o autorización, en tanto estas tengan por finalidad la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el bien ofertado. No se aceptarán bienes cuyo Registro Sanitario esté suspendido o cancelado.

Importante:

Para el caso de productos que no requieren Registro Sanitario, presentar copia del documento que se adjunte al Copia del listado de productos que no requieren registro sanitario, vigente por la ANM, si o Carta de consulta a la ANM, reafirmando el listado de productos.

1.1.5. Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente, el mismo que deberá ser verificado con lo vigente autorizado.

1.1.6. Copia simple del Rotulado de los envases inmediato, mediato y del inserto del bien ofertado, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario.

Importante:

Cuando el producto farmacéutico en su envase inmediato cuente con sello de seguridad hermético y que necesiten un tratamiento especial en su manejo, almacenamiento y traslado, que proteja su vulnerabilidad, no se aceptará el Rotulado impreso. Debiendo cumplir para aquellos envases inmediato en cuanto correspondi al producto.

34-39

BASES INTEGRADAS

1.1.7. Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, a nombre del postor, así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida 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 Regional de Medicamentos - ARM del Ministerio de Salud - MINSA, según corresponda.

La exigencia de la vigencia del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) y Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) y Buena Práctica de Distribución y Transporte (BPDT) se aplica durante todo el proceso de selección y ejecución contractual. Para el caso de los productos farmacéuticos inyectables con solvente, además de la documentación solicitada para el producto, se deberá adjuntar la documentación correspondiente al solvente.

9. NORMAS TÉCNICAS (Bienes y Servicios)

No Aplica

10. MODALIDAD DE CONTRATACIÓN (Bienes)

No Aplica

11. ACONDICIONAMIENTO, MONTAJE O INSTALACIÓN (Bienes)

No Aplica

12. TRANSPORTE Y SEGUROS (Bienes y Servicios)

No Aplica

13. GARANTÍA TÉCNICA Y/O COMERCIAL (Bienes y Servicios)

Los bienes materia tienen que contar con una cobertura total de garantía por defectos de fabricación, averías o fallas, la garantía de fábrica del bien a adquirir debe ser igual o mayor a dieciocho (18) meses los que se computarán desde la conformidad emitida por el Comité de Control de Calidad y el Área Usuaria.

VIGENCIA DEL BIEN

La vigencia del bien deberá ser igual o mayor a dieciocho (18) meses al momento de su(s) fecha(s) de entrega en los almacenes del SESAN FAP. Excepcionalmente, se aceptará una vigencia mínima de dieciocho (18) meses, en función del estudio de mercado y de la evaluación efectuada por nuestra Entidad considerando la finalidad de la contratación.

14. DISPONIBILIDAD DE SERVICIOS Y REPUESTOS (Bienes)

No Aplica

15. VISITA (Bienes y Servicios)

No Aplica

16. PRESTACIONES ACCESORIAS A LA PRESTACIÓN PRINCIPAL

16.1 Mantenimiento preventivo

No Aplica.

16.2 Soporte técnico

No Aplica

35-39

BASES INTEGRADAS

16.3. Capacitación y/o entrenamiento
No Aplica

17. LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN
Lugar. - La entrega de los bienes se efectuará en el almacén del Servicio de Sanidad y Farmacia, sito. Jr. Manuel Segura N° 422, distrito de Lima, provincia y departamento de Lima, en el horario de 08:00 a 12:00 horas, de lunes a viernes.

Plazo. - diez (10) días calendario, los que se computarán desde el día siguiente de suscrito el contrato o recepción de la orden de compra por el proveedor, según corresponda.

18. ENTREGABLES
Una sola entrega

19. ADELANTOS
No se otorgarán adelantos al contratista.

20. CONFIDENCIALIDAD (Bienes y Servicios)

El contratista está obligado a guardar la confidencialidad y reserva absoluta en el manejo de información a la que se tenga acceso y que se encuentre relacionada con la prestación, quedando prohibido revelar dicha información a terceros.

En tal sentido el contratista debe dar cumplimiento a todas las políticas y estándares definidos por la Entidad, en materia de seguridad de la información, dicha obligación comprende la información que se entrega, como también la que se genera durante la realización de las actividades y la información producida una vez que se haya concluido la entrega, dicha información puede consistir en mapas, dibujos, fotografías, mosaicos, planos, informes, recomendaciones, cálculos, documentos y demás documentos e información compilados o recibidos por el contratista.

21. CONFORMIDAD DE LOS BIENES Y SERVICIOS
No Aplica

22. FORMA Y MEDIOS DE PAGO (Bienes y Servicios)

22.1. FORMA DE PAGO.
La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en un único pago.

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

En caso de retraso en el pago por parte de la Entidad, salvo que se deba a caso fortuito o fuerza mayor, el contratista tendrá derecho al pago de intereses legales conforme a lo establecido en el artículo 39 de la Ley de Contrataciones del Estado y en el numeral 171.2 del artículo 171 de su Reglamento, los que se computan desde la oportunidad en que el pago debió efectuarse.

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

- Recepción y conformidad por el jefe de la Sección de Almacenes del Departamento de Abastecimiento, el Comité de Control de Calidad y el jefe del Departamento de Abastecimiento.
- Informe del funcionario responsable del jefe del Departamento de Farmacia (Área Usuaria) emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.
- Guía de Remisión.

23. OTRAS PENALIDADES APLICABLES (Bienes y Servicios)

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:

$$F = 0.25 \text{ para plazos mayores a sesenta (60) días o;}$$
$$F = 0.40 \text{ para plazos menores o iguales a sesenta (60) días.}$$

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 a lo establecido en el numeral 162.5 del artículo 162 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

La penalidad será deducida del pago final o si fuera necesario, se cobra del monto resultante de la ejecución de la garantía de fiel cumplimiento.

La penalidad puede alcanzar un monto máximo equivalente al diez por ciento (10%) del monto del contrato vigente.

Cuando se llegue a cubrir el monto máximo de la penalidad por mora, la Entidad puede resolver el contrato por incumplimiento.

24. RESPONSABILIDAD DEL CONTRATISTA (Bienes y Servicios)

El plazo máximo de responsabilidad por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de los bienes ofertados será de dieciocho (18) meses contados a partir de la conformidad otorgada; previa entrega en los almacenes del Servicio de Sanidad y Farmacia. En ese sentido, de presentar una vigencia menor a dieciocho (18) meses, el proveedor debe adjuntar una Carta de Compromiso de Canje por vigencia de producto, vicios ocultos o defectos de fabricación.

COMPROMISO DE CANJE:

El proveedor deberá presentar Declaración Jurada de Compromiso de Canje por fecha de verificación y/o reposición por vicios ocultos, defectos de fabricación y/o fallantes del producto (DEBE SER ACORDE CON EL ANEXO O FORMATO E.I. FORMATO 2), los bienes a ingresar en el canje tendrán una vigencia igual o mayor a lo ofertado en el proceso de selección.

CONTROL DE CALIDAD

Los productos farmacéuticos a adquirir estarán sujetos al control de calidad a su entrega en el lugar de destino final y se realizará por el Comité Control de Calidad de nuestra Institución. Los controles de calidad se realizarán de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, asimismo aceptará informes de los laboratorios que conforman la Red de Laboratorios Oficiales de Control de Calidad del país, solamente en caso de presentarse alguna queja u observación de parte del usuario o reporte relacionado a la calidad del producto, la entidad podrá solicitar el control posterior (a la entrega) del lote en cuestión al proveedor de ser el caso a un laboratorio acreditado de la Red de Laboratorios de Control de Calidad.

Para el control de calidad, el proveedor deberá entregar al personal de control de calidad, al momento del muestreo, lo siguiente: -Copias fotostáticas de: Certificado de análisis o Protocolo de análisis del lote adquirido - Especificaciones técnicas del producto terminado. - Técnica analítica o metodología de análisis actualizada del Producto Farmacéutico terminado, según lo autorizado en su Registro Sanitario. Para el caso de metodología propia, debe precisar la versión y el año de la misma. Copia de Certificados: BPM, BPA, y BPDT (este último exigible para productos condiciones especiales de cadena de frío). Autorización Sanitaria del establecimiento farmacéutico expedida por la autoridad nacional en medicamentos (DIGEMID/DIRESAS) y carta compromiso de cumplimiento en las bases.

CONFORMIDAD

La conformidad estará a cargo del Jefe de Almacén especializado, previa presentación de copia simple de los documentos señalados en el numeral. La conformidad de recepción de la prestación por parte de LA ENTIDAD no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos del bien. El plazo máximo de responsabilidad del contratista es un plazo no menor a (18) meses del bien.

25. PROPIEDAD INTELECTUAL

La Entidad tiene todos los derechos de propiedad intelectual, incluidos sin limitación, las patentes, derechos de autor, nombres comerciales y marcas registradas respecto a los productos o documentos y otros materiales que guardan una relación directa con la prestación o que se hubieren creado o producido.

26. CONDICIÓN DE LOS CONSORCIOS (Bienes y Servicios)

- Número máximo de Consorcios: 02 integrantes
- Porcentaje de participación: El integrante del consorcio que acredite mayor experiencia tendrá el 70% de participación.

27. SUBCONTRATACIÓN (Bienes y Servicios)

No Aplica

38-39

BASES INTEGRADAS

28. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (MERCADO NACIONAL) (Bienes y Servicios)

A	CAPACIDAD LEGAL
	HABILITACIÓN
	Requisitos: Autorización Sanitaria de Laboratorio y/o Droguería, según corresponda, expedida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID). Acreditación: Para acreditar los requisitos de habilitación deberá presentar en original o copia simple los siguientes documentos: Copia simple de la Resolución de Autorización de Sanitaria de Laboratorio y/o Droguería según corresponda, expedida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID). Experiencia DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD Requisitos: El postor debe acreditar un monto facturado acumulado (igual o menor a tres (3) veces el valor estimado o del ítem que se determine en la indagación del mercado, 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. En el caso de postores que declaren tener la condición de micro y pequeña empresa, se acreditará una experiencia igual o menor al 25% del valor estimado o del ítem, según corresponda. Se considerarán bienes similares a los siguientes: ADQUISICIÓN DE MATERIALES ODONTOLÓGICOS y/o ADQUISICIÓN DE INSUMOS ODONTOLÓGICOS o DISPOSITIVOS MEDICOS. Acreditación: 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 fehaciente, con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago, correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.
B	EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD
	Requisitos: El postor debe acreditar un monto facturado acumulado (igual o menor a tres (3) veces el valor estimado o del ítem que se determine en la indagación del mercado, 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. En el caso de postores que declaren tener la condición de micro y pequeña empresa, se acreditará una experiencia igual o menor al 25% del valor estimado o del ítem, según corresponda. Se considerarán bienes similares a los siguientes: ADQUISICIÓN DE MATERIALES ODONTOLÓGICOS y/o ADQUISICIÓN DE INSUMOS ODONTOLÓGICOS o DISPOSITIVOS MEDICOS. Acreditación: 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 fehaciente, con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago, correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.

29. COMPENSACIONES INDUSTRIALES Y SOCIALES OFFSET (Bienes y Servicios)
No Aplica

30. DEPENDENCIA RESPONSABLE Y LUGAR DONDE SE PERFECCIONARÁ EL CONTRATO (Bienes y Servicios)
Departamento de Abastecimiento del Servicio de Sanidad y Farmacia (SESAN) sito Calle Manuel Segura 422-Línea, de lunes a viernes en el horario de 08:30 a.m. a 18:45 p.m.

31. OTROS (Bienes y Servicios)

LA ENTIDAD exigirá su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos, conforme a lo dispuesto Artículo 40 de la Ley de Contrataciones del Estado y el Artículo 173 de su Reglamento.

39-39

Fecha 13 ABR. 2023

Firma y sello del área usuaria

BASES INTEGRADAS

Importante

Para determinar que los postores cuentan con las capacidades necesarias para ejecutar el contrato, el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, incorpora los requisitos de calificación previstos por el área usuaria en el requerimiento, no pudiendo incluirse requisitos adicionales, ni distintos a los siguientes:

3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

A.	CAPACIDAD LEGAL
	HABILITACIÓN
	Requisitos:
	Autorización de Sanitaria de Laboratorio y/o Drogería, según corresponda, expedida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID),...
	Importante
	De conformidad con la Opinión N° 186-2016/DITN, 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.
	Acreditación:
	Copia simple de la Resolución de Autorización de Funcionamiento de Laboratorio y/o Drogería, según corresponda, expedida por Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID).
	Importante
	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.

B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Requisitos:	
El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a:	
N°	MONTO EN S/
ITEM 1	148,800.00 (Ciento Cuarenta y Ocho Mil Ochocientos con 00/100 Soles)
ITEM 2	199,200.00 (Ciento Noventa y Nueve Mil Doscientos 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	
En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de:	
N°	MONTO EN S/
ITEM 1	18,600.00 (Dieciocho Mil Seiscientos con 00/100 Soles)
ITEM 2	24,900.00 (Veinticuatro Mil Novecientos 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. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa.	
Se consideran bienes similares a los siguientes: Adquisición de Materiales Odontológicos y/o	

BASES INTEGRADAS

Adquisición de Insumos Odontológicos y/o Adquisición de Dispositivos Médicos.

Acreditación:

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 fehaciente, 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 pago¹⁷ 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 fehaciente 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 sustantiva 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".

¹⁷ 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 si se contaría con la declaración de un tercero que brinde certeza, ante la cual debiera reconocerse la validez de la experiencia".

BASES INTEGRADAS

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 Evaluación: Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor. Acreditación: Se acreditará mediante el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N° 6).	La evaluación consistirá en otorgar el máximo puntaje a la oferta de precio más bajo y otorgar a las demás ofertas puntajes inversamente proporcionales a sus respectivos precios, según la siguiente fórmula: $Pi = \frac{Om \times PMP}{Oi}$ $Pi = \text{Oferta}$ $Pi = \text{Puntaje de la oferta a evaluar}$ $Oi = \text{Precio}$ $Om = \text{Precio de la oferta más baja}$ $PMP = \text{Puntaje máximo del precio}$ 100 puntos

Importante

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

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.

ADQUISICIÓN DE MATERIAL DE ODONTOLÓGICO SESAN PP-0135, que celebra de una parte la Fuerza Aérea del Perú – Servicio de Sanidad y Farmacia, en adelante "LA FAP", con RUC N° 20144364059, con domicilio legal en Jr. Manuel Segura N° 422, Distrito de Lince, Provincia y Departamento de Lima, representada por Coronel FAP AMBLODEGUI GOMEZ JOHNNY WASHINGTON, identificado con DNI N° 43340938, nombrado como COMANDANTE DEL SERVICIO DE SANIDAD Y FARMACIA (SESAN), mediante Resolución Ministerial N° 1653-2022-DE de fecha 23 de diciembre de 2022, facultado para firmar el presente Contrato con Resolución Ministerial N° 1255-2010-DE/FAP del 16 de noviembre y su modificatoria por Resolución Ministerial N° 0048-COFAP del 01-02-2016, a quien en adelante se le denominará "LA FAP", y de otra parte [...], con RUC N° [...], con domicilio legal en [...], inscrita en la Ficha N° [...], con DNI N° [...], debidamente representado por su Representante Legal, [...], con DNI N° [...], según poder inscrito en la Ficha N° [...], Asiento N° [...] del Registro de Personas Jurídicas de la ciudad de [...], a quien en adelante se le denominará "EL CONTRATISTA" en los términos y condiciones siguientes:

CLÁUSULA PRIMERA: ANTECEDENTES

Con fecha [...], el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, adjudicó la buena pro de la **ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 06-2023-SESAN/FAP-2** para la contratación de la **ADQUISICIÓN DE MATERIAL DE ODONTOLÓGICO SESAN PP-013**, 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 de la **ADQUISICIÓN DE MATERIAL DE ODONTOLÓGICO SESAN PP-0135**.

CLÁUSULA TERCERA: MONTO CONTRACTUAL

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

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

CLÁUSULA CUARTA: DEL PAGO¹⁸

"LA FAP" se obliga a pagar la contraprestación a "EL CONTRATISTA" en SOLES, en PAGO ÚNICO, 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 FAP" 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

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

BASES INTEGRADAS

para ello, bajo responsabilidad del funcionario competente.

En caso de retraso en el pago por parte de "LA FAP", 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 diez (10) días calendario, el mismo que se computa desde el día siguiente de notificada y recibida la Orden de Compra.

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 FAP", por los conceptos, montos y vigencias siguientes:

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

En el caso que corresponda, consignar lo siguiente:

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

Importante

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

CLÁUSULA OCTAVA: EJECUCIÓN DE GARANTÍAS POR FALTA DE RENOVACIÓN

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

CLÁUSULA NOVENA: RECEPCIÓN Y CONFORMIDAD DE LA PRESTACIÓN

La recepción y conformidad de la prestación se regula por lo dispuesto en el artículo 168 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado. La recepción será otorgada por el Jefe de la Sección Almacenes del Departamento de Abastecimiento y la Conformidad será otorgada por el Jefe del Departamento de Farmacia -en su calidad de área usuaria-. El Jefe del Departamento de Abastecimiento, el Jefe de la Sección Almacenes y el Comité de Control de Calidad en el plazo máximo de siete (7) días calendario de producida la recepción.

De existir observaciones, "LA FAP" las comunica a "EL 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 FAP" puede otorgar a "EL CONTRATISTA" periodos adicionales para las correcciones pertinentes. En este supuesto

BASES INTEGRADAS

corresponde aplicar la penalidad por mora desde el vencimiento del plazo para subsanar.

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

CLÁUSULA DÉCIMA: DECLARACIÓN JURADA DEL CONTRATISTA

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

CLÁUSULA UNDÉCIMA: RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

La recepción conforme de la prestación por parte de "LA FAP" 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 veinticuatro (24) meses, contados a partir de la conformidad otorgada por "LA FAP".

CLÁUSULA DUODÉCIMA: PENALIDADES

Si "EL CONTRATISTA" incurre en retraso injustificado en la ejecución de las prestaciones objeto del contrato, "LA FAP" 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 FAP" 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 FAP" puede resolver el contrato por incumplimiento.

CLÁUSULA DÉCIMA TERCERA: RESOLUCIÓN DEL CONTRATO

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

BASES INTEGRADAS

de la Ley de Contrataciones del Estado.

CLÁUSULA DÉCIMA CUARTA: RESPONSABILIDAD DE LAS PARTES

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA: ANTICORRUPCIÓN

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

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

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

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

En caso de tomar conocimiento de un presunto hecho de corrupción, deberá denunciarlo a la línea gratuita: 0800 11599 o (01) 209-8569, en el horario de 08:30 a 16:30 horas; o vía correo electrónico a la dirección: denuncias@mondelf.gob.pe, durante las veinticuatro (24) horas del día, de acuerdo a lo establecido en el Decreto Supremo N° 092-2017-PCM, el cual aprueba la Política Nacional de Integridad y Lucha contra la Corrupción

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA: MARCO LEGAL DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS¹⁹

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

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

Facultativamente, cualquiera de las partes tiene el derecho a solicitar una conciliación dentro del plazo de caducidad correspondiente, según lo señalado en el artículo 224 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, sin perjuicio de recurrir al arbitraje, en caso no se llegue a un

¹⁹ 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).

BASES INTEGRADAS

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA: FACULTAD DE ELEVAR A ESCRITURA PÚBLICA

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

CLÁUSULA DÉCIMA NOVENA: DOMICILIO PARA EFECTOS DE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL

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

DOMICILIO DE "LA FAP"

: Jr. Manuel Segura N° 422 Lince - Lima - Perú
Fuerza Aérea del Perú - Servicio de Sanidad y Farmacia
(SESAN).
Correo Electrónico: sesan.abastos.ro@gmail.com
Teléfono: (01) 470-0598

DOMICILIO DE "EL 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 Quintuplicado en señal de conformidad en la ciudad de [.....] al [CONSIGNAR FECHA].

POR "LA FAP"

POR "EL CONTRATISTA"

COMANDANTE DEL SESAN
CORONEL FAP
JOHNNY WASHINGTON AMBLODEGUI GOMEZ
DNI N° 43340938

BASES INTEGRADAS

ANEXOS

BASES INTEGRADAS

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 06-2023-SESAN/FAP-2
ITEM PAQUETE N° _____
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:	
MYPE ²⁰	
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 compra²¹

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.

²⁰ Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.

²¹ Cuando el monto del valor estimado del procedimiento o del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en caso se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

BASES INTEGRADAS

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
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 06-2023-SESAN/FAP-2
ITEM PAQUETE N° _____
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 consorcio 1	
Nombre, Denominación o Razón Social:	
Domicilio Legal:	
RUC:	
MYPE ²²	
Correo electrónico:	

Datos del consorcio 2

Nombre, Denominación o Razón Social:	
Domicilio Legal:	
RUC:	
MYPE ²³	
Correo electrónico:	

Datos del consorcio 3

Nombre, Denominación o Razón Social:	
Domicilio Legal:	
RUC:	
MYPE ²⁴	
Correo electrónico:	

Autorización de notificación por correo electrónico:

Correo electrónico del consorcio:

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

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de reducción de la oferta económica.
3. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
4. Solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato, según orden de prelación,

²² Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento. Para dicho efecto, todos los integrantes del consorcio deben acreditar la condición de micro o pequeña empresa.

²³ Ibidem.

²⁴ Ibidem.

BASES INTEGRADAS

- 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 compra²⁵

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.

²⁵ Cuando el monto del valor estimado del procedimiento o del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en caso se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

BASES INTEGRADAS

ANEXO N° 2

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

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 06-2023-SESAN/FAP-2
ÍTEM PAQUETE N° _____
Presente. -

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

- No haber incurrido y me obligo a no incurrir en actos de corrupción, así como a respetar el principio de integridad.
- 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.
- 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.
- 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.
- Conocer, aceptar y someterme a las bases, condiciones y reglas del procedimiento de selección.
- Ser responsable de la veracidad de los documentos e información que presento en el presente procedimiento de selección.
- Comprometerme a mantener la oferta presentada durante el procedimiento de selección y a perfeccionar el contrato, en caso de resultar favorecido con la buena pro.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

BASES INTEGRADAS

ANEXO N° 3

DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 06-2023-SESAN/FAP-2
ÍTEM PAQUETE N° _____
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 la ADQUISICIÓN DE MATERIAL DE ODONTOLÓGICO SESAN PP-0135, 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.

BASES INTEGRADAS

ANEXO N° 4

DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE ENTREGA

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 06-2023-SESAN/FAP-2
ÍTEM PAQUETE N° _____
Presente. -

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

BASES INTEGRADAS

ANEXO N° 5

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

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 06-2023-SESAN/FAP-2
ÍTEM PAQUETE N° _____
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 ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA 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] [%]²⁶
[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]
- 2. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2] [%]²⁷
[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES 100%²⁸

²⁶ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.
²⁷ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.
²⁸ Este porcentaje corresponde a la sumatoria de los porcentajes de las obligaciones de cada uno de los integrantes del consorcio.

BASES INTEGRADAS

BASES INTEGRADAS

ANEXO N° 6

PRECIO DE LA OFERTA

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 06-2023-SESAN/FAP-2
ITEM PAQUETE N° _____
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
ITEM PAQUETE N° [INDICAR EL N° DE ITEM PAQUETE Y LA DESCRIPCIÓN]	
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]."

BASES INTEGRADAS

ANEXO N° 8

EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 06-2023-SESAN/FAP-2
ITEM PAQUETE N° _____
Presente. -

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

N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O C / CONTRATO DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SERVICIO	EXPERIENCIA PROVENIENTE DE:	MONEDA	IMPORTE ²	TIPO DE CAMBIO VENTA ³	MONTO FACTURADO ACUMULADO
1										
2										
3										

² 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.

³ 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 período.

⁴ 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 societaria correspondiente. Al respecto, según la Opinión N° 216-2017/DTN, considerando que la experiencia debe ser de carácter personal, no se admitirá la experiencia de terceros, ni la experiencia de la sociedad resultante de la absorción, 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 la que participe.

⁵ Se refiere al monto del contrato especificado incluido adicionales y reducciones, de ser el caso.

⁶ El tipo de cambio venta debe corresponder al publicado por la SUNT 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.

⁷ Consignar en la moneda establecida en las bases.

BASES INTEGRADAS

N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO (O/C) / COMPONENTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO DE SER EL CASO*	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO*	EXPERIENCIA PROVENIENTE* DE:	MONEDA	IMPORTE**	TIPO DE CAMBIO VENTA*	MONTO FACTURADO ACUMULADO*
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

BASES INTEGRADAS

ANEXO N° 9

DECLARACIÓN JURADA
(NUMERAL 49.4 DEL ARTÍCULO 49 DEL REGLAMENTO)

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 06-2023-SESAN/FAP-2
ÍTEM PAQUETE N°
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/mp/content/relacion-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.

BASES INTEGRADAS

ANEXO N° 10

SOLICITUD DE BONIFICACIÓN DEL CINCO POR CIENTO (5%) POR TENER LA CONDICIÓN DE MICRO Y PEQUEÑA EMPRESA

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 06-2023-SESAN/FAP-2
ÍTEM PAQUETE N° _____
Presente. -

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

BASES INTEGRADAS

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
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 06-2023-SESAN/FAP-2
ÍTEM PAQUETE N° _____
Presente. -

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

BASES INTEGRADAS

FORMATO N° 1

CARTA DE COMPROMISO DE CANJE DEL PRODUCTO POR: I) NO TENER LA VIGENCIA
REQUERIDA; II) VICIOS OCULTOS; III) DEFECTOS DE FABRICACIÓN; Y/O IV) FALTANTES DEL
PRODUCTO

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 06-2023-SESAN/FAP-2

ÍTEM PAQUETE N° _____

Presente. -

Nos es grato hacerle llegar a ustedes la presente CARTA DE COMPROMISO DE CANJE Y/O
REPOSICIÓN POR VIGENCIA O VICIOS OCULTOS O DEFECTOS DE FABRICACIÓN O FALTANTE
DEL PRODUCTO por lo siguiente: (i) No tener la vigencia requerida (entendiéndose que si el producto
a internarse tiene una vigencia menor a lo requerido, mediante la presente carta se aceptará que el
postor se compromete a canjear el producto antes de su vencimiento, por otro que tenga vigencia hasta
los dieciocho (18) meses requeridos en el Capítulo III de las Bases; (ii) Vicios Ocultos; (iii) Defectos de
Fabricación y/o (iv) Faltantes del Producto; DECLARO BAJO JURAMENTO que nuestra representada
[CONSIGNAR RAZÓN SOCIAL DE LA PERSONA NATURAL O JURÍDICA], se compromete que los
productos ofertados que nos adjudiquen en el procedimiento de selección de ADJUDICACIÓN
SIMPLIFICADA N° 06-2023-SESAN/FAP-2.

El canje se efectuará al solo requerimiento de su Entidad, en un plazo no mayor de diez (10) días
calendario y no generará gastos adicionales a los pactados a vuestra Entidad.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

BASES INTEGRADAS