

## BASES ESTÁNDAR DE ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA PARA LA CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE BIENES

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



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

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIOLOGO CLINIC  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico Enf. Nav. (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

PAÑOL DE MEDICINAS  
COF. 04350 - R.N.E. 0107

### SIMBOLOGÍA UTILIZADA:

N°	Símbolo	Descripción
1	[ABC] / [.....]	La información solicitada dentro de los cordetes 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	Justificado: 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	Sendilo
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 cordetes sombreados en gris, el texto deberá quedar en letra tamaño 10, con estilo normal, sin formato de negrita y sin sombreado.
- 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.

Modificadas en marzo 2019, junio 2019, diciembre 2019, julio 2020, julio y diciembre 2021, junio y octubre de 2022  
Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIOLOGO CLINIC  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Elaboradas en enero de 2019  
Técnico Enf. Nav. (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374  
PAÑOL DE MEDICINAS  
COF. 04350 - R.N.E. 0107

BASES INTEGRADAS DE ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA  
PARA LA CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE BIENES

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°  
003-2024 MG/P/DISAMAR (I)

PRIMERA CONVOCATORIA

CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE BIENES<sup>1</sup>  
"ADQUISICIÓN DE MATERIAL MÉDICO DEL SERVICIO DE CARDIOLOGÍA  
INTERVENCIÓNISTA"

PAC IAFAS N° 9

Hilón D. JANGGO CRUZ  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
Técnico Em. Nav. (30)  
02449374

PAROL DE MEDICINAS  
COP 1 350 - RNE. 0107

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 INDECOP, 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 INDECOP 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 INDECOP el acceso a la información referida a las contrataciones del Estado que sea requerida, prestar testimonio o absolución de posiciones que se requirieran, entre otras formas de colaboración.

Hilón D. JANGGO CRUZ  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico Em. Nav. (30)  
02449374

PAROL DE MEDICINAS  
COP 1 350 - RNE. 0107

## SECCIÓN GENERAL

### DISPOSICIONES COMUNES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIÓLOGO CLÍNICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586F

Técnico - Enf. Nav. (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

Ing. Cecilia Villanueva  
Químico Farmacéutico Especialista  
PAÑOL DE MEDICINAS  
COR. 04350 - R.N.E. 0107

## CAPÍTULO I ETAPAS DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

### 1.1. REFERENCIAS

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

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

### 1.2. CONVOCATORIA

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

### 1.3. REGISTRO DE PARTICIPANTES

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

#### Importante

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

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

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

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIÓLOGO CLÍNICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586F

Técnico - Enf. Nav. (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

Ing. Cecilia Villanueva  
Químico Farmacéutico Especialista  
PAÑOL DE MEDICINAS  
COR. 04350 - R.N.E. 0107

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

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

1.6. 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 Digitales<sup>7</sup>). Los demás documentos deben ser visados por el postor. En el caso de persona jurídica, por su representante legal, apoderado o mandatario designado para dicho fin y, en el caso de persona natural, por este o su apoderado. No se acepta el pegado de la imagen de una firma o visto. Las ofertas se presentan foliadas.

Importante

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

1.8. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS

En la apertura electrónica de la oferta, el órgano encargado de las contrataciones o el comité 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.

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 preferencia 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 65 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.

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.

Hilton D JANGSO Cruz  
CARDIÓLOGO CLÍNICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35865

Técnico Ent. Nav. (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

PAÑOL DE MEDICINAS  
C.M.P. 52493 - R.N.E. 0197

## 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.

Hilton D JANGSO Cruz  
CARDIÓLOGO CLÍNICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35865

Técnico Ent. Nav. (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

PAÑOL DE MEDICINAS  
C.M.P. 52493 - R.N.E. 0197

CAPÍTULO III  
DEL CONTRATO

3.1. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

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

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene, salvo en los casos 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 corresponda 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 prestación a cargo del contratista.

3.2.2. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO POR PRESTACIONES ACCESORIAS

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

Importante

En los contratos 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 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.

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, cual 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-emitter-cartera-fianza>).

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

### 3.4. EJECUCIÓN DE GARANTÍAS

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

### 3.5. ADELANTOS

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

### 3.6. PENALIDADES

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

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

#### 3.6.2. OTRAS PENALIDADES

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

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

### 3.7. INCUMPLIMIENTO DEL CONTRATO

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

### 3.8. PAGOS

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

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

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

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

#### Advertencia

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

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIÓLOGO CLÍNICO  
M.P. 52493 R.N.E. 35866

Técnico Enf. Nav. (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

### 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.

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIÓLOGO CLÍNICO  
M.P. 52493 R.N.E. 35866

Técnico Enf. Nav. (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

SECCIÓN ESPECÍFICA

CONDICIONES ESPECIALES DEL PROCEDIMIENTO DE  
SELECCIÓN

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

Hilton D. JANGGO CRUZ  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586  
Técnico  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

Hilton D. JANGGO CRUZ  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586  
Técnico  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

CAPÍTULO I  
GENERALIDADES

1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : IAFAS DE LA MARINA DE GUERRA DEL PERÚ  
RUC N° : 20555989912  
Domicilio legal : Avenida Venezuela cdra. 24 N° S/N CEMENA (Centro Médico Naval "CMST") - Provincia Constitucional del Callao  
Teléfono : 2071600 anexo 4710 5002690 Anexo 101  
Correo electrónico : disamar.adquisiciones@marina.pe - contratos@iafasosmar

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación del suministro de  
material médico del Servicio de Cardiología Intervencionista.

ITEM	PAQUETE	SUB	ITEM	DESCRIPCIÓN	PRESENT.	CANTIDAD REQUERIDA
1.1			PIEZA	CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA (SEMI COMPLACIENTE) 1.5 X 15 mm		6
1.2			PIEZA	CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA (SEMI COMPLACIENTE) 2.0 X 15 mm		20
1.3			PIEZA	CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA (SEMI COMPLACIENTE) 2.5 X 15 mm		30
1.4			PIEZA	CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA (SEMI COMPLACIENTE) 3.0 X 15 mm		18
1.5			PIEZA	CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA (SEMI COMPLACIENTE) 3.5 X 15 mm		18
1.6			PIEZA	CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA (SEMI COMPLACIENTE) 3.5 X 20 mm		18
1.7			PIEZA	CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA (SEMI COMPLACIENTE) 4.0 X 12 mm		6
1.8			PIEZA	CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA DE ALTA PRESIÓN (NO COMPLACIENTE) 2.5 X 15 mm.		4
1.9			PIEZA	CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA DE ALTA PRESIÓN (NO COMPLACIENTE) 3.0 X 15 mm.		6
1.10			PIEZA	CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA DE ALTA PRESIÓN (NO COMPLACIENTE) 3.5 X 12 mm.		6
1.11			PIEZA	CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA DE ALTA PRESIÓN (NO COMPLACIENTE) 4.0 X 8 mm		6
1.12			PIEZA	CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA DE ALTA PRESIÓN (NO COMPLACIENTE) 4.5 X 12 mm		6



ÍTEM PAQUETE	SUB ÍTEM	DESCRIPCIÓN	PRESENT.	CANTIDAD REQUERIDA
2	2.1	CUERDA HIDROFÍLICA 0.014" X 180 CM (EXTRA SUPPORT)	PIEZA	24
	2.2	CUERDA HIDROFÍLICA 0.014" X 180 CM (FLOPPY)	PIEZA	60
	2.3	CUERDA HIDROFÍLICA 0.014" X 180 CM (INTERMEDIA)	PIEZA	60
	2.4	CUERDA HIDROFÍLICA 0.014" X 300 CM (CHOICE Type PT2)	PIEZA	12
	2.5	CUERDA HIDROFÍLICA PUNTA ANGULADA DE 0.035" X 150 ± 5 CM	PIEZA	90
	2.6	CUERDA HIDROFÍLICA PUNTA ANGULADA DE 0.035" X 260 ± 5 CM	PIEZA	12
	2.7	CUERDA HIDROFÍLICA PUNTA RECTA DE 0.035" X 150 ± 5 CM	PIEZA	6
	2.8	CUERDA HIDROFÍLICA PUNTA RECTA DE 0.035" X 260 CM ± 5 CM	PIEZA	6
3	3.1	KIT DE MARCAPASO DEFINITIVO BICAMERAL (TOLERANCIA A RESONANCIA MAGNÉTICA)	PIEZA	12
	3.2	KIT DE MARCAPASO DEFINITIVO UNICAMERAL (TOLERANCIA A RESONANCIA MAGNÉTICA)	PIEZA	12
4	4.1	STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA 2.5 x 14 ± 2 MM	PIEZA	6
	4.2	STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA 2.5 x 18 ± 2 MM	PIEZA	6
	4.3	STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA 2.5 x 24 ± 2 MM	PIEZA	6
	4.4	STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA 2.75 x 18 ± 2 MM	PIEZA	12
	4.5	STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA 3.0 x 14 ± 2 MM	PIEZA	12
	4.6	STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA 3.0 x 18 ± 2 MM	PIEZA	12
	4.7	STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA 3.0 x 24 ± 2 MM	PIEZA	12
	4.8	STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA 3.0 x 28 ± 2 MM	PIEZA	12
	4.9	STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA 3.5 x 14 ± 2 MM	PIEZA	12
	4.10	STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA 3.5 x 20 ± 2 MM	PIEZA	12
	4.11	STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA 3.5 x 24 ± 2 MM	PIEZA	12
	4.12	STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA 3.5 x 28 ± 2 MM	PIEZA	12
	4.13	STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA 4.0 x 16 ± 2 MM	PIEZA	6

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante Acta N° 02-2024 (Formato N° 02), del Jefe de la Sub Unidad Ejecutora 004 "Salud", el 17 de junio del 2024..

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIÓLOGO CLÍNICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35866

Técnico Enf. Nav. (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

Quinto Especialista  
PANOL DE MEDICINAS  
COP. 04350 - R.N.E. 0117

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

Año Fiscal 2024: PLAN BÁSICO (Certificado de Crédito Presupuestario N° 0000031-2024)  
Año Fiscal 2025: PLAN BÁSICO (Constancia de Previsión de Recursos N° 011-2024)

Importante

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

1.5. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

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

1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN

No corresponde

1.7. DISTRIBUCIÓN DE LA BUENA PRO

No corresponde

1.8. ALCANCES DEL REQUERIMIENTO

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

1.9. PLAZO DE ENTREGA

El requerimiento cuenta con DOS (2) entregas, considerando las cantidades programadas consignadas en el cronograma de entrega

CRONOGRAMA DE ENTREGA

ÍTEM	SUB ÍTEM	DESCRIPCIÓN DE MATERIAL MÉDICO	UNIDAD DE MEDIDA	CRONOGRAMA DE INTERNAMIENTO		CANTIDAD TOTAL ADQUIRIR
				1 era. Entrega - Agosto 2024	2 da. Entrega - Febrero 2025	
1	1.1	CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA (SEMI COMPLACIENTE) 1.5 X 15 mm	PIEZA	3	3	6
	1.2	CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA (SEMI COMPLACIENTE) 2.0 X 15 mm	PIEZA	10	10	20
	1.3	CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA (SEMI COMPLACIENTE) 2.5 X 15 mm	PIEZA	15	15	30
	1.4	CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA (SEMI COMPLACIENTE) 3.0 X 15 mm	PIEZA	9	9	18
	1.5	CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA (SEMI COMPLACIENTE) 3.5 X 15 mm	PIEZA	9	9	18
	1.6	CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA (SEMI COMPLACIENTE) 3.5 X 20 mm	PIEZA	9	9	18

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIÓLOGO CLÍNICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35866

Técnico Enf. Nav. (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

Quinto Especialista  
PANOL DE MEDICINAS  
COP. 04350 - R.N.E. 0117

1.7	CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA (SEMI COMPLACIENTE) 4.0 X 12 mm	PIEZA	3	3	6
1.8	CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA DE ALTA PRESIÓN (NO COMPLACIENTE) 2.5 X 15 mm.	PIEZA	2	2	4
1.9	CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA DE ALTA PRESIÓN (NO COMPLACIENTE) 3.0 X 15 mm.	PIEZA	3	3	6
1.10	CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA DE ALTA PRESIÓN (NO COMPLACIENTE) 3.5 X 12 mm.	PIEZA	3	3	6
1.11	CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA DE ALTA PRESIÓN (NO COMPLACIENTE) 4.0 X 8 mm	PIEZA	3	3	6
1.12	CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA DE ALTA PRESIÓN (NO COMPLACIENTE) 4.5 X 12 mm	PIEZA	3	3	6
2.1	CUERDA HIDROFÍLICA 0.014" X 180 CM (EXTRA SUPPORT)	PIEZA	12	12	24
2.2	CUERDA HIDROFÍLICA 0.014" X 180 CM (FLOPPY)	PIEZA	30	30	60
2.3	CUERDA HIDROFÍLICA 0.014" X 180 CM (INTERMEDIA)	PIEZA	30	30	60
2.4	CUERDA HIDROFÍLICA 0.014" X 300 CM (CHOICE TYPE F12)	PIEZA	6	6	12
2.5	CUERDA HIDROFÍLICA PUNTA ANGULADA DE 0.035" X 150 ± 5 CM	PIEZA	45	45	90
2.6	CUERDA HIDROFÍLICA PUNTA ANGULADA DE 0.035" X 260 ± 5 CM	PIEZA	6	6	12
2.7	CUERDA HIDROFÍLICA PUNTA RECTA DE 0.035" X 150 ± 5 CM	PIEZA	3	3	6
2.8	CUERDA HIDROFÍLICA PUNTA RECTA DE 0.035" X 260 CM ± 5 CM	PIEZA	3	3	6
3	3.1 KIT DE MARCAPASO DEFINITIVO BICAMERAL (TOLERANCIA A RESONANCIA MAGNÉTICA)	PIEZA	6	6	12
	3.2 KIT DE MARCAPASO DEFINITIVO UNICAMERAL (TOLERANCIA A RESONANCIA MAGNÉTICA)	PIEZA	6	6	12
	4.1 STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA 2.5 X 14 ± 2 MM	PIEZA	3	3	6
4	4.2 STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA 2.5 X 18 ± 2 MM	PIEZA	3	3	6
	4.3 STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA 2.5 X 24 ± 2 MM	PIEZA	3	3	6
	4.4 STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA 2.75 X 18 ± 2 MM	PIEZA	6	6	12
	4.5 STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA 3.0 X 14 ± 2 MM	PIEZA	6	6	12
4.6	STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA 3.0 X 18 ± 2 MM	PIEZA	6	6	12

Hilón D JANGGO CRUZ  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Hilón D JANGGO CRUZ  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Hilón D JANGGO CRUZ  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

4.7	STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA 3.0 X 24 ± 2 MM	PIEZA	6	6	12
4.8	STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA 3.0 X 28 ± 2 MM	PIEZA	6	6	12
4.9	STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA 3.5 X 14 ± 2 MM	PIEZA	6	6	12
4.10	STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA 3.5 X 20 ± 2 MM	PIEZA	6	6	12
4.11	STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA 3.5 X 24 ± 2 MM	PIEZA	6	6	12
4.12	STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA 3.5 X 28 ± 2 MM	PIEZA	6	6	12
4.13	STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA 4.0 X 16 ± 2 MM	PIEZA	3	3	6

PRIMERA ENTREGA:

Para el ítem paquete N° 1: Se realizará dentro del plazo máximo de VEINTIÚN (21) días  
calendarios, a partir del día siguiente de suscrito el contrato,  
emitida, notificada y recepcionada la orden de compra.

Para el ítem paquete N° 2: Se realizará dentro del plazo máximo de SIETE (7) días  
calendarios, a partir del día siguiente de suscrito el contrato,  
emitida, notificada y recepcionada la orden de compra, a  
excepción de los sub ítems N° 2.2, 2.3 y 2.5, que tendrá un  
plazo máximo de CUARENTA Y CINCO (45) días  
calendarios, contados a partir del día siguiente de suscrito el  
contrato, emitida, notificada y recepcionada la orden de  
compra.

Para el ítem paquete N° 3: Se realizará dentro del plazo máximo de SIETE (7) días  
calendarios, a partir del día siguiente de suscrito el contrato,  
emitida, notificada y recepcionada la orden de compra.

Para el ítem paquete N° 4: Se realizará dentro del plazo máximo de VEINTIÚN (21) días  
calendarios, a partir del día siguiente de suscrito el contrato,  
emitida, notificada y recepcionada la orden de compra.

SEGUNDA ENTREGA:

Para el ítem paquete N° 1: Se realizará dentro del plazo máximo de VEINTIÚN (21) días  
calendarios, a partir del día siguiente de notificada y  
recepcionada la orden de compra.

Para el ítem paquete N° 2: Se realizará dentro del plazo máximo de SIETE (7) días  
calendarios, a partir del día siguiente de notificada y  
recepcionada la orden de compra, a excepción de los sub  
ítems N° 2.2, 2.3 y 2.5, que tendrá un plazo máximo de  
CUARENTA Y CINCO (45) días calendarios, contados a partir  
del día siguiente de notificada y recepcionada la orden de  
compra.

Hilón D JANGGO CRUZ  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Hilón D JANGGO CRUZ  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Hilón D JANGGO CRUZ  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Para el ítem paquete N° 3: Se realizará dentro del plazo máximo de SIETE (7) días calendario, a partir del día siguiente de notificada y recepcionada la orden de compra.

Para el ítem paquete N° 4: Se realizará dentro del plazo máximo de VEINTIÚN (21) días calendario, a partir del día siguiente de notificada y recepcionada la orden de compra.

#### 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 la Oficina de Logística de la Dirección de Salud de la Marina, sito en Av. Venezuela cuadra 32 S/N -- Bellavista, debiendo recabar las bases en la Oficina de Logística de la Dirección de Salud de la Marina.

##### Importante

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

#### 1.11. BASE LEGAL

- Ley N° 30225 "Ley de Contrataciones del Estado"
- Ley N° 31953 "Ley del Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2024"
- Ley N° 31954 "Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público del año fiscal 2024"
- Decreto Supremo N° 162-2021-EF, modifican el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto supremo N° 344-2018-EF y dictan otras disposiciones.
- Decreto Legislativo N°1440. Decreto Legislativo del Sistema Nacional de Presupuesto Público.
- Decreto Supremo N° 344-2018-EF. Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, en adelante el Reglamento.
- Decreto Supremo 377-2019-EF. Que modifica el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, en adelante el Reglamento.
- Decreto Supremo N° 004-2019-JUS. TUO de la Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General.
- Directivas del OSCE.
- Decreto Supremo N° 043-2003-PCM. TUO de la Ley N° 27806, Ley de Transparencia y de Acceso a la Información Pública.
- Decreto Legislativo N° 295. Código Civil.
- Ley N° 26842. Ley General de Salud.
- Ley N° 29459. Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Decreto Supremo N° 018-2011-SA. Modifican la Tercera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 028-2010-SA, que regula algunos aspectos de los Artículos 10° y 11° de la Ley N° 29459, Ley de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Decreto Supremo N° 016-2011-SA. Aprueban Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos médicos y Productos Sanitarios.
- Decreto Supremo N° 016-2013-SA. Modifican Artículos del Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Decreto Supremo N° 014-2011-SA. Aprueban Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos.
- Decreto Supremo N° 021-2018-SA. Decreto Supremo que modifica el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios y aprueba el Manual de Buenas Prácticas de Manufactura de Productos Farmacéuticos.
- Decreto Supremo 033-2014-SA. Modifican Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos aprobado por Decreto Supremo N° 014-2011-SA, modificado por Decreto Supremo N° 002-2018-SA.

Hilton D'JANGGO Cruz

CARDIOLOGO CLINICO

C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico : Ent. Nav. (30)

Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo

02949374

PAÑOL DE MEDICINAS  
COR. 04350 - RNE. 0107

- Decreto Supremo N° 034-2017-SA. Modifican Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios y Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos a efecto de incluir a Irlanda como país de alta vigilancia sanitaria.
- Decreto Supremo 029-2015-SA. Modifican Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios aprobado por Decreto Supremo N° 016-2011-SA.
- Resolución Ministerial N° 833-2015/MINSA. Aprueba el Documento Técnico: Manual de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Resolución Ministerial N° 1000-2016/MINSA. Modifica el artículo 4 de Resolución Ministerial N° 833-2015/MINSA que aprobó el Documento Técnico: Manual de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios
- Resolución Ministerial N° 132-2015/MINSA. Aprueban Documento Técnico: Manual de Buenas Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios en Laboratorio, Droguería, Almacenes Especializados y Almacenes Aduaneros.

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

PARA ACREDITAR LAS CARACTERÍSTICAS Y/O REQUISITOS  
FUNCIONALES DIMENSIONES, ESTERILIZACIÓN, CONDICIÓN BIOLÓGICA Y COMPOSICIÓN  
DE LOS MATERIALES MÉDICOS DEL PRESENTE PROCESO

Hilton D'JANGGO Cruz

CARDIOLOGO CLINICO

C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico : Ent. Nav. (30)

Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo

02949374

PAÑOL DE MEDICINAS  
COR. 04350 - RNE. 0107

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 documentos<sup>3</sup>, la siguiente documentación:

2.2.1. Documentación de presentación obligatoria

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)

b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.

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

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

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

Advertencia

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

c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)

d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)

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

Hilón D JANOBO CNUC  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Asesor Técnico Especialista  
PABLO DE MEDICINAS  
C.M.P. 0350 - R.N.E. 6197

e) Ficha técnica, folletos, instructivos o catálogos de los productos ofertados emitidos por el fabricante para acreditar las características y/o requisitos funcionales dimensiones, esterilización, condición biológica y composición de los materiales médicos del presente proceso. Asimismo se aceptará para la oferta acreditación, la carta emitida por el fabricante del dispositivo médico. De ser emitida en idioma extranjero, deberá adjuntarse la correspondiente traducción efectuada por traductor oficial certificado.

f) Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitido por la ANM, para fabricante nacional y, para fabricante extranjero, del documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo, Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen y autorizado por la ANM, según normativa vigente.

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

Importante:

Excepcionalmente, no será obligatoria la presentación de los documentos señalados en los literales: e), f) y g), para el caso de que el postor solamente oferte items que no estén sujetos a otorgamiento de registro sanitario por la ANM y sea una empresa nacional no reconocida como establecimiento farmacéutico.

g) 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.

En caso de encontrarse en trámite la solicitud del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), se aceptará la presentación del documento en el que conste la solicitud de su renovación, siempre que hayan sido solicitados durante la vigencia del original, y en adición adjuntará el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) fuera de vigencia, adjuntando el documento vendido.

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 Almacenamiento de almacenamiento, acompañando para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que está haciendo uso de los Almacenes).

h) Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDIT vigente, aplicable a partir de la entrada en vigencia según lo establecido en la normativa correspondiente, su presentación se realizará cuando corresponda.

i) 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 dispositivo médico ofertado. No se aceptarán productos cuyo Registro Sanitario esté suspendido o cancelado.

En el caso que el Registro Sanitario del dispositivo médico ofertado haya vendido el postor deberá presentar la documentación que acredite haber iniciado el trámite de reinscripción con fecha anterior a la fecha de término de vigencia

Hilón D JANOBO CNUC  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Asesor Técnico Especialista  
PABLO DE MEDICINAS  
C.M.P. 0350 - R.N.E. 6197

del Registro Sanitario vencido.

**Importante:**

Para el caso de ítems que no estén sujetos a otorgamiento de registro sanitario, el postor deberá adjuntar el documento que señale que dicho producto no requiere de Registro Sanitario de acuerdo al Listado publicado por la ANM (DIGEMID), indicando el número de orden que se encuentra en el listado o en su defecto adjuntar otro documento emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID que mencione que el bien ofertado no está sujeto a otorgamiento de Registro Sanitario.

- j) Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado, según lo autorizado en su registro sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario o por el fabricante cuando el ítem ofertado no esté sujeto a otorgamiento de Registro Sanitario por la ANM.

La presentación del certificado de análisis u otro documento correspondiente del ítem ofertado, es obligatorio, independientemente si el bien esté sujeto o no a otorgamiento de Registro Sanitario.

- k) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)<sup>5</sup>
- l) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 5)
- m) El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.

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

**Importante**

*El 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 Discapacidad<sup>6</sup>.
- b) Solicitud de bonificación del cinco por ciento (5%) por tener la condición de micro y pequeña empresa (Anexo N°7).

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

<sup>6</sup> Dicho documento se tendrá en consideración en caso de empate según lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.

**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 acápite "Documentos para la admisión de la oferta", "Requisitos de calificación" y "Factores de evaluación".*

**2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO**

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

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

**Advertencia**

*De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado - PIDE<sup>7</sup> y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir los documentos previstos en los literales e) y f).*

- g) Domicilio para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- h) Autorización de notificación de la decisión de la Entidad sobre la solicitud de ampliación de plazo mediante medios electrónicos de comunicación<sup>8</sup> (Anexo N° 8).
- i) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado<sup>9</sup>.
- j) Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete<sup>10</sup>.

**Importante**

- En caso que el postor ganador de la buena pro sea un consorcio, las garantías que presente este para el perfeccionamiento del contrato, así como durante la ejecución contractual, de ser el caso, además de cumplir con las condiciones establecidas en el artículo 33 de la Ley y en el artículo 148 del Reglamento, deben consignar expresamente el nombre completo o la denominación o razón social de los integrantes del consorcio, en calidad de garantizados, de lo contrario no podrán ser aceptadas por las Entidades. No se cumple el requisito antes indicado si se consigna únicamente la denominación del consorcio, conforme lo dispuesto en la Directiva "Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado".

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

<sup>7</sup> Para mayor información de las Entidades usuarias y del Catálogo de Servicios de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado - PIDE ingresar al siguiente enlace <https://www.gobiernodigital.gob.pe/interoperabilidad/>

<sup>8</sup> En tanto se implemente la funcionalidad en el SEACE, de conformidad con la Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 034-2022-EF.

<sup>9</sup> Incluir solo en caso de la contratación bajo el sistema a suma alzada.

<sup>10</sup> Incluir solo en caso de la contratación bajo el sistema a suma alzada.

Hilton D'JANGO Cruz  
CARDIÓLOGO CLÍNICO, TÉCNICO EN NAV. (30)  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35866  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

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

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE MATERIAL MÉDICO PARA EL SERVICIO DE  
CARDIOLOGÍA INTERVENCIÓNISTA

## 1. ESPECIFICACIONES TECNICAS

2) Finalidad Pública (POI)

Adquisición de material médico para el Servicio de Cardiología Intervencionista

4) **Objetivos de la Contratación:**

El Servicio de Cardiología Intervencionista del Centro Médico Naval "CMST", brinda atención a los pacientes titulares y derechohabientes, en forma oportuna y efectiva, para cubrir las diferentes patologías que requieran la intervención de este Servicio.

### 3) Antecedentes:

Cubrir las necesidades de material médico para el Servicio de Cardiología Intervencionista.

## 5) Características y condiciones

Contar con el stock adecuado de material médico para las atenciones de los pacientes del Servicio de Cardiología Intervencionista.

5) Características y condiciones de los bienes a contratar

5.1 Descripción y cantidad de los bienes:

Hilton D'JANGO e.ue  
CARDIOLOGO CLINIC  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3589  
Técnico, 1<sup>o</sup> de Nov. (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
029949374

~~02949374~~

C.M.F. 52493 R/N.E. 3584

MANO DE MEDICINAS  
RNF 0107  
RNF 0107

DIRECCIÓN DE SALUD DE LA MARINA  
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°003-2024 MGP/DISAMAR (I) "ADQUISICIÓN DE MATERIAL MÉDICO DEL  
SERVICIO DE CARDIOLOGÍA INTERVENCIONISTA" - PRIMERA CONVOCATORIA

importante

numeral 149.4 del artículo 149 y el numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento. Para dicho efecto los postores deben encontrarse registrados en el REMYPE, consignando en la Declaración Jurada de Datos del Postor (Anexo N° 1) o en la solicitud de retención de la garantía durante el perfeccionamiento del contrato, que tienen la condición de MYPE, lo cual se verifica por la Entidad en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2> en el REMYPE.

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 adquisición y 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 Haya<sup>11</sup>.
- La Entidad no puede exigir documentación o información adicional a la consignada en el presente numeral para el perfeccionamiento del control.

## 2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

## 2.5. FORMA DE PAGO

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista de manera parcial de acuerdo a las entregas programadas

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

- Recepción del Encargado de Almacén de Dispositivos Médicos de la Oficina de Abastecimiento Médico.
- Documento del funcionamiento responsable del Servicio de Cardiología emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.
- Nota de Entrada a Almacén (NEA).

Médico sito Av. Venezuela cuadra 32 S/N, Bellavista.

- Nota de Entrada a Almacén (NEA).

~~Hilton D. JANGO Cruz~~

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

(02) AEN/HZ 03/JCS

LOGO CLINICO RONALD ALBERTO SALAZAR HIDALGO

[illegible]

107

ÍTEM PAQUETE N° 1

CATÉTERES DE ANGIOPLASTIA

SUB ÍTEM N° 1.1

MATERIAL MEDICO.	Características Técnicas
CATETER BALON PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA (SEMI COMPLACIENTE) 1.5 X 15 mm.	<p><b>Características:</b> Catéter balón de intercambio rápido para ACTP (mono riel) La mejor capacidad de cruce y recruce. Flexibilidad para navegar en vasos tortuosos. Uno o dos marcadores radiopacos de platino, iridio o tungsteno situados en el interior del balón permiten confirmar la posición del mismo en el vaso del paciente, bajo fluoroscopia de alta resolución. Puerto de salida de la guía de bajo perfil, facilita la técnica de Kissing Balón. Superficie del catéter está parcialmente recubierta con un polímero hidrofílico que se lubrica cuando se humedece. Compatible con diámetro de guía 0.014" El hipotubo de acero inoxidable <u>o de Stainless Steel</u> proporciona apoyo y transmite fuerza de empuje. El teflón <u>Politetrafluoroetileno</u> (PTFE) <u>o biopolímero sintético</u> facilita el paso del catéter en vasos tortuosos. Conector de fácil conexión con insuflador Color: No aplica Composición: Eje proximal: Hipotubo de acero inoxidable cubierto de teflón <u>Politetrafluoroetileno</u> (PTFE) <u>o biopolímero sintético</u> (silicona opcional). Envase: Rotulado según bases. Fácil de abrir Embalaje: Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter. Presentación: Blistar unitario. Condición Biológica: 100% libre de látex Estéril, atóxico, hipoalergénico, apirógeno Fecha de expiración: No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega. Esterilización: por óxido de etileno, a gas. Dimensiones: Longitud total del Catéter 145 cm. +/-10 cm. Diámetro del balón: 1.5 mm Longitud del balón: 15 mm. Presión nominal: 6-20 atm.</p>

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIÓLOGO CLÍNICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico : Enl. Nav. (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

PAÑOL DE MEDICINAS  
CQF. 04350 - R.N.E. 0107

SUB ÍTEM N° 1.2

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
CATETER BALON PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA (SEMI COMPLACIENTE) 2.0 X 15 mm.	<p><b>Características:</b> Catéter balón de intercambio rápido para ACTP (mono riel) La mejor capacidad de cruce y recruce. Flexibilidad para navegar en vasos tortuosos. Uno o dos marcadores radiopacos de platino, iridio o tungsteno situados en el interior del balón permiten confirmar la posición del mismo en el vaso del paciente, bajo fluoroscopia de alta resolución. Puerto de salida de la guía de bajo perfil, facilita la técnica de Kissing Balón. Superficie del catéter está parcialmente recubierta con un polímero hidrofílico que se lubrica cuando se humedece. Compatible con diámetro de guía 0.014" El hipotubo de acero inoxidable <u>o de Stainless Steel</u> proporciona apoyo y transmite fuerza de empuje. El teflón <u>Politetrafluoroetileno</u> (PTFE) <u>o biopolímero sintético</u> facilita el paso del catéter en vasos tortuosos. Conector de fácil conexión con insuflador Color: No aplica Composición: Eje proximal: Hipotubo de acero inoxidable cubierto de teflón <u>Politetrafluoroetileno</u> (PTFE) <u>o biopolímero sintético</u> (silicona opcional). Envase: Rotulado según bases. Fácil de abrir Embalaje: Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter. Presentación: Blistar unitario. Condición Biológica: 100% libre de látex Estéril, atóxico, hipoalergénico, apirógeno Fecha de expiración: No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega. Esterilización: por óxido de etileno, a gas. Dimensiones: Longitud total del Catéter 145 cm. +/-10 cm. Diámetro del balón: 2.0 mm Longitud del balón: 15 mm. Presión nominal: 6-20 atm.</p>

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIÓLOGO CLÍNICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico : Enl. Nav. (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

PAÑOL DE MEDICINAS  
CQF. 04350 - R.N.E. 0107

SUB ITEM N° 1.4

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
CATERER BALON PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA (SEMI COMPLACIENTE) 3.0 X 15 mm.	<p><b>Características:</b> Catéter balón de intercambio rápido para ACP (mono riel)</p> <p>La mejor capacidad de cruce y recuce.</p> <p>Flexibilidad para navegar en vasos tortuosos.</p> <p>Uno o dos marcadores radiopacos de platino, indio o tungsteno situados en el interior del balón permiten confirmar la posición del mismo en el vaso del paciente, bajo fluoroscopia de alta resolución.</p> <p>Puerto de salida de la guía de bajo perfil, facilita la técnica de kissing Balón.</p> <p>Superficie del catéter está parcialmente recubierta con un polímero hidrofílico que se lubrica cuando se humedece.</p> <p>Compatible con diámetro de guía 0.014"</p> <p>El hipotubo de acero inoxidable o de Stainless Steel proporciona apoyo y transmite fuerza de empuje. El teñón Politetrafluoroetileno (PTFE) o biopolímero sintético facilita el paso del catéter en vasos tortuosos.</p> <p>Conector de fácil conexión con insulador</p> <p>Color: No aplica</p> <p>Composición: Eje proximal: Hipotubo de acero inoxidable cubierto de teñón Politetrafluoroetileno (PTFE) o biopolímero sintético (silicona opcional).</p> <p>Envases: Rotulado según bases. Fácil de abrir</p> <p>Embalaje: Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter.</p> <p>Presentación: Blisters unitarios.</p> <p>Condición Biológica: 100% libre de latex</p> <p>Estéril, atóxico, hipoalérgico, aprótico</p> <p>Fecha de expiración: No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega.</p> <p>Estérilización: por óxido de etileno, a gas.</p> <p>Dimensiones: Longitud total del Catéter 145 cm. +/-10 cm.</p> <p>Diámetro del balón: 3.0 mm</p> <p>Longitud del balón: 15 mm.</p> <p>Presión nominal: 6-20 atm.</p>

Hilón D'JANGO CRUZ  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586  
Técnico : Hilón D'JANGO CRUZ  
02949374  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
C.M.P. 52493 R.N.E. 0107

PANOL DE MEDICINAS  
CGF. 04350 - RNE. 0107

SUB ITEM N° 1.3

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
CATERER BALON PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA (SEMI COMPLACIENTE) 2.5 X 15 mm.	<p><b>Características:</b> Catéter balón de intercambio rápido para ACP (mono riel)</p> <p>La mejor capacidad de cruce y recuce.</p> <p>Flexibilidad para navegar en vasos tortuosos.</p> <p>Uno o dos marcadores radiopacos de platino, indio o tungsteno situados en el interior del balón permiten confirmar la posición del mismo en el vaso del paciente, bajo fluoroscopia de alta resolución.</p> <p>Puerto de salida de la guía de bajo perfil, facilita la técnica de kissing Balón.</p> <p>Superficie del catéter está parcialmente recubierta con un polímero hidrofílico que se lubrica cuando se humedece.</p> <p>Compatible con diámetro de guía 0.014"</p> <p>El hipotubo de acero inoxidable o de Stainless Steel proporciona apoyo y transmite fuerza de empuje. El teñón Politetrafluoroetileno (PTFE) o biopolímero sintético facilita el paso del catéter en vasos tortuosos.</p> <p>Conector de fácil conexión con insulador</p> <p>Color: No aplica</p> <p>Composición: Eje proximal: Hipotubo de acero inoxidable cubierto de teñón Politetrafluoroetileno (PTFE) o biopolímero sintético (silicona opcional).</p> <p>Envases: Rotulado según bases. Fácil de abrir</p> <p>Embalaje: Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter.</p> <p>Presentación: Blisters unitarios.</p> <p>Condición Biológica: 100% libre de latex</p> <p>Estéril, atóxico, hipoalérgico, aprótico</p> <p>Fecha de expiración: No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega.</p> <p>Estérilización: por óxido de etileno, a gas.</p> <p>Dimensiones: Longitud total del Catéter 145 cm. +/-10 cm.</p> <p>Diámetro del balón: 2.5 mm</p> <p>Longitud del balón: 15 mm.</p> <p>Presión nominal: 6-20 atm.</p>

Hilón D'JANGO CRUZ  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586  
Técnico : Hilón D'JANGO CRUZ  
02949374  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
C.M.P. 52493 R.N.E. 0107

PANOL DE MEDICINAS  
CGF. 04350 - RNE. 0107



SUB ÍTEM N° 1.5

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
CATERER BALON PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA (SEMI COMPLACIENTE) 3.5 X 15 mm.	<p><b>Características:</b> Catéter balón de intercambio rápido para ACTP (mono riel)  La mejor capacidad de cruce y recruce.  Flexibilidad para navegar en vasos tortuosos.  Uno o dos marcadores radiopacos de platino, iridio o tungsteno situados en el interior del balón permiten confirmar la posición del mismo en el vaso del paciente, bajo fluoroscopia de alta resolución.  Puerto de salida de la guía de bajo perfil, facilita la técnica de Kissing Balón.  Superficie del catéter está parcialmente recubierta con un polímero hidrofílico que se lubrica cuando se humedece.  Compatible con diámetro de guía 0.014"  El hipotubo de acero inoxidable <u>o de Stainless Steel</u> proporciona apoyo y transmite fuerza de empuje. El teflón <u>Politetrafluoroetileno</u> (PTFE) <u>o biopolímero sintético</u> facilita el paso del catéter en vasos tortuosos.  Conector de fácil conexión con insuflador  Color: No aplica  Composición: Eje proximal: Hipotubo de acero inoxidable cubierto de teflón <u>Politetrafluoroetileno</u> (PTFE) <u>o biopolímero sintético</u> (silicona opcional).  Envase: Rotulado según bases. Fácil de abrir  Embalaje: Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.  Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter.  Presentación: Blister unitario.  Condición Biológica: 100% libre de látex  Estéril, atóxico, hipoalérgico, apirógeno  Fecha de expiración: No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega.  Esterilización: por óxido de etileno, a gas.  Dimensiones: Longitud total del Catéter 145 cm. +/-10 cm.  Diámetro del balón: 3.5 mm  Longitud del balón: 15 mm.  Presión nominal: 6-20 atm.</p>

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico Enl. Nav. (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

Quilaclo Farmacia Especialista  
PAÑOL DE MEDICINAS  
COE. 04350 - R.N.E. 0107

SUB ÍTEM N° 1.6

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
CATERER BALON PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA (SEMI COMPLACIENTE) 3.5 X 20 mm.	<p><b>Características:</b> Catéter balón de intercambio rápido para ACTP (mono riel)  La mejor capacidad de cruce y recruce.  Flexibilidad para navegar en vasos tortuosos.  Uno o dos marcadores radiopacos de platino, iridio o tungsteno situados en el interior del balón permiten confirmar la posición del mismo en el vaso del paciente, bajo fluoroscopia de alta resolución.  Puerto de salida de la guía de bajo perfil, facilita la técnica de Kissing Balón.  Superficie del catéter está parcialmente recubierta con un polímero hidrofílico que se lubrica cuando se humedece.  Compatible con diámetro de guía 0.014"  El hipotubo de acero inoxidable <u>o de Stainless Steel</u> proporciona apoyo y transmite fuerza de empuje. El teflón <u>Politetrafluoroetileno</u> (PTFE) <u>o biopolímero sintético</u> facilita el paso del catéter en vasos tortuosos.  Conector de fácil conexión con insuflador  Color: No aplica  Composición: Eje proximal: Hipotubo de acero inoxidable cubierto de teflón <u>Politetrafluoroetileno</u> (PTFE) <u>o biopolímero sintético</u> (silicona opcional).  Envase: Rotulado según bases. Fácil de abrir  Embalaje: Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.  Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter.  Presentación: Blister unitario.  Condición Biológica: 100% libre de látex  Estéril, atóxico, hipoalérgico, apirógeno  Fecha de expiración: No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega.  Esterilización: por óxido de etileno, a gas.  Dimensiones: Longitud total del Catéter 145 cm. +/-10 cm.  Diámetro del balón: 3.5 mm  Longitud del balón: 20 mm.  Presión nominal: 6-20 atm.</p>

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIOLOGO CLINICO  
M.P. 52493 R.N.E. 35865

Técnico Enl. Nav. (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

Quilaclo Farmacia Especialista  
PAÑOL DE MEDICINAS  
COE. 04350 - R.N.E. 0107

SUB ÍTEM N° 1.7

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
CATERER BALON PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA (SEMI COMPLACIENTE) 4.0 X 12 mm.	
Características: Catéter balón de intercambio rápido para ACIP (mono riel) La mejor capacidad de cruce y recuce. Flexibilidad para navegar en vasos tortuosos. Uno o dos marcadores radiopacos de platino, iridio o tungsteno situados en el interior del balón permiten confirmar la posición del mismo en el vaso del paciente, bajo fluoroscopia de alta resolución. Puerto de salida de la guía de bajo perfil, facilita la técnica de kissing Balón. Superficie del catéter está parcialmente recubierta con un polímero hidrofílico que se lubrica cuando se humedece. Compatible con diámetro de guía 0,014". El hipotubo de acero inoxidable o de Stainless Steel proporciona apoyo y transmite fuerza de empuje. El teflón Politetrafluoroetileno (PTFE) o biopolímero sintético facilita el paso del catéter en vasos tortuosos. Conector de fácil conexión con insuflador Color: No aplica Composición: Eje proximal: Hipotubo de acero inoxidable cubierto de teflón Politetrafluoroetileno (PTFE) o biopolímero sintético (silicona opcional). Envase: Rotulado según bases. Fácil de abrir Embalaje: Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter. Presentación: Bistier unitario. Condición Biológica: 100% libre de látex Estéril, atóxico, hipoalérgico, aprótico Fecha de expiración: No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega. Esterilización: por óxido de etileno, a gas. Dimensiones: Longitud total del Catéter 145 cm. +/-10 cm. Diámetro del balón: 4,0 mm Longitud del balón: 12 mm. Presión nominal: 6-20 atm.	

Hilón D'JANGO CRUZ  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35861

Técnico, Lic. Nav. (30)  
Ronald ALBAZAR Hidalgo  
02949374

PAROL DE MEDICINAS  
CONF. 04350 - RNE 0107

SUB ÍTEM N° 1.8

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
CATERER BALON PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA DE ALTA PRESION NO COMPLACIENTE 2.5 X 15 mm	
Características: Catéter balón de intercambio rápido para ACIP (mono riel) La mejor capacidad de cruce y recuce. Flexibilidad para navegar en vasos tortuosos. Uno o dos marcadores radiopacos de platino, iridio o tungsteno situados en el interior del balón permiten confirmar la posición del mismo en el vaso del paciente, bajo fluoroscopia de alta resolución. Puerto de salida de la guía de bajo perfil, facilita la técnica de kissing Balón. Superficie del catéter está parcialmente recubierta con un polímero hidrofílico que se lubrica cuando se humedece. Compatible con diámetro de guía 0,014". El hipotubo de acero inoxidable o de Stainless Steel proporciona apoyo y transmite fuerza de empuje. El teflón Politetrafluoroetileno (PTFE) o biopolímero sintético facilita el paso del catéter en vasos tortuosos. Conector de fácil conexión con insuflador Color: No aplica Composición: Eje proximal: Hipotubo de acero inoxidable cubierto de teflón Politetrafluoroetileno (PTFE) o biopolímero sintético (silicona opcional) Envase: Rotulado según bases. Fácil de abrir Embalaje: Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter. Presentación: Bistier unitario. Condición Biológica: 100% libre de látex Estéril, atóxico, hipoalérgico, aprótico Fecha de expiración: No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega. Esterilización: por óxido de etileno, a gas. Dimensiones: Longitud total del Catéter 135 cm a 148 cm. Diámetro del balón: 2,5 mm Longitud del balón: 15 mm. a 16 mm. Presión de ruptura nominal: ±18 atm.	

Hilón D'JANGO CRUZ  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35861

Técnico, Lic. Nav. (30)  
Ronald ALBAZAR Hidalgo  
02949374

EDICINAS  
CONF. 04350 - RNE 0107

SUB ÍTEM N° 1.9

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA DE ALTA PRESIÓN NO COMPLACIENTE 3.0 X 15 mm	<p><b>Características:</b> Catéter balón de intercambio rápido para ACTP (mono riel)  La mejor capacidad de cruce y recruce.  Flexibilidad para navegar en vasos tortuosos.  Uno o dos marcadores radiopacos de platino, iridio o tungsteno situados en el interior del balón permiten confirmar la posición del mismo en el vaso del paciente, bajo fluoroscopia de alta resolución.  Puerto de salida de la guía de bajo perfil, facilita la técnica de Kissing Balón.  Superficie del catéter está parcialmente recubierta con un polímero hidrofílico que se lubrica cuando se humedece.  Compatible con diámetro de guía 0.014"  El hipotubo de acero inoxidable <u>o de Stainless Steel</u> proporciona apoyo y transmite fuerza de empuje. El teflón <u>Politetrafluoroetileno</u> (PTFE) <u>o biopolímero sintético</u> facilita el paso del catéter en vasos tortuosos.  Conector de fácil conexión con insuflador  Color: No aplica  Composición: Eje proximal: Hipotubo de acero inoxidable cubierto de teflón <u>Politetrafluoroetileno</u> (PTFE) <u>o biopolímero sintético</u> (silicona opcional).  Envase: Rotulado según bases. Fácil de abrir  Embalaje: Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.  Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter.  Presentación: Blister unitario.  Condición Biológica: 100% libre de látex  Estéril, atóxico, hipoalergénico, apirógeno  Fecha de expiración: No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega.  Esterilización: por óxido de etileno, a gas.  Dimensiones: Longitud total del Catéter 135 cm a 148 cm.  Diámetro del balón: 3.5 mm  Longitud del balón: 15 mm. a 16 mm.  Presión de ruptura nominal: ≥18 atm.</p>

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIÓLOGO CLÍNICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico: E.N. Nav. (30)  
Ronald Alberio SALAZAR Hidalgo  
02949374

PAÑOL DE MEDICINAS  
CQE. 04350 - R.N.E. 0107

SUB ÍTEM N° 1.10

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA DE ALTA PRESIÓN NO COMPLACIENTE 3.5 X 12 mm	<p><b>Características:</b> Catéter balón de intercambio rápido para ACTP (mono riel)  La mejor capacidad de cruce y recruce.  Flexibilidad para navegar en vasos tortuosos.  Uno o dos marcadores radiopacos de platino, iridio o tungsteno situados en el interior del balón permiten confirmar la posición del mismo en el vaso del paciente, bajo fluoroscopia de alta resolución.  Puerto de salida de la guía de bajo perfil, facilita la técnica de Kissing Balón.  Superficie del catéter está parcialmente recubierta con un polímero hidrofílico que se lubrica cuando se humedece.  Compatible con diámetro de guía 0.014"  El hipotubo de acero inoxidable <u>o de Stainless Steel</u> proporciona apoyo y transmite fuerza de empuje. El teflón <u>Politetrafluoroetileno</u> (PTFE) <u>o biopolímero sintético</u> facilita el paso del catéter en vasos tortuosos.  Conector de fácil conexión con insuflador  Color: No aplica  Composición: Eje proximal: Hipotubo de acero inoxidable cubierto de teflón <u>Politetrafluoroetileno</u> (PTFE) <u>o biopolímero sintético</u> (silicona opcional).  Envase: Rotulado según bases. Fácil de abrir  Embalaje: Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.  Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter.  Presentación: Blister unitario.  Condición Biológica: 100% libre de látex  Estéril, atóxico, hipoalergénico, apirógeno  Fecha de expiración: No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega.  Esterilización: por óxido de etileno, a gas.  Dimensiones: Longitud total del Catéter 135 cm a 148 cm.  Diámetro del balón: 3.5 mm  Longitud del balón: 12 mm. a 13 mm.  Presión de ruptura nominal: ≥18 atm.</p>

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIÓLOGO CLÍNICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico: E.N. Nav. (30)  
Ronald Alberio SALAZAR Hidalgo  
02949374

PAÑOL DE MEDICINAS  
CQE. 04350 - R.N.E. 0107

SUB ÍTEM N° 1.11

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA DE ALTA PRESIÓN NO COMPLACIENTE 4.0 X 8 mm	
Características: Catéter balón de intercambio rápido para ACP (mono riel) La mejor capacidad de cruce y reduce. Flexibilidad para navegar en vasos tortuosos. Uno o dos marcadores radiopacos de platino, iridio o tungsteno situados en el interior del balón permiten confirmar la posición del mismo en el vaso del paciente, bajo fluoroscopia de alta resolución. Puerto de salida de la guía de bajo perfil, facilita la técnica de kissing balón. Superficie del catéter está parcialmente recubierta con un polímero hidrofílico que se lubrica cuando se humedece. Compatible con diámetro de guía 0,014". El hipotubo de acero inoxidable o de Stainless Steel proporciona apoyo y transmite fuerza de empuje. El balón Politétrafluoroetileno (PTFE) o biopolímero sintético facilita el paso del catéter en vasos tortuosos. Conector de fácil conexión con insulador Color: No aplica Composición: Eje proximal: Hipotubo de acero inoxidable cubierto de teflón Politétrafluoroetileno (PTFE) o biopolímero sintético (silicona opcional). Envase: Rotulado según bases. Fácil de abrir Embalaje: Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter. Presentación: Blistér unitario. Condición Biológica: 100% libre de látex Estéril, atóxico, hipoalérgico, apirógeno Fecha de expiración: No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega. Esterilización: por óxido de etileno, a gas. Dimensiones: Longitud total del Catéter 135 cm a 148 cm. Diámetro del balón: 4,0 mm Longitud del balón: 8 mm, a 9 mm. Presión de ruptura nominal: $\geq 18$ atm.	

Hilón D'JANGO CRUZ  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35867

Técnico: **Enl. Nav. (30)**  
**Ronald Albano SALAZAR Hidalgo**  
02949374

Unidad Farmacéutica Especialista  
PAÑOL DE MEDICINAS  
COF. 04350 - RNE. 0107

SUB ÍTEM N° 1.12

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
CATÉTER BALÓN PARA ANGIOPLASTIA CORONARIA DE ALTA PRESIÓN NO COMPLACIENTE 4,5 X 12 mm	
Características: Catéter balón de intercambio rápido para ACP (mono riel) La mejor capacidad de cruce y reduce. Flexibilidad para navegar en vasos tortuosos. Uno o dos marcadores radiopacos de platino, iridio o tungsteno situados en el interior del balón permiten confirmar la posición del mismo en el vaso del paciente, bajo fluoroscopia de alta resolución. Puerto de salida de la guía de bajo perfil, facilita la técnica de kissing balón. Superficie del catéter está parcialmente recubierta con un polímero hidrofílico que se lubrica cuando se humedece. Compatible con diámetro de guía 0,014". El hipotubo de acero inoxidable o de Stainless Steel proporciona apoyo y transmite fuerza de empuje. El balón Politétrafluoroetileno (PTFE) o biopolímero sintético facilita el paso del catéter en vasos tortuosos. Conector de fácil conexión con insulador Color: No aplica Composición: Eje proximal: Hipotubo de acero inoxidable cubierto de teflón Politétrafluoroetileno (PTFE) o biopolímero sintético (silicona opcional). Envase: Rotulado según bases. Fácil de abrir Embalaje: Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter. Presentación: Blistér unitario. Condición Biológica: 100% libre de látex Estéril, atóxico, hipoalérgico, apirógeno Fecha de expiración: No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega. Esterilización: por óxido de etileno, a gas. Dimensiones: Longitud total del Catéter 135 cm a 148 cm. Diámetro del balón: 4,5 mm Longitud del balón: 12 mm, $\pm 4$ mm. Presión de ruptura nominal: $\geq 18$ atm.	

Hilón D'JANGO CRUZ  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35867

Técnico: **Enl. Nav. (30)**  
**Ronald Albano SALAZAR Hidalgo**  
02949374

PAÑOL DE MEDICINAS  
COF. 04350 - RNE. 0107

ÍTEM PAQUETE N° 2

CUERDAS HIDROFÍLICAS

SUB ÍTEM N° 2.1

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
CUERDA HIDROFILICA 0.014" X 180 cm (extra support	<p><b>Características:</b> Opcional: Marcas de 15 mm que ayudan a determinar la longitud de la lesión Punta distal. Radiopaca de 3 cm. Cubierta hidrofílica. Variedades: extra support Color: No aplica Composición: Acero inoxidable Maniobrabilidad y control excelente. Porción moldeable de la punta Recubrimiento de PTFE extremo proximal, resto de polímero hidrofílico Diseño para proporcionar más durabilidad y flexibilidad y adaptabilidad de la punta. Alma distal de Elastinile (nitinol y titanio) <u>o alma proximal y distal de acero inoxidable.</u> Envase: Rotulado según bases. Fácil de abrir. Embalaje: Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter. Presentación: Blíster unitario. Condición Biológica: 100% libre de látex Estéril, atóxico, hipoalergénico, apirógeno. Esterilización: Esterilización por óxido de etileno a gas. <b>Dimensiones:</b> Diámetro pulgadas: 0.014 Longitud Total: 180 cm. +- 10 cm</p>

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586'

Técnico - Exp. Nav. (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

Químico Farmacéutico Especialista  
PAÑOL DE MEDICINAS  
CQE. 04350 - R.N.E. 0107

SUB ÍTEM N° 2.2

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
CUERDA HIDROFILICA 0.014" X 180 CM (Floppy)	<p><b>Características:</b> Opcional: Marcas de 15 mm que ayudan a determinar la longitud de la lesión Punta distal. Radiopaca de 3 cm. Cubierta hidrofílica. Variedades: Floppy Color: No aplica Composición: Acero inoxidable Maniobrabilidad y control excelente. Porción moldeable de la punta Recubrimiento de PTFE extremo proximal, resto de polímero hidrofílico Diseño para proporcionar más durabilidad y flexibilidad y adaptabilidad de la punta. Alma distal de Elastinile (nitinol y titanio) <u>o alma proximal y distal de acero inoxidable.</u> Envase: Rotulado según bases. Fácil de abrir. Embalaje: Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter. Presentación: Blíster unitario. Condición Biológica: 100% libre de látex Estéril, atóxico, hipoalergénico, apirógeno. Fecha de expiración: No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega.  Esterilización: Esterilización por óxido de etileno a gas. <b>Dimensiones:</b> Diámetro pulgadas: 0.014 Longitud Total: 180 cm. +- 10 cm</p>

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586'

Técnico - Exp. Nav. (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

Químico Farmacéutico Especialista  
PAÑOL DE MEDICINAS  
CQE. 04350 - R.N.E. 0107

SUB ÍTEM N° 2.3

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
CUERDA HIDROFÍLICA 0.014" X 180 CM (intermedia)	
<b>Características:</b> Opcional: Marcas de 15 mm que ayuden a determinar la longitud de la lesión Punta distal. Radiopaca de 3 cm. Cubierta hidrofílica. Variedades: intermedia Color: No aplica Composición: Acero inoxidable Maniobrabilidad y control excelente. Porción moldeable de la punta Recubrimiento de PTFE extremo proximal, resto de polímero hidrofílico Diseño para proporcionar más durabilidad y flexibilidad y adaptabilidad de la punta. Alma distal de Elastilite (nitrilo y litanio) o alma proximal y distal de acero inoxidable. Envase: Rotulado según bases. Fácil de abrir. Embalaje: Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter. Presentación: Blisters unitarios. Condición Biológica: 100% libre de látex Estéril, atóxico, hipoalérgico, apirógeno. Esterilización: Esterilización por óxido de etileno a gas. Fecha de expiración: No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega. <b>Dimensiones:</b> Diámetro pulgadas: 0.014 Longitud Total: 180 cm. +/- 10 cm	

Hilón D JANGGO CRUZ  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35861

Técnico: Hilón D JANGGO CRUZ  
Ronaldo ALBARENO SALAZAR HIDALGO  
Cecilia VILLALBA DONDOLLO  
029449374  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35861

PAÑOL DE MEDICINAS  
Cof. 04350 - RNE. 0107  
Cecilia Villalba Dondollo  
Ronaldo Albareno Salazar Hidalgo  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35861

SUB ÍTEM N° 2.4

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
CUERDA HIDROFÍLICA 0.014" X 300 cm (CHOICE tipo PT-2)	
<b>Características:</b> Opcional: Marcas de 15 mm que ayuden a determinar la longitud de la lesión Punta distal. Radiopaca de 3 cm. Cubierta hidrofílica. Variedades: PT-2 Color: No aplica Composición: Acero inoxidable Maniobrabilidad y control excelente. Porción moldeable de la punta Recubrimiento de PTFE extremo proximal, resto de polímero hidrofílico Diseño para proporcionar más durabilidad y flexibilidad y adaptabilidad de la punta. Alma distal de Elastilite (nitrilo y litanio) Envase: Rotulado según bases. Fácil de abrir. Embalaje: Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter. Presentación: Blisters unitarios. Condición Biológica: 100% libre de látex Estéril, atóxico, hipoalérgico, apirógeno. Esterilización: Esterilización por óxido de etileno a gas. Fecha de expiración: No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega. <b>Dimensiones:</b> Diámetro pulgadas: 0.014 Longitud Total: 300 cm. +/- 10 cm	

Hilón D JANGGO CRUZ  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35861

Técnico: Hilón D JANGGO CRUZ  
Ronaldo ALBARENO SALAZAR HIDALGO  
Cecilia VILLALBA DONDOLLO  
029449374  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35861

PAÑOL DE MEDICINAS  
Cof. 04350 - RNE. 0107  
Cecilia Villalba Dondollo  
Ronaldo Albareno Salazar Hidalgo  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35861

SUB ÍTEM N° 2.5

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
<b>CUERDA HIDROFILICA PUNTA ANGULADA DE 0.035"X 150 ±5 cm</b>	<p><b>Características:</b> Cuerda hidrofílica permite una excelente navegabilidad en la canulación de las arterias.</p> <p>Radiopacidad</p> <p>Punta suave (menos traumática).</p> <p>Torque 1-1.</p> <p>Rígidas y Standard.</p> <p>Color: No aplica</p> <p>Composición: Construcción con alma de Nitinol (no pierde su forma).</p> <p>Capa de poliuretano (superficie extra suave).</p> <p>Recubrimiento hidrofílico (cubierta elaborada con polímeros)</p> <p>Envase: Rotulado según bases. Fácil de abrir</p> <p>Embalaje: Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter.</p> <p>Presentación: Blistér unitario.</p> <p>Condición Biológica: 100% libre de látex</p> <p>Estéril, atóxico, hipoalergénico, apirógeno.</p> <p>Esterilización: Esterilización por óxido de etileno a gas.</p> <p>Dimensiones:</p> <p>Longitud: 150 ± 5 cm</p> <p>Diámetro: 0.035"</p> <p>Punta angulada</p>

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIÓLOGO CLÍNICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

Químico Farmacéutico Especialista  
PANEL DE MEDICINAS  
C.C.F. 01350 - R.N.E. 0107

SUB ÍTEM N° 2.6

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
<b>CUERDA HIDROFILICA PUNTA ANGULADA DE 0.035"X 260 ±5 cm</b>	<p><b>Características:</b> Cuerda hidrofílica permite una excelente navegabilidad en la canulación de las arterias.</p> <p>Radiopacidad</p> <p>Punta suave (menos traumática).</p> <p>Torque 1-1.</p> <p>Rígidas y Standard.</p> <p>Color: No aplica</p> <p>Composición: Construcción con alma de Nitinol (no pierde su forma).</p> <p>Capa de poliuretano (superficie extra suave).</p> <p>Recubrimiento hidrofílico (cubierta elaborada con polímeros)</p> <p>Envase: Rotulado según bases. Fácil de abrir</p> <p>Embalaje: Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter.</p> <p>Presentación: Blistér unitario.</p> <p>Condición Biológica: 100% libre de látex</p> <p>Estéril, atóxico, hipoalergénico, apirógeno.</p> <p>Esterilización: Esterilización por óxido de etileno a gas.</p> <p>Dimensiones:</p> <p>Longitud: 260 ± 5 cm</p> <p>Diámetro: 0.035"</p> <p>Punta angulada</p>

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIÓLOGO CLÍNICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

Químico Farmacéutico Especialista  
PANEL DE MEDICINAS  
C.C.F. 01350 - R.N.E. 0107

SUB ÍTEM N° 2.7

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
HIDROFILICA PUNTA RECTA DE 0.035"X 150 ±5 cm	Características: Cuerda hidrofilica permite una excelente navegabilidad en la canulación de las arterias. Radiopacidad Punta suave (menos traumática). Torque 1-1. Rígiditas y Standard. Color: No aplica Composición: Construcción con alma de Nitinol (no pierde su forma). Capa de poliuretano (superficie extra suave). Recubrimiento hidrofilico (cubierta elaborada con polímeros) Envase: Rotulado según bases. Fácil de abrir Embalaje: Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter. Presentación: Blistér unitario. Condición Biológica: 100% libre de látex Esteril, atoxico, hipoalergénico, apirógeno. Esterilización: Esterilización por óxido de etileno a gas. Dimensiones: Longitud: 150 ± 5 cm Diámetro: 0.035" Punta recta

HILTON D'JANGGO CRUZ  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35861

Técnico: *[Firma]* **En: Nov. (30)**

Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo

02949374

COF. 04350 - RNE. 0107

PANOL DE MEDICINAS

*[Firma]* **En: Nov. (30)**  
Técnico Farmacéutico Especialista

SUB ÍTEM N° 2.8

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
HIDROFILICA PUNTA RECTA DE 0.035"X 260 ±5 cm	Características: Cuerda hidrofilica permite una excelente navegabilidad en la canulación de las arterias. Radiopacidad Punta suave (menos traumática). Torque 1-1. Rígiditas y Standard. Color: No aplica Composición: Construcción con alma de Nitinol (no pierde su forma). Capa de poliuretano (superficie extra suave). Recubrimiento hidrofilico (cubierta elaborada con polímeros) Envase: Rotulado según bases. Fácil de abrir Embalaje: Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter. Presentación: Blistér unitario. Condición Biológica: 100% libre de látex Esteril, atoxico, hipoalergénico, apirógeno. Esterilización: Esterilización por óxido de etileno a gas. Dimensiones: Longitud: 260 ± 5 cm Diámetro: 0.035" Punta angulada

HILTON D'JANGGO CRUZ  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35861

Técnico: *[Firma]* **En: Nov. (30)**

Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo

02949374

COF. 04350 - RNE. 0107

PANOL DE MEDICINAS

*[Firma]* **En: Nov. (30)**  
Técnico Farmacéutico Especialista



ÍTEM PAQUETE N° 3

KIT DE MARCAPASO

SUB ÍTEM N° 3.1

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
KIT DE MARCAPASO DEFINITIVO BICAMERAL (TOLERANCIA A RESONANCIA MAGNÉTICA)	<p><b>Características:</b>  Monopolar / Bipolar, multiprogramable  Estimulación de frecuencia adaptativa para detectar y tratar bradiarritmias  Electrograma en tiempo real durante el test automático de umbrales y durante todo el tiempo de vida útil del dispositivo  Sensor de ventilación minuto o algoritmos como el acelerómetro/adaptador de frecuencia o funcionamiento de la respuesta en frecuencia o de preferencia intrínseca Ventricular (VIP)  Capacidad de recuperar y desplegar el historial de amplitud de estimulación desde el dispositivo  Algoritmo diseñado para reducir estimulación ventricular derecha innecesaria  Estimulación de frecuencia adaptativa  Captura automática  Telemetría por radiofrecuencia o comunicación inductiva.  Regulación de frecuencia ventricular  Permite a los pacientes someterse a IRM 3T de cuerpo entero sin riesgo  Reprogramación manual o automática después del scan.  Identificadores de puertos para que el proceso de implantación sea más eficaz  Función de seguimiento para comprobación automática del dispositivo y el cable.  Longevidad proyectada mayor de 10 años  Color: No aplica  Composición: Generador de litio-carbón/litio-yodo/plata-vanadio de uso clínico hospitalario  Batería de monofluoruro de carbono (CF-Litio)  Catéteres de silicona y/o poliuretano  Electrodos de platino y/o aleación metálica biocompatible  Introducción Peel Away  Envase: Rotulado según bases. Individual, peel open.  Embalaje: Que garantice esterilidad e integridad del producto.  Exento de partículas, rebabas y aristas cortantes  Presentación: Individual.  Fecha de expiración: No menor a 18 <u>12</u> meses contados a partir de la fecha de entrega, <u>debiendo presentar una carta de compromiso de canje que garantice los dieciocho (18) meses de vigencia mínima.</u>  Condición Biológica: 100% libre de látex  Estéril, atóxico, hipoalérgico, apirógeno.  Esterilización: Esterilización por óxido de etileno a gas.  Dimensiones:  <b>GENERADOR</b>  - Peso: y Volumen: Standard  <b>CATÉTERES</b>  <b>Auricular</b>  Longitud: 45 a 52 cm (+/- 1 cm)  Diámetro: 5 - 7 Fr  <b>Ventricular</b>  Longitud: 59 cm (+/- 1 cm)  Diámetro: 5 - 7 Fr</p>

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico Ent. Nav. (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

Químico Farmacéutico Especialista  
PANEL DE MEDICINAS  
CQF. 04350 - RNE. 0197

SUB ÍTEM N° 3.2

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
KIT DE MARCAPASO DEFINITIVO UNICAMERAL (TOLERANCIA A RESONANCIA MAGNÉTICA)	<p><b>Características:</b>  Monopolar / Bipolar, multiprogramable  Estimulación de frecuencia adaptativa para detectar y tratar bradiarritmias  Electrograma en tiempo real durante el test automático de umbrales y durante todo el tiempo de vida útil del dispositivo  Sensor de ventilación minuto o algoritmos como el acelerómetro/adaptador de frecuencia o funcionamiento de la respuesta en frecuencia o de preferencia intrínseca Ventricular (VIP)  Capacidad de recuperar y desplegar el historial de amplitud de estimulación desde el dispositivo  Algoritmo diseñado para reducir estimulación ventricular derecha innecesaria  Estimulación de frecuencia adaptativa  Captura automática  Telemetría por radiofrecuencia.  Regulación de frecuencia ventricular  Permite a los pacientes someterse a IRM 3T de cuerpo entero sin riesgo  Reprogramación manual o automática después del scan.  Identificadores de puertos para que el proceso de implantación sea más eficaz  Función de seguimiento para comprobación automática del dispositivo y el cable.  Longevidad proyectada mayor de 10 años  Color: No aplica  Composición: Generador de litio-carbón/litio-yodo/plata-vanadio de uso clínico hospitalario  Batería de monofluoruro de carbono (CF-Litio).  Catéteres de silicona y/o poliuretano.  Electrodos de platino y/o aleación metálica biocompatible.  Introducción Peel Away  Envase: Rotulado según bases. Individual, peel open.  Embalaje: Que garantice esterilidad e integridad del producto.  Exento de partículas, rebabas y aristas cortantes  Presentación: Individual.  Fecha de expiración: No menor a 18 <u>12</u> meses contados a partir de la fecha de entrega, <u>debiendo presentar una carta de compromiso de canje que garantice los dieciocho (18) meses de vigencia mínima.</u>  Condición Biológica: 100% libre de látex  Estéril, atóxico, hipoalérgico, apirógeno.  Esterilización: Esterilización por óxido de etileno a gas.  Dimensiones:  <b>GENERADOR</b>  - Peso: y Volumen: Standard  <b>CATÉTER VENTRICULAR</b>  Longitud: 59 cm (+/- 1 cm)  Diámetro: 5 - 7 Fr</p>

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico Ent. Nav. (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

Químico Farmacéutico Especialista  
PANEL DE MEDICINAS  
CQF. 04350 - RNE. 0197

ITEM PAQUETE N° 4

STENTS INTRACORONARIOS

SUB ITEM N° 4.1

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA STENT (2,5 x 14 ± 2 mm.)	<p><b>Características:</b> Diseñado para tratamiento de lesiones vasculares coronarias. Excelente empuje, torque y cruce del catéter stent, permite atravesar incluso los vasos más pequeños de 2,5 mm. Liberación de droga no menor de 25 días. Diseño de celda abierta.</p> <p>Bajo perfil de cruce en la punta soft tip de 0,016" a 0,021". Perfil de cruce del cuerpo del stent 0,024" a 0,049"</p> <p><b>Color:</b> No aplica</p> <p><b>Composición:</b> Con polímero absorbible y liberador de Everolimus o Zotarolimus o Sirolimus. Posee dos marcadores radiopacos. Oro, platino o indio</p> <p>Droga adherida hasta 475 ug</p> <p><b>Envase:</b> Rotulado según bases. Fácil de abrir manualmente.</p> <p><b>Embalaje:</b> Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter.</p> <p><b>Fecha de expiración:</b> No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega.</p> <p><b>Presentación:</b> Sobre individual.</p> <p><b>Condición Biológica:</b> 100% libre de látex</p> <p><b>Estéril, atóxico, hipoalérgico, apirógeno.</b></p> <p><b>Estérilización:</b> Material estéril por radiación Gamma u Óxido de Etileno o Haz de Electrones.</p> <p><b>Dimensiones:</b></p> <p><b>Diámetro:</b> 2,5 mm Longitud: 14 ± 2 mm</p> <p><b>Presión nominal:</b> 6 – 12 Atm. Guía: 0,014"</p> <p><b>Presión Ruptura:</b> 14-18 Atm, dependiendo del Balón, Longitud del catéter: 135 a 145 cm.</p>

Hilón D'JANGO GONZÁLEZ  
CARDIOLOGO CLÍNICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35867  
Técnico  
Ronald Albeiro SALAZAR Huidobro  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35867  
02949374  
PAÑOL DE MEDICINAS  
CGF. 04350 - RNE. 0197  
Químico Farmacéutico Especialista

SUB ITEM N° 4.2

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA STENT (2,5 x 18 ± 2 mm.)	<p><b>Características:</b> Diseñado para tratamiento de lesiones vasculares coronarias. Excelente empuje, torque y cruce del catéter stent, permite atravesar incluso los vasos más pequeños de 2,5 mm. Liberación de droga no menor de 25 días. Diseño de celda abierta.</p> <p>Bajo perfil de cruce en la punta soft tip de 0,016" a 0,021". Perfil de cruce del cuerpo del stent 0,024" a 0,049"</p> <p><b>Color:</b> No aplica</p> <p><b>Composición:</b> Con polímero absorbible y liberador de Everolimus o Zotarolimus o Sirolimus. Posee dos marcadores radiopacos. Oro, platino o indio</p> <p>Droga adherida hasta 475 ug</p> <p><b>Envase:</b> Rotulado según bases. Fácil de abrir manualmente.</p> <p><b>Embalaje:</b> Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter.</p> <p><b>Fecha de expiración:</b> No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega.</p> <p><b>Presentación:</b> Sobre individual.</p> <p><b>Condición Biológica:</b> 100% libre de látex</p> <p><b>Estéril, atóxico, hipoalérgico, apirógeno.</b></p> <p><b>Estérilización:</b> Material estéril por radiación Gamma u Óxido de Etileno o Haz de Electrones.</p> <p><b>Dimensiones:</b></p> <p><b>Diámetro:</b> 2,5 mm Longitud: 18 ± 2 mm</p> <p><b>Presión nominal:</b> 6 – 12 Atm. Guía: 0,014"</p> <p><b>Presión Ruptura:</b> 14-18 Atm, dependiendo del Balón, Longitud del catéter: 135 a 145 cm.</p>

Hilón D'JANGO GONZÁLEZ  
CARDIOLOGO CLÍNICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35867  
Técnico  
Ronald Albeiro SALAZAR Huidobro  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35867  
02949374  
PAÑOL DE MEDICINAS  
CGF. 04350 - RNE. 0197  
Químico Farmacéutico Especialista

SUB ÍTEM N° 4.3

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA (2.5 x 24 ± 2 mm.)	<p><b>Características:</b> Diseñado para tratamiento de lesiones vasculares coronarias. Excelente empuje, torque y cruce del catéter stent, permite atravesar incluso los vasos más pequeños de 2.5 mm, Liberación de droga no menor de 25 días, Diseño de celda abierta, Bajo perfil de cruce en la punta soft tip de 0.016" a 0.021". Perfil de cruce del cuerpo del stent 0.024" a 0.049"</p> <p><b>Color:</b> No aplica</p> <p><b>Composición:</b> Con polímero absorbible y liberador de Everolimus o Zotarolimus o <u>Sirolimus</u>. Posee dos marcadores radiopacos. Oro, platino o iridio</p> <p>Droga adherida hasta 475 ug</p> <p><b>Envase:</b> Rotulado según bases. Fácil de abrir manualmente.</p> <p><b>Embalaje:</b> Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter.</p> <p><b>Fecha de expiración:</b> No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega.</p> <p><b>Presentación:</b> Sobre individual.</p> <p><b>Condición Biológica:</b> 100% libre de látex</p> <p>Estéril, atóxico, hipoalergénico, apirógeno.</p> <p><b>Esterilización:</b> Material estéril por radiación Gamma u Óxido de Etileno o Haz de Electrones.</p> <p><b>Dimensiones:</b> Diámetro: 2.5 mm Longitud: 24 ± 2 mm Presión nominal: 6 – 12 Atm. Guía: 0.014" Presión Ruptura: 14-18 Atm, dependiendo del Balón, Longitud del catéter: 135 a 145 cm.</p>

Hilton D JANGGO Cruz  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico Ent. Nav. (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
82949374

Pro. Coor. Farm. y Químico Especialista  
PANOL DE MEDICINAS  
CQF. 04350 - RNE. 0107

SUB ÍTEM N° 4.4

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA (2.75 x 18 ± 2 mm.)	<p><b>Características:</b> Diseñado para tratamiento de lesiones vasculares coronarias. Excelente empuje, torque y cruce del catéter stent, permite atravesar incluso los vasos más pequeños de 2.5 mm, Liberación de droga no menor de 25 días, Diseño de celda abierta, Bajo perfil de cruce en la punta soft tip de 0.016" a 0.021". Perfil de cruce del cuerpo del stent 0.024" a 0.049"</p> <p><b>Color:</b> No aplica</p> <p><b>Composición:</b> Con polímero absorbible y liberador de Everolimus o Zotarolimus o <u>Sirolimus</u>. Posee dos marcadores radiopacos. Oro, platino o iridio</p> <p>Droga adherida hasta 475 ug</p> <p><b>Envase:</b> Rotulado según bases. Fácil de abrir manualmente.</p> <p><b>Embalaje:</b> Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter.</p> <p><b>Fecha de expiración:</b> No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega.</p> <p><b>Presentación:</b> Sobre individual.</p> <p><b>Condición Biológica:</b> 100% libre de látex</p> <p>Estéril, atóxico, hipoalergénico, apirógeno.</p> <p><b>Esterilización:</b> Material estéril por radiación Gamma u Óxido de Etileno o Haz de Electrones.</p> <p><b>Dimensiones:</b> Diámetro: 2.75 mm Longitud: 18 ± 2 mm Presión nominal: 6 – 12 Atm. Guía: 0.014" Presión Ruptura: 14-18 Atm, dependiendo del Balón, Longitud del catéter: 135 a 145 cm.</p>

Hilton D JANGGO Cruz  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico Ent. Nav. (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
82949374

Pro. Coor. Farm. y Químico Especialista  
PANOL DE MEDICINAS  
CQF. 04350 - RNE. 0107

SUB ÍTEM N° 4.6

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA STENT (3.0 x 18 ± 2 mm.)	<p><b>Características:</b> Diseñado para tratamiento de lesiones vasculares coronarias. Excelente empuje, torque y cruce del catéter stent, permite atravesar incluso los vasos más pequeños de 2,5 mm. Liberación de droga no menor de 25 días. Diseño de celda abierta.</p> <p>Bajo perfil de cruce en la punta soft tip de 0,016" a 0,021". Perfil de cruce del cuerpo del stent 0,024" a 0,049"</p> <p><b>Color:</b> No aplica</p> <p><b>Composición:</b> Con polímero absorbible y liberador de Everolimus o Zotarolimus o Sirolimus. Posee dos marcadores radiopacos. Oro, platino o iridio</p> <p>Droga adherida hasta 475 ug</p> <p><b>Envase:</b> Rotulado según bases. Fácil de abrir manualmente.</p> <p><b>Embalaje:</b> Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter.</p> <p><b>Presentación:</b> Sobre individual.</p> <p><b>Condición Biológica:</b> 100% libre de látex</p> <p>Estéril, atóxico, hipoalérgico, aprótico.</p> <p><b>Fecha de expiración:</b> No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega.</p> <p><b>Esterilización:</b> Material estéril por radiación Gamma u Oxido de Etileno o H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> de Electrones.</p> <p><b>Dimensiones:</b></p> <p>Diámetro: 3.0 mm Longitud: 18 ± 2 mm</p> <p>Presión nominal: 6 – 12 Atm. Guía: 0.014"</p> <p>Presión Ruptura: 14-18 Atm, dependiendo del Balón. Longitud del catéter: 135 a 145 cm.</p>

Hilón D'JANGO CRUZ Ronald  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35867

Técnico  
Enl. Nov. (30)  
Rondal Alberto SALAZAR HIDALGO  
029449374

Químico Farmac. y Bio. Especialista  
PANOL DE MEDICINAS  
CGF. 04350 - RNE. 0107

SUB ÍTEM N° 4.5

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA STENT (3.0 x 14 ± 2 mm.)	<p><b>Características:</b> Diseñado para tratamiento de lesiones vasculares coronarias. Excelente empuje, torque y cruce del catéter stent, permite atravesar incluso los vasos más pequeños de 2,5 mm. Liberación de droga no menor de 25 días. Diseño de celda abierta.</p> <p>Bajo perfil de cruce en la punta soft tip de 0,016" a 0,021". Perfil de cruce del cuerpo del stent 0,024" a 0,049"</p> <p><b>Color:</b> No aplica</p> <p><b>Composición:</b> Con polímero absorbible y liberador de Everolimus o Zotarolimus o Sirolimus. Posee dos marcadores radiopacos. Oro, platino o iridio</p> <p>Droga adherida hasta 475 ug</p> <p><b>Envase:</b> Rotulado según bases. Fácil de abrir manualmente.</p> <p><b>Embalaje:</b> Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter.</p> <p><b>Presentación:</b> Sobre individual.</p> <p><b>Condición Biológica:</b> 100% libre de látex</p> <p>Estéril, atóxico, hipoalérgico, aprótico.</p> <p><b>Fecha de expiración:</b> No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega.</p> <p><b>Esterilización:</b> Material estéril por radiación Gamma u Oxido de Etileno o H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> de Electrones.</p> <p><b>Dimensiones:</b></p> <p>Diámetro: 3.0 mm Longitud: 14 ± 2 mm</p> <p>Presión nominal: 6 – 12 Atm. Guía: 0.014"</p> <p>Presión Ruptura: 14-18 Atm, dependiendo del Balón. Longitud del catéter: 135 a 145 cm.</p>

Hilón D'JANGO CRUZ Ronald  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35867

Técnico  
Enl. Nov. (30)  
Rondal Alberto SALAZAR HIDALGO  
029449374

Químico Farmac. y Bio. Especialista  
PANOL DE MEDICINAS  
CGF. 04350 - RNE. 0107

SUB ÍTEM N° 4.7

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA (3.0 x 24 ± 2 mm.)	<p><b>Características:</b> Diseñado para tratamiento de lesiones vasculares coronarias. Excelente empuje, torque y cruce del catéter stent, permite atravesar incluso los vasos más pequeños de 2.5 mm, Liberación de droga no menor de 25 días, Diseño de celda abierta, Bajo perfil de cruce en la punta soft tip de 0.016" a 0.021". Perfil de cruce del cuerpo del stent 0.024" a 0.049" <b>Color:</b> No aplica <b>Composición:</b> Con polímero absorbible y liberador de Everolimus o Zotarolimus o <u>Sirolimus</u>, Posee dos marcadores radiopacos. Oro, platino o iridio Droga adherida hasta 475 ug <b>Envase:</b> Rotulado según bases. Fácil de abrir manualmente. <b>Embalaje:</b> Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter. <b>Presentación:</b> Sobre individual. <b>Condición Biológica:</b> 100% libre de látex Estéril, atóxico, hipoalérgico, apirógeno. <b>Fecha de expiración:</b> No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega. <b>Esterilización:</b> Material estéril por radiación Gamma u Óxido de Etileno o Haz de Electrones. <b>Dimensiones:</b> Diámetro: 3.0 mm Longitud: 24 ± 2 mm Presión nominal: 6 – 12 Atm. Guía: 0.014" Presión Ruptura: 14-18 Atm, dependiendo del Balón, Longitud del catéter: 135 a 145 cm.</p>

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIÓLOGO CLÍNICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35865

Técnico (Ent. Nov. (30))  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

Químico Farmacéutico Especialista  
PAÑOL DE MEDICINAS  
CQF. 04350 - R.N.E. 0107

SUB ÍTEM N° 4.8

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA (3.0 x 28 ± 2 mm.)	<p><b>Características:</b> Diseñado para tratamiento de lesiones vasculares coronarias. Excelente empuje, torque y cruce del catéter stent, permite atravesar incluso los vasos más pequeños de 2.5 mm, Liberación de droga no menor de 25 días, Diseño de celda abierta, Bajo perfil de cruce en la punta soft tip de 0.016" a 0.021". Perfil de cruce del cuerpo del stent 0.024" a 0.049" <b>Color:</b> No aplica <b>Composición:</b> Con polímero absorbible y liberador de Everolimus o Zotarolimus o <u>Sirolimus</u>, Posee dos marcadores radiopacos. Oro, platino o iridio Droga adherida hasta 475 ug <b>Envase:</b> Rotulado según bases. Fácil de abrir manualmente. <b>Embalaje:</b> Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter. <b>Presentación:</b> Sobre individual. <b>Condición Biológica:</b> 100% libre de látex Estéril, atóxico, hipoalérgico, apirógeno. <b>Fecha de expiración:</b> No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega. <b>Esterilización:</b> Material estéril por radiación Gamma u Óxido de Etileno o Haz de Electrones. <b>Dimensiones:</b> Diámetro: 3.0 mm Longitud: 28 ± 2 mm Presión nominal: 6 – 12 Atm. Guía: 0.014" Presión Ruptura: 14-18 Atm, dependiendo del Balón, Longitud del catéter: 135 a 145 cm.</p>

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIÓLOGO CLÍNICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35865

Técnico (Ent. Nov. (30))  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

Químico Farmacéutico Especialista  
PAÑOL DE MEDICINAS  
CQF. 04350 - R.N.E. 0107

SUB ÍTEM N° 4.10

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA STENT (3.5 x 20 ± 2 mm.)	<p><b>Características:</b> Diseñado para tratamiento de lesiones vasculares coronarias. Excelente empuje, torque y cruce del catéter stent, permite atravesar incluso los vasos más pequeños de 2,5 mm. Liberación de droga no menor de 25 días. Diseño de celda abierta.</p> <p>Bajo perfil de cruce en la punta soft tip de 0.016" a 0.021". Perfil de cruce del cuerpo del stent 0.024" a 0.049"</p> <p><b>Color:</b> No aplica</p> <p><b>Composición:</b> Con polímero absorbible y liberador de Everolimus o Zotarolimus o Sirolimus. Posee dos marcadores radiopacos. Oro, platino o iridio</p> <p><b>Envase:</b> Rotulado según bases. Fácil de abrir manualmente.</p> <p><b>Embalaje:</b> Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter.</p> <p><b>Presentación:</b> Sobre individual.</p> <p><b>Condición Biológica:</b> 100% libre de látex</p> <p><b>Estéril, atóxico, hipoalérgico, aprótico.</b></p> <p><b>Fecha de expiración:</b> No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega.</p> <p><b>Esterilización:</b> Material estéril por radiación Gamma u Óxido de Etileno o Haz de Electrones.</p> <p><b>Dimensiones:</b></p> <p><b>Diámetro:</b> 3.5 mm Longitud: 20 ± 2 mm</p> <p><b>Presión nominal:</b> 6 – 12 Atm. Guía: 0.014"</p> <p><b>Presión Ruptura:</b> 14-18 Atm, dependiendo del Balón, Longitud del catéter: 135 a 145 cm.</p>

Hilton D.JANGO CRUZ  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
Técnico, E.M. NOV. (30)  
02949374  
Clínico Farmacéutico Especialista  
PANOL DE MEDICINAS  
COF. 04350 - RNE. 0107

SUB ÍTEM N° 4.9

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA STENT (3.5 x 14 ± 2 mm.)	<p><b>Características:</b> Diseñado para tratamiento de lesiones vasculares coronarias. Excelente empuje, torque y cruce del catéter stent, permite atravesar incluso los vasos más pequeños de 2,5 mm. Liberación de droga no menor de 25 días. Diseño de celda abierta.</p> <p>Bajo perfil de cruce en la punta soft tip de 0.016" a 0.021". Perfil de cruce del cuerpo del stent 0.024" a 0.049"</p> <p><b>Color:</b> No aplica</p> <p><b>Composición:</b> Con polímero absorbible y liberador de Everolimus o Zotarolimus o Sirolimus. Posee dos marcadores radiopacos. Oro, platino o iridio</p> <p><b>Envase:</b> Rotulado según bases. Fácil de abrir manualmente.</p> <p><b>Embalaje:</b> Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter.</p> <p><b>Presentación:</b> Sobre individual.</p> <p><b>Condición Biológica:</b> 100% libre de látex</p> <p><b>Estéril, atóxico, hipoalérgico, aprótico.</b></p> <p><b>Fecha de expiración:</b> No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega.</p> <p><b>Esterilización:</b> Material estéril por radiación Gamma u Óxido de Etileno o Haz de Electrones.</p> <p><b>Dimensiones:</b></p> <p><b>Diámetro:</b> 3.5 mm Longitud: 14 ± 2 mm</p> <p><b>Presión nominal:</b> 6 – 12 Atm. Guía: 0.014"</p> <p><b>Presión Ruptura:</b> 14-18 Atm, dependiendo del Balón, Longitud del catéter: 135 a 145 cm.</p>

Hilton D.JANGO CRUZ  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
Técnico, E.M. NOV. (30)  
02949374  
Clínico Farmacéutico Especialista  
PANOL DE MEDICINAS  
COF. 04350 - RNE. 0107

SUB ÍTEM N° 4.11

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA (3.5 x 24 ± 2 mm.)	<p><b>Características:</b> Diseñado para tratamiento de lesiones vasculares coronarias. Excelente empuje, torque y cruce del catéter stent, permite atravesar incluso los vasos más pequeños de 2.5 mm, Liberación de droga no menor de 25 días, Diseño de celda abierta,</p> <p>Bajo perfil de cruce en la punta soft tip de 0.016" a 0.021". Perfil de cruce del cuerpo del stent 0.024" a 0.049"</p> <p>Color: No aplica</p> <p><b>Composición:</b> Con polímero absorbible y liberador de Everolimus o Zotarolimus <u>o Sirolimus</u> , Posee dos marcadores radiopacos. Oro, platino o iridio</p> <p>Droga adherida hasta 475 ug</p> <p><b>Envase:</b> Rotulado según bases. Fácil de abrir manualmente.</p> <p><b>Embalaje:</b> Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter.</p> <p><b>Presentación:</b> Sobre individual.</p> <p><b>Condición Biológica:</b> 100% libre de látex</p> <p><b>Estéril, atóxico, hipoalergénico, apirógeno.</b></p> <p><b>Fecha de expiración:</b> No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega.</p> <p><b>Esterilización:</b> Material estéril por radiación Gamma u Óxido de Etileno o Haz de Electrones.</p> <p><b>Dimensiones:</b></p> <p>Diámetro: 3.5 mm Longitud: 24 ± 2 mm</p> <p>Presión nominal: 6 – 12 Atm. Guía: 0.014"</p> <p>Presión Ruptura: 14-18 Atm, dependiendo del Balón, Longitud del catéter: 135 a 145 cm.</p>

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIÓLOGO CLÍNICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico Especialista (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

PAÑOL DE MEDICINAS  
CQE. 04350 - RNE. 0107

SUB ÍTEM N° 4.12

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
STENT INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA (3.5 x 28 ± 2 mm.)	<p><b>Características:</b> Diseñado para tratamiento de lesiones vasculares coronarias. Excelente empuje, torque y cruce del catéter stent, permite atravesar incluso los vasos más pequeños de 2.5 mm, Liberación de droga no menor de 25 días, Diseño de celda abierta,</p> <p>Bajo perfil de cruce en la punta soft tip de 0.016" a 0.021". Perfil de cruce del cuerpo del stent 0.024" a 0.049"</p> <p>Color: No aplica</p> <p><b>Composición:</b> Con polímero absorbible y liberador de Everolimus o Zotarolimus <u>o Sirolimus</u> , Posee dos marcadores radiopacos. Oro, platino o iridio</p> <p>Droga adherida hasta 475 ug</p> <p><b>Envase:</b> Rotulado según bases. Fácil de abrir manualmente.</p> <p><b>Embalaje:</b> Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter.</p> <p><b>Presentación:</b> Sobre individual.</p> <p><b>Condición Biológica:</b> 100% libre de látex</p> <p><b>Estéril, atóxico, hipoalergénico, apirógeno.</b></p> <p><b>Fecha de expiración:</b> No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega.</p> <p><b>Esterilización:</b> Material estéril por radiación Gamma u Óxido de Etileno o Haz de Electrones.</p> <p><b>Dimensiones:</b></p> <p>Diámetro: 3.5 mm Longitud: 28 ± 2 mm</p> <p>Presión nominal: 6 – 12 Atm. Guía: 0.014"</p> <p>Presión Ruptura: 14-18 Atm, dependiendo del Balón, Longitud del catéter: 135 a 145 cm.</p>

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIÓLOGO CLÍNICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico Especialista (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

PAÑOL DE MEDICINAS  
CQE. 04350 - RNE. 0107

SUB ÍTEM N° 4.13

MATERIAL MEDICO	Características Técnicas
INTRACORONARIO REVESTIDO CON DROGA STENT (4.0 x 16 ± 2 mm.)	<b>Características:</b> Diseñado para tratamiento de lesiones vasculares coronarias. Excelente empuje, torque y cruce del catéter stent, permite atravesar incluso los vasos más pequeños de 2,5 mm. Liberación de droga no menor de 25 días. Diseño de celda abierta. Bajo perfil de cruce en la punta soft tip de 0,016" a 0,021". Perfil de cruce del cuerpo del stent 0,024" a 0,049" <b>Color:</b> No aplica <b>Composición:</b> Con polímero absorbible y liberador de Everolimus o Zotarolimus o Sirolimus. Posee dos marcadores radiopacos. Oro, platino o iridio Droga adherida hasta 475 ug <b>Envase:</b> Rotulado según bases. Fácil de abrir manualmente. <b>Embalaje:</b> Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento. Mangas especialmente diseñadas para evitar daño del catéter. <b>Presentación:</b> Sobre individual. <b>Condición Biológica:</b> 100% libre de látex Esteril, atóxico, hipoalérgico, aptógeno. <b>Fecha de expiración:</b> No menor a 18 meses contados a partir de la fecha de entrega. <b>Esterilización:</b> Material estéril por radiación Gamma u Óxido de Etileno o Haz de Electrones. <b>Dimensiones:</b> Diámetro: 4,0 mm Longitud: 16 ± 2 mm Presión nominal: 6 – 12 Atm. Guía: 0,014" Presión Ruptura: 14-18 Atm, dependiendo del Bañ, Longitud del catéter: 135 a 145 cm.

5.2 **Garantía Comercial:**  
La garantía comercial de los bienes ofertados será de DOCE (12) meses, contados desde la emisión de la conformidad, la garantía comprende cambios por defectos o alteraciones distintas a los vicios ocultos.

5.3 **Lugar y plazo de entrega:**  
Lugar: Almacén de material médico de la Dirección de Salud de la Marina, sito en Avenida Venezuela S/N Cuadra 24 Bellavista – Callao.  
Plazo de entrega: Conforme a lo establecido en el Capítulo I – Generalidades – 1.9 Plazo de entrega.

5.4 **Conformidad de los bienes**  
La conformidad será otorgada por el área usuaria (Servicio de Cardiología) y la recepción será realizada por el jefe de la División de Almacenes y Distribución de la Oficina de Abastecimiento Médico de la Dirección de Salud de la Marina, previa verificación del técnico de almacén de cargo.

5.5 **Forma de pago**  
La Entidad realizará el pago de la prestación a favor del contratista, de acuerdo a entregas establecidas.

5.6 **Responsabilidad por vicios ocultos**  
La recepción conforme de la prestación por parte de la Entidad no enerva el derecho a reclamar posteriormente los defectos o vicios ocultos, conforme a lo dispuesto en el artículo 40° de la Ley de Contrataciones del Estado y del artículo 173° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

La reposición de los bienes por defecto de fábrica será en un plazo máximo de DOS (2) días calendario de haberse notificado al contratista. El incumplimiento se encuentra sujeto a las sanciones establecidas en la Ley de Contrataciones del Estado y su Reglamento.

5.8 **Presentación de Documentación adicional**

- Conforme a lo requerido en los documentos de presentación obligatoria para acreditar la admisibilidad, factores de evaluación y requisitos de calificación.

**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**  
**Requisitos:**  
Los postores que ofrecen ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario deberán presentar:  
Autorización Sanitaria de Funcionamiento vigente, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID), según corresponda.

**Importante**  
De conformidad con la Opinión N° 186-2016/D.T.N. la habilitación de un postor, esta 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 de la Resolución Directoral de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento vigente, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, según corresponda, caso contrario presentará Declaración Jurada.

**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.

**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 ítem (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:

**ITEM PAQUETE N° 1, 2, 3 y 4**

FACTOR DE EVALUACIÓN	PUNTAJE / METODOLOGÍA PARA SU ASIGNACIÓN
<b>A. PRECIO</b>	
<p><u>Evaluación:</u> Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor para la totalidad del ítem paquete.</p> <p><u>Acreditación:</u> Se acreditará mediante registro en el SEACE o el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N°6), según corresponda.</p>	<p>La evaluación consistirá en otorgar el máximo puntaje a la oferta de precio más bajo y otorgar a las demás ofertas puntajes inversamente proporcionales a sus respectivos precios, según la siguiente fórmula:</p> $Pi = \frac{Om \times PMP}{Oi}$ <p>i = Oferta Pi = Puntaje de la oferta a evaluar Oi = Precio i Om = Precio de la oferta más baja PMP = Puntaje máximo del precio</p> <p style="text-align: right;">80 puntos</p>

**ITEM PAQUETE N° 1 y 4**

OTROS FACTORES DE EVALUACIÓN	20 puntos
<b>B. PLAZO DE ENTREGA<sup>12</sup></b>	
<p><u>Evaluación:</u> Se evaluará en función al plazo de entrega ofertado para los ítems paquetes N° 1 y 4, los cuales deberán mejorar el plazo de entrega establecido en las Especificaciones Técnicas.</p> <p><u>Acreditación:</u> Se acreditará mediante la presentación de declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)</p>	<p>De VEINTE (20) hasta QUINCE (15) días calendarios: <b>5 PUNTOS</b></p> <p>De CATORCE (14) hasta DIEZ (10) días calendario: <b>10 PUNTOS</b></p> <p>De NUEVE (9) hasta CINCO (5) días calendario: <b>15 PUNTOS</b></p> <p>MENOR A CINCO (5) DÍAS CALENDARIOS: <b>20 PUNTOS</b></p>

<sup>12</sup> Este factor podrá ser consignado cuando del expediente de contratación se advierta que el plazo establecido para la entrega de los bienes admite reducción, para lo cual deben establecerse rangos razonables para la asignación de puntaje, esto es que no suponga un riesgo de incumplimiento contractual y que represente una mejora al plazo establecido.

**ITEM PAQUETE N° 2 (EXCEPTO SUB ÍTEMS N° 2.2, 2.3 Y 2.5) Y 3**

OTROS FACTORES DE EVALUACIÓN	20 puntos
<b>B. PLAZO DE ENTREGA<sup>13</sup></b>	
<p><u>Evaluación:</u> Se evaluará en función al plazo de entrega ofertado para los ítems paquetes N° 2 (Excepto los sub ítems N° 2.2, 2.3 y 2.5) y 3, los cuales deberán mejorar el plazo de entrega establecido en las Especificaciones Técnicas.</p> <p><u>Acreditación:</u> Se acreditará mediante la presentación de declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)</p>	<p>De SEIS (6) hasta TRES (3) días calendarios: <b>10 PUNTOS</b></p> <p>MENOR A TRES (3) DÍAS CALENDARIOS: <b>20 PUNTOS</b></p>

**ITEM PAQUETE N° 2 (SUB ÍTEMS N° 2.2, 2.3 Y 2.5)**

OTROS FACTORES DE EVALUACIÓN	20 puntos
<b>B. PLAZO DE ENTREGA<sup>14</sup></b>	
<p><u>Evaluación:</u> Se evaluará en función al plazo de entrega ofertado para los sub ítems N° 2.2, 2.3 y 2.5, pertenecientes al ítem paquete N° 2, los cuales deberán mejorar el plazo de entrega establecido en las Especificaciones Técnicas.</p> <p><u>Acreditación:</u> Se acreditará mediante la presentación de declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)</p>	<p>De CUARENTA Y CUATRO (44) hasta TREINTA (30) días calendarios: <b>5 PUNTOS</b></p> <p>De VEINTINUEVE (29) hasta VEINTE (20) días calendario: <b>10 PUNTOS</b></p> <p>De DIECINUEVE (19) hasta DIEZ (10) días calendario: <b>15 PUNTOS</b></p> <p>MENOR A NUEVE (9) DÍAS CALENDARIOS: <b>20 PUNTOS</b></p>

**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.

<sup>13</sup> Este factor podrá ser consignado cuando del expediente de contratación se advierta que el plazo establecido para la entrega de los bienes admite reducción, para lo cual deben establecerse rangos razonables para la asignación de puntaje, esto es que no suponga un riesgo de incumplimiento contractual y que represente una mejora al plazo establecido.

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

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

PAÑOL DE MEDICAMENTOS  
COF. 04350 - R.N.E.

**CAPÍTULO V  
PROFORMA DEL CONTRATO**

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

Conste por el presente documento, la contratación del suministro de MATERIAL MÉDICO DEL SERVICIO DE CARDIOLOGÍA INTERVENCIONISTA, que celebra de una parte [CONSIGNAR EL NOMBRE DE LA ENTIDAD], en adelante LA ENTIDAD, con RUC N° [.....], con domicilio legal en [.....], representada por [.....], identificado con DNI N° [.....], y de otra parte [.....], con RUC N° [.....], con domicilio legal en [.....], inscrita en la Ficha N° [.....], Asiento N° [.....], 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° 003-2024 MGP/DISAMAR (I) para la contratación de MATERIAL MÉDICO DEL SERVICIO DE CARDIOLOGÍA INTERVENCIONISTA, 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 la adquisición de MATERIAL MÉDICO DEL SERVICIO DE CARDIOLOGÍA.

**CLÁUSULA TERCERA: MONTO CONTRACTUAL**

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

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

**CLÁUSULA CUARTA: DEL PAGO**

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

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

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

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

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

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

**CLÁUSULA SEXTA: PARTES INTEGRANTES DEL CONTRATO**

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

**CLÁUSULA SÉTIMA: GARANTÍAS**

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

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

**Importante**

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

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

**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 ítems adjudicados no supere el monto señalado anteriormente.

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

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

**CLÁUSULA NOVENA: RECEPCIÓN Y CONFORMIDAD DE LA PRESTACIÓN**

La recepción y conformidad de la prestación se regula por lo dispuesto en el artículo 168 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado. La recepción será otorgada por [CONSIGNAR EL ÁREA O UNIDAD ORGÁNICA DE ALMACÉN O LA QUE HAGA SUS VECES] y la conformidad será otorgada por [CONSIGNAR EL ÁREA O UNIDAD ORGÁNICA QUE OTORGA LA CONFORMIDAD] en el plazo máximo de [CONSIGNAR SIETE (7) DÍAS, O

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

**MÁXIMO QUINCE (15) DÍAS, EN CASO SE REQUIERA EFECTUAR PRUEBAS QUE PERMITAN VERIFICAR EL CUMPLIMIENTO DE LA OBLIGACIÓN** días de producida la recepción.

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

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

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

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

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

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

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

#### **CLÁUSULA DUODÉCIMA: PENALIDADES**

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

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

Donde:

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

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

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

#### **Importante**

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

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

Hilton D. JANGGO CRUZ  
CARDIÓLOGO CLÍNICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35861

Técnico Exp. Nav. (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

PARO DE MEDICINAS  
COP. 04350 RNE 0107

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

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

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

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

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

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

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

#### **CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA: ANTICORRUPCIÓN**

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

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

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

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

#### **CLÁUSULA DÉCIMA SÉXTA: 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 CONTROVERSIAS<sup>16</sup>**

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

<sup>16</sup> De acuerdo con el numeral 225.3 del artículo 225 del Reglamento, las partes pueden recurrir al arbitraje ad hoc cuando las controversias surjan de procedimientos de selección cuyo valor estimado sea menor o igual a cinco millones con 00/100

Hilton D. JANGGO CRUZ  
CARDIÓLOGO CLÍNICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 35861  
Técnico Exp. Nav. (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374  
PARO DE MEDICINAS  
COP. 04350 RNE 0107

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

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

**CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA: FACULTAD DE ELEVAR A ESCRITURA PÚBLICA**  
Cualquiera de las partes puede elevar el presente contrato a Escritura Pública corriendo con todos los gastos que demande esta formalidad.

**CLÁUSULA 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 ENTIDAD: [.....]

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

La variación del domicilio aquí declarado de alguna de las partes debe ser comunicada a la otra parte, formalmente y por escrito, con una anticipación no menor de quince (15) días calendario. De acuerdo con las bases integradas, la oferta y las disposiciones del presente contrato, las partes lo firman por triplicado en señal de conformidad en la ciudad de [.....] al [CONSIGNAR FECHA].

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

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

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

17 Para mayor información sobre la normativa de firmas y certificados digitales ingresar al siguiente enlace: <https://www.indecopi.gob.pe/web/firmas-digitales/firma-y-certificados-digitales>

Hilón D'JANGO Cruz  
CARDIOLOGO CLINICO Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico, Ent. Nav. (30)  
PANOL DE MEDICINAS  
COF. 04350 - RNE. 0107

COF. 04350 - RNE. 0107  
PANOL DE MEDICINAS  
COF. 04350 - RNE. 0107

Técnico, Ent. Nav. (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Hilón D'JANGO Cruz  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

ANEXOS

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores  
**COMITÉ DE SELECCIÓN**  
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 03-2024 MGP/DISAMAR (I)  
Presente.-

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

Nombre, Denominación o Razón Social :	
Domicilio Legal :	
RUC :	Teléfono(s) :
MYPE <sup>18</sup>	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Correo electrónico :	

**Autorización de notificación por correo electrónico:**

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

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de reducción de la oferta económica.
3. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
4. Solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el artículo 141 del Reglamento.
5. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
6. Notificación de la orden de compra<sup>19</sup>

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

**Importante**

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

<sup>18</sup> Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en consideración, en caso el postor ganador de la buena pro solicite la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato, en calidad de garantía de fiel cumplimiento, en los contratos periódicos de suministro de bienes, según lo señalado en el numeral 149.4 del artículo 149 y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento. Asimismo, dicha información se tendrá en cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.

<sup>19</sup> 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 cotado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

Hilton D'JANGGO CRUZ  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

**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° 03-2024 MGP/DISAMAR (I)  
Presente.-

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

Datos del consorciado 1	
Nombre, Denominación o Razón Social :	
Domicilio Legal :	
RUC :	Teléfono(s) :
MYPE <sup>20</sup>	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Correo electrónico :	

Datos del consorciado 2	
Nombre, Denominación o Razón Social :	
Domicilio Legal :	
RUC :	Teléfono(s) :
MYPE <sup>21</sup>	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Correo electrónico :	

Datos del consorciado ...	
Nombre, Denominación o Razón Social :	
Domicilio Legal :	
RUC :	Teléfono(s) :
MYPE <sup>22</sup>	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Correo electrónico :	

**Autorización de notificación por correo electrónico:**

Correo electrónico del consorcio:

<sup>20</sup> Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en consideración, en caso el consorcio ganador de la buena pro solicite la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato, en calidad de garantía de fiel cumplimiento, en los contratos periódicos de suministro de bienes, según lo señalado en el numeral 149.4 del artículo 149 y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento. Asimismo, dicha información se tendrá en cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento. Para dichos efectos, todos los integrantes del consorcio deben acreditar la condición de micro o pequeña empresa.

<sup>21</sup> Ibidem.

Hilton D'JANGGO CRUZ  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

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.
5. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el artículo 141 del Reglamento.
6. Notificación de la orden de compra<sup>23</sup>

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

Firma, Nombres y Apellidos del representante  
común del consorcio

Importante

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

ANEXO N° 2

DECLARACIÓN JURADA  
(ART. 62 DEL REGLAMENTO DE LA LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO)

Señores  
COMITÉ DE SELECCIÓN  
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 03-2024 MGP/DISAMAR (I)  
Presente.-

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

ANEXO N° 3

DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Señores  
COMITÉ DE SELECCIÓN  
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 03-2024 MGP/DISAMAR (I)  
Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

PAÑOL DE MEDICINAS  
CQF. 01250 - RNE. 0107

ANEXO N° 4

DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE ENTREGA

Señores  
COMITÉ DE SELECCIÓN  
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 03-2024 MGP/DISAMAR (I)  
Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

PAÑOL DE MEDICINAS  
CQF. 01250 - RNE. 0107

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° 03-2024 MGP/DISAMAR (I)

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 ADJUDICACION 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] [%] 24
- [DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

2. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2] [%] 25
- [DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES 100% 26

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

Técnico, E.M. Nav. (30)  
Ronald Alberto Salazar Hidalgo  
02949374  
R.N.E. 0107

Hilton D JANGGO CRUZ  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3588

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

Consortado 1  
Nombres, apellidos y firma del Consortado 1  
o de su Representante Legal  
Tipo y N° de Documento de Identidad

Consortado 2  
Nombres, apellidos y firma del Consortado 2  
o de su Representante Legal  
Tipo y N° de Documento de Identidad

Importante

De conformidad con el artículo 52 del Reglamento, las firmas de los integrantes del consorcio deben ser legalizadas.

Dr. Hilton D. Janggo Cruz  
Especialista  
PANOL DE MEDICINAS  
COR 04350 - RNE. 0107  
Técnico, E.M. Nav. (30)  
Ronald Alberto Salazar Hidalgo  
02949374

Importante para la Entidad

Hilton D JANGGO CRUZ  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3588



En caso de la contratación de bienes bajo el sistema a suma alzada incluir el siguiente anexo:  
Esta nota deberá ser eliminada una vez culminada la elaboración de las bases

#### ANEXO N° 6

##### PRECIO DE LA OFERTA

Señores  
COMITÉ DE SELECCIÓN  
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 03-2024 MGP/DISAMAR (I)  
Presente.-

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

CONCEPTO	PRECIO TOTAL
TOTAL	

El precio de la oferta en SOLES, 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.
- En caso que el postor reduzca su oferta, según lo previsto en el artículo 68 del Reglamento, debe presentar nuevamente este Anexo.
- El postor que goce de alguna exoneración legal, debe indicar que su oferta no incluye el tributo materia de la exoneración, debiendo incluir el siguiente texto:

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

##### Importante para la Entidad

- En caso de procedimientos según relación de ítems, consignar lo siguiente:  
"El postor puede presentar el precio de su oferta en un solo documento o documentos independientes, en los ítems que se presente".
- En caso de contrataciones que conllevan la ejecución de prestaciones accesorias, consignar lo siguiente:  
"El postor debe detallar en el precio de su oferta, el monto correspondiente a la prestación principal y las prestaciones accesorias".

Incluir o eliminar, según corresponda

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico, Tit. Nav. (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

Dr. Cecilia Ferrer  
PAÑOL DE MEDICINAS  
CCF. 0.350 - R.N.E. 0107

#### ANEXO N° 7

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

Señores  
COMITÉ DE SELECCIÓN  
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 03-2024 MGP/DISAMAR (I)  
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-linea-2-2/>.
- Para que un consorcio pueda acceder a la bonificación, cada uno de sus integrantes debe cumplir con la condición de micro y pequeña empresa.

Hilton D'JANGGO Cruz  
CARDIOLOGO CLINICO  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586

Técnico, Tit. Nav. (30)  
Ronald Alberto SALAZAR Hidalgo  
02949374

Dr. Cecilia Ferrer  
PAÑOL DE MEDICINAS  
CCF. 0.350 - R.N.E. 0107

AUTORIZACIÓN DE NOTIFICACIÓN DE LA DECISIÓN DE LA ENTIDAD SOBRE LA  
 APLICACIÓN DE PLAZO MEDIANTE MEDIOS ELECTRÓNICOS DE  
 COMUNICACIÓN  
 (DOCUMENTO A PRESENTAR EN EL PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO)

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 IDENTIDAD], autorizo que durante la elección 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

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.

importante

[illegible]

TECHNICAL DIVISION  
NOV. 30 1964  
02949374

HILLION D'JANGO CLINIC  
CARDIOLOGO CLINIC  
C.M.P. 52493 R.N.E. 3586