



BASES DE CONTRATACION DIRECTA

CONTRATACION DIRECTA N° 002-2023-OGESS-AH/OEC

ADQUISICION DE INSUMOS, DISPOSITIVOS Y REACTIVOS MEDICOS PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD (HOSPITAL Y PUESTOS DE SALUD) DE LA RED DE SALUD ALTO HUALLAGA - UE 403

DEBER DE COLABORACIÓN

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

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

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

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

CAPÍTULO I GENERALIDADES

1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : OFICINA DE GESTION DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA
RUC N° : 20531320574
Domicilio legal : JORGE CHAVEZ CDR 7 - TOCACHE
Correo electrónico : Log.saludaltohuallaga@gmail.com

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la **ADQUISICION DE INSUMOS, DISPOSITIVOS Y REACTIVOS MEDICOS PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD (HOSPITAL Y PUESTOS DE SALUD) DE LA RED DE SALUD ALTO HUALLAGA - UE 403.**

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante **FORMATO 02 N° 012-2023-OGESS-AH** el **11 de mayo de 2023.**

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

RECURSOS ORDINARIOS
DONACIONES Y TRANSFERENCIAS

1.5. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

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

1.6. DISTRIBUCIÓN DE LA BUENA PRO

NO APLICA.

1.7. ALCANCES DEL REQUERIMIENTO

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

1.8. PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de siete (07) días calendario, después de notificada la decisión de la entidad, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

1.9. BASE LEGAL

- Decreto Legislativo N° 1440
- Ley de Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2023.
- Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2023
- TUO de la Ley N° 30225, Ley de las Contrataciones del Estado.
- Reglamento de la Ley N° 30225, Ley de las Contrataciones del Estado.
- Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General.
- Texto Único Ordenado de la Ley N° 27806, Ley de Transparencia y de Acceso a la Información

Pública.

- Ley N° 29973 - Ley General de la Persona con Discapacidad.
- Decreto Supremo N° 013-2013-PRODUCE que Aprueba el TUO de la Ley de Impulso al Desarrollo Productivo y al Crecimiento Empresarial.
- Decreto Supremo N° 103-2020-EF, que establece disposiciones reglamentarias para la tramitación de las contrataciones de bienes, servicios y obras que las entidades públicas reinicien en el marco del Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado.
- Código Civil.
- Directivas y Opiniones del OSCE.
- Ley N° 27815, Ley de código de Ética de la Función Pública.
- Cualquier otra disposición legal vigente que permita desarrollar el objeto de la convocatoria, que no contravenga lo regulado por la Ley de Contrataciones del Estado.

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

CAPÍTULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. CALENDARIO DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

Según el cronograma de la ficha de selección de la convocatoria publicada en el SEACE.

Importante

De conformidad con la vigesimosegunda Disposición Complementaria Final del Reglamento, en caso la Entidad (Ministerios y sus organismos públicos, programas o proyectos adscritos) haya difundido el requerimiento a través del SEACE siguiendo el procedimiento establecido en dicha disposición, no procede formular consultas u observaciones al requerimiento.

2.2. CONTENIDO DE LAS OFERTAS

La oferta contendrá, además de un índice de documentos¹, la siguiente documentación:

2.2.1. Documentación de presentación obligatoria

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

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

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

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

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

Advertencia

De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE² y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.

- Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento (**Anexo N°2**)
- Declaración jurada de cumplimiento de los Términos de Referencia contenidos en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (**Anexo N° 3**)

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

² Para mayor información de las Entidades usuarias y del Catálogo de Servicios de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE ingresar al siguiente enlace <https://www.gobiernodigital.gob.pe/interoperabilidad/>

- e) Declaración jurada de plazo de prestación del servicio. **(Anexo N° 4)**³
- f) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. **(Anexo N° 5)**
- g) 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.

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 Discapacidad⁴.
- b) Solicitud de bonificación por tener la condición de micro y pequeña empresa. **(Anexo N° 11)**

Advertencia

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

2.3. 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, o solicitud de retención D.L. N° 1553 ART. 9.
- 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.

³ En caso de considerar como factor de evaluación la mejora del plazo de prestación del servicio, el plazo ofertado en dicho anexo servirá también para acreditar este factor.

⁴ Dicho documento se tendrá en consideración en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.

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 – PIDE⁵ 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 ⁶. (**Anexo N° 12**).
- i) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado⁷.
- j) Estructura de costos⁸.
- k) Detalle del precio de la oferta de cada uno de los servicios que conforman el paquete⁹.

2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en mesa de partes de la Oficina de Gestión de Servicios de Salud Alto Huallaga, en el Jr. Jorge Chávez cdra. 7.

2.5. FORMA DE PAGO

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

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

- Informe del funcionario responsable del ALMACEN DEMEDICAMENTOS Y DROGAS - OMID, emitiendo la conformidad de la prestación efectuada,
- Copia de BPA vigente.
- Comprobante de pago.

Dicha documentación se debe presentar en mesa de partes de la Oficina de Gestión de Servicios de Salud Alto Huallaga, en el Jr. Jorge Chávez cdra. 7.

⁵ 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/>

⁶ En tanto se implemente la funcionalidad en el SEACE, de conformidad con la Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 234-2022-EF.

⁷ Incluir solo en caso de la contratación bajo el sistema a suma alzada.

⁸ Incluir solo cuando resulte necesario para la ejecución contractual, identificar los costos de cada uno de los rubros que comprenden la oferta.

⁹ Incluir solo en caso de contrataciones por paquete.

CAPÍTULO III REQUERIMIENTO

3.1. ESPECIFICACIONES TECNICAS

| ADQUISICION DE INSUMOS, DISPOSITIVOS Y REACTIVOS MEDICOS EN DESABASTECIMIENTO INMINENTE PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD (PUESTOS DE SALUD Y HOSPITAL) DE LA RED DE SALUD ALTO HUALLAGA UENº403 | | | |
|---|---|--------|------|
| 1 | ACIDO FIJADOR PELICULA PARA AUTORADIOGRAFIA | FRASCO | 1 |
| 2 | ACIDO SULFOSALICILICO - 3% - UNIDAD - 1 L | UND | 43 |
| 3 | ACIDO SULFOSALICILICO - 3% - UNIDAD - 250 ML | UND | 70 |
| 4 | ALBÙMINA BOVINA AL 22% | UND | 21 |
| 5 | ALGODON HIDROFILO - - UNIDAD - 1 KG | UND | 1502 |
| 6 | BOLSA COLECTORA DE ORINA X 100 ML | UND | 117 |
| 7 | BOLSA COLECTORA DE SANGRE TRIPLE CON CPD + OPTISOL X 450 ML | UND | 416 |
| 8 | BOLSA DE RESUCITADOR MANUAL ADULTO | UND | 6 |
| 9 | BOLSA DE RESUCITADOR MANUAL PEDIÁTRICO | UND | 3 |
| 10 | BOTADOR ANGULADO DERECHO | UND | 1 |
| 11 | CAJA DE BIOSEGURIDAD DE CARTON X 5 L | UND | 2578 |
| 12 | CAJA TERMICA DE POLIESTIRENO EXPANDIDO 29 CM X 24 CM X 23 CM | UND | 68 |
| 13 | CANULA ADULTO PARA TERAPIA DE ALTO FLUJO TALLA M | UND | 12 |
| 14 | CANULA DE ASPIRACION YANKAUER 28 cm | UND | 117 |
| 15 | CATETER ENDOVENOSO PERIFERICO N° 26 G X 3/4" | UND | 292 |
| 16 | CINTA INDICADORA DE ESTERILIZACION A CALOR SECO 1.9 cm x 50 m | UND | 700 |
| 17 | CINTA INDICADORA DE ESTERILIZACION A VAPOR 1.27 cm X 54.86 m | UND | 700 |
| 18 | CLORHEXIDINA AL 2% X 1 L CON DISPOSITIVO A CIRCUITO CERRADO CON PEDAL | UND | 638 |
| 19 | CLORHEXIDINA AL 4% X 1 L CON DISPOSITIVO A CIRCUITO CERRADO CON PEDAL | UND | 620 |
| 20 | COMPRESA DE GASA QUIRURGICA 15 cm X 50 cm | CAJA | 117 |
| 21 | COMPRESA DE GASA QUIRURGICA 48 cm X 48 cm | CAJA | 117 |
| 22 | CUBETA DE ACERO INOXIDABLE 20 cm X 15 cm X 7 cm | UND | 18 |
| 23 | ELECTRODO DESCARTABLE ADULTO PARA DESFIBRILADOR | UND | 70 |
| 24 | ELECTRODO DISCO AUTOADHESIVO DESCARTABLE PARA ECG NEONATAL | UND | 630 |
| 25 | ELECTRODO PARA ELECTROCARDIOGRAMA ADULTO | UND | 1750 |
| 26 | ELECTRODO PARA ELECTROCARDIOGRAMA NIÑO | UND | 1143 |
| 27 | EQUIPO EN "Y" PARA IRRIGACION | UND | 292 |
| 28 | ESCOBILLA DE NYLON PARA LAVAR TUBOS DE 13 MM X 100 MM | UND | 58 |
| 29 | ESPARADRAPO HIPOALERGÉNICO PLASTIFICADO 2 IN X 10 YD X 6 CORTES | CAJA | 233 |
| 30 | FILTRO ANTIBACTERIAL DESCARTABLE PARA EQUIPO DE ANESTESIA | UND | 939 |
| 31 | FILTRO HUMIDIFICADOR PARA VENTILADOR MECANICO | UND | 117 |
| 32 | FRASCO HUMIDIFICADOR | FRASCO | 9 |
| 33 | GASA PARAFINADA 10 CM X 10 CM | UND | 350 |
| 34 | HIPLOCLORITO DE SODIO P.A. X 500ML | FRASCO | 146 |

| | | | |
|----|---|---------|------|
| 35 | JERINGA DESCARTABLE 3 ML PARA GASES ARTERIALES Y ELECTROLITOS CON HEPARINA DE LITIO | UND | 3300 |
| 36 | JERINGA DESCARTABLE 60 ML SIN AGUJA - - UNIDAD - | UND | 9917 |
| 37 | KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA X 14 PIEZAS - - KIT - | KIT | 13 |
| 38 | LAMINA CUBRE CAMARA NEUBAUER - - UNIDAD - 20 MM X 26 MM | UND | 28 |
| 39 | LAPIZ PARA ELECTROBISTURI ADULTO | UND | 54 |
| 40 | LIGADURA PLANA PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE 45CM APROX. | UND | 21 |
| 41 | MALLA DE POLIPROPILENO DESCARTABLE 15 CM X 15 CM | UND | 58 |
| 42 | MANGA DE POLIETILENO ESTERIL PARA LAPAROSCOPIA 18 cm X 2.13 m | UND | 35 |
| 43 | MANGA MIXTA CON FUELLE PARA ESTERILIZAR DE 2.5CM X 100 M | ROLLO | 175 |
| 44 | MANGA MIXTA PAPEL Y PLASTICO PARA ESTERILIZACION SIN FUELLE 10 CM X 200 M | UND | 84 |
| 45 | MANGA MIXTA PAPEL Y PLASTICO PARA ESTERILIZACION SIN FUELLE 15 CM X 200 M | UND | 145 |
| 46 | MANGA MIXTA PAPEL Y PLASTICO PARA ESTERILIZACION SIN FUELLE 20 CM X 200 M | UND | 153 |
| 47 | MANGA MIXTA PAPEL Y PLASTICO PARA ESTERILIZACION SIN FUELLE 7.5 cm x 200 m | ROLLO | 117 |
| 48 | MANGO DE BISTURÍ N.º 3 | UND | 12 |
| 49 | MANGO DE BISTURÍ N.º 4 | UND | 23 |
| 50 | MASCARA DE OXIGENO CON RESERVORIO PARA USO PEDIATRICO RECIRCULACION | UND | 583 |
| 51 | ORTOFTALDEHIDO 0.55% GALÓN X 4 LITROS (CIDEX OPA) | GALON | 69 |
| 52 | PAPEL MILIMETRADO PARA ELECTROCARDIOGRAMA 80 mm X 20 m | ROLLO | 76 |
| 53 | PAPEL TERMICO DE IMPRESION PARA ECOGRAFIA DE ALTA DENSIDAD - 110 MM X 18 M | UND | 19 |
| 54 | PAPEL TERMICO DE IMPRESION PARA MONITOR FETAL PLEGADO EN Z (152 mm x 150 mm) | PAQUETE | 62 |
| 55 | PELICULA RADIOGRAFICA LASER 14" X 17" X 125 | CAJA | 28 |
| 56 | PINZA ALLIS 25 CM | UND | 29 |
| 57 | PINZA CRILLER CURVO 14 CM | UND | 233 |
| 58 | PINZA DE DISECCIÓN CON UÑA 15 CM | UND | 29 |
| 59 | PINZA DE DISECCIÓN CON UÑA DE 18CM | UND | 18 |
| 60 | PINZA DE DISECCION SIN DIENTE 15cm | UND | 35 |
| 61 | PINZA DE DISECCION SIN DIENTE 20 cm | UND | 29 |
| 62 | PINZA DE DISECCION SIN DIENTE 30 cm | UND | 12 |
| 63 | PINZA FOESTER CURVA DE 20CM | UND | 88 |
| 64 | PINZA FOESTER RECTA DE 18CM | UND | 58 |
| 65 | PINZA HEANY 2 DIENTE 21 CM | UND | 18 |
| 66 | PINZA MOSQUITO HALSTEAD CURVO 12CM | UND | 117 |
| 67 | PINZA MOSQUITO HALSTEAD RECTO 12CM | UND | 117 |
| 68 | PINZA PARA EXTRACCIÓN DE CUERPO EXTRAÑO NASO ÓTICA | UND | 3 |
| 69 | PINZA PARA EXTRACCION DE CUERPO EXTRAÑO OROLARINGEA CURVA | UND | 3 |
| 70 | PINZA PORTA AGUJA 14 CM - UNIDAD | UND | 1 |
| 71 | PINZA ROCHESTER PEAN RECTA 22 CM | UND | 23 |
| 72 | PINZAS KELLY CURVO 14 CM | UND | 292 |
| 73 | PINZAS KELLY RECTOS 14 CM | UND | 175 |

OFICINA DE GESTION DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA
CONTRATACION DIRECTA N° 002-2023-OGESS-AH/OEC - ADQUISICION DE INSUMOS, DISPOSITIVOS Y REACTIVOS MEDICOS PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD (HOSPITAL Y PUESTOS DE SALUD) DE LA RED DE SALUD ALTO HUALLAGA - UE 403

| | | | |
|-----|--|--------|-----|
| 74 | PLACA NEUTRA ADULTO DESCARTABLE PARA UNIDAD DE ELECTROCIRUGIA | UND | 117 |
| 75 | SONDA NASOGASTRICA N° 10 | UND | 117 |
| 76 | SONDA RECTAL DESCARTABLE N° 26 | UND | 117 |
| 77 | SONDA VESICAL - 2 VIAS DESCARTABLE N° 12 | UND | 233 |
| 78 | SONDA VESICAL TIPO NELATON - - UNIDAD - N° 16 | UND | 191 |
| 79 | SUTURA CATGUT CROMICO 2 C/A 1/2 CIRCULO REDONDA 40 MM X 70 CM | UND | 204 |
| 80 | SUTURA NAILON AZUL MONOFILAMENTO 2/0 C/A 1/2 CIRCULO CORTANTE 30 MM X 70 CM | UND | 58 |
| 81 | SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 1 C/A 1/2 CIRCULO CORTANTE 30 MM X 75 CM | UND | 88 |
| 82 | SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 2/0 C/A 1/2 CIRCULO REDONDA 30 MM X 75 CM | UND | 42 |
| 83 | SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 2/0 C/A 1/2 CIRCULO REDONDA 35 MM X 75 CM | UND | 187 |
| 84 | SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 5/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 30 MM X 75 CM | UND | 146 |
| 85 | SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 2/0 C/A 1/2 CIRCULO CORTANTE 35 MM X 75 CM | UND | 21 |
| 86 | SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA MULTIEMPAQUE 1 S/A 8 MM X 50 CM | UND | 58 |
| 87 | TIJERA MAYO CURVA 14 CM | UND | 18 |
| 88 | TIJERA MAYO CURVA 16 CM | UND | 18 |
| 89 | TIJERA MAYO RECTA 14 CM | UND | 41 |
| 90 | TIJERA MAYO RECTA 18 CM | UND | 18 |
| 91 | TIJERA METZEMBAU CURVO 20 CM | UND | 23 |
| 92 | TIJERA METZEMBAU RECTA 22 CM | UND | 23 |
| 93 | TIJERA METZEMBAUM RECTA 14.5 cm | UND | 18 |
| 94 | TIJERA PARA CORDON UMBILICAL 10 cm | UND | 23 |
| 95 | TIJERA PARA EPISIOTOMIA 14 cm | UND | 41 |
| 96 | TROCAR PARA CIRUGIA LAPAROSCOPICA DE 10MM CON VAINA Y ESCUDO REDUCTOR INCLUIDO (5-12) MM EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL DESCARTABLE. | UND | 292 |
| 97 | TUBO DE ASPIRACION DE SILICONA ESTERIL 8 mm X 11 mm X 2.5 m CON CONECTOR UNIVERSAL | UND | 292 |
| 98 | TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE N° 4.5 CON BALON | UND | 23 |
| 99 | TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE N° 5.0 CON BALON | UND | 27 |
| 100 | TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE N° 6.5 CON BALON | UND | 19 |
| 101 | TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO DE 1 mL CON GEL SEPARADOR | CAJA | 233 |
| 102 | YODO POVIDONA (ESPUMA) - 7.5 G/100 ML - SOLUCI - 1 L | LITRO | 143 |
| 103 | YODO POVIDONA (ESPUMA) - 8 G/100 ML - SOLUCI - 1 L | LITRO | 45 |
| 104 | DESINFECTANTE DE SUPERFICIES ALTAS (AMONIO CUATERNARIO DE 5ta GENERACION) x 750 | FRASCO | 175 |
| 105 | AGAR BASE SANGRE X 500 g | FCO | 4 |
| 106 | AGAR BILIS ESCULINA / 500 GR | FRASCO | 2 |
| 107 | AGAR CITRATO SIMMONS X 500 g | FRASCO | 1 |
| 108 | AGAR SABOURAUD DEXTROSA /500 g | UNIDAD | 1 |
| 109 | AGAR SALMONELLA/ SHIGUELLA /500 GR | FRASCO | 2 |
| 110 | AGAR SIM (AZUFRE, INDOL, MOVILIDAD) MEDIUM 500 g | UNIDAD | 1 |
| 111 | AGAR TSI (TRIPLE AZUCAR HIERRO) 500 g | UNIDAD | 1 |

| | | | |
|-----|--|----------|----|
| 112 | ANTIESTREPTOLISINA "O" (ASO LATEX) X 100 DETERMINACIONES | UNIDAD | 2 |
| 113 | ANTIGENOS FEBRILES (FIEBRE TIFOIDEA) (O,H, A, B,BRUCELLA) | KIT | 12 |
| 114 | ANTIGLOBULINA HUMANA COOMBS POLIESPECIFICA 10 mL | SOLUCI | 12 |
| 115 | BILIRRUBINA TOTAL Y DIRECTA X 250 DETERMINACIONES + CALIBRADOR | KIT | 14 |
| 116 | CALIBRADOR DE QUIMICA CLINICA 5 mL X 5 UNIDADES (4 fcos X 3 ml) | KIT | 2 |
| 117 | COLESTEROL HDL DIRECTO X 100 DETERMINACIONES + CALIBRADOR | KIT | 6 |
| 118 | COLESTEROL LDL DIRECTO - - KIT - 100 mL | KIT | 6 |
| 119 | COLESTEROL TOTAL ENZIMATICO X 100 DETERMINACIONES | KIT | 47 |
| 120 | COLORANTE AZUL DE CRESIL BRILLANTE / 100 ML | FRASCO | 1 |
| 121 | COLORANTE AZUL DE LACTOFENOL X 250 mL | SOLUCION | 1 |
| 122 | COLORANTE GRAM KIT X4 FRASCOS X 1000ML | FCO | 7 |
| 123 | COLORANTE WRIGHT X 1 L | FCO | 42 |
| 124 | CREATININA ENZIMATICA X 100 DETERMINACIONES | UNIDAD | 47 |
| 125 | DESHIDROGENASA LACTICA X 100 DETERMINACIONES | KIT | 29 |
| 126 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE AMIKACINA 30 µg X 50 DISCOS | UNI | 2 |
| 127 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE AMOXICILINA + ACIDO CLAVULANICO 20 ug + 10 ug X 50 DISCOS | UNI | 2 |
| 128 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE AMPICILINA + SULBACTAM 10 µg + 10 µg X 100 DISCOS | UNI | 2 |
| 129 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE AZITROMICINA 15 ug X 50 DISCOS | UNI | 2 |
| 130 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE AZTREONAM 30 ug X 50 DISCOS | UNI | 1 |
| 131 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFADROXILO 10 µg X 50 DISCOS | UNI | 1 |
| 132 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFEPIME 30 ug X 50 DISCOS | UNI | 1 |
| 133 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFIXIMA 5 µg X 50 DISCOS | UNI | 1 |
| 134 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFOTAXIMA 30 µg X 50 DISCOS | UNI | 1 |
| 135 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFTAZIDIMA 30 ug X 50 DISCOS | UNI | 3 |
| 136 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFTRIAXONA 30 ug X 50 DISCOS | UNI | 3 |
| 137 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE CIPROFLOXACINO 5 µg X 50 DISCOS | UNI | 1 |
| 138 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE CLINDAMICINA 2 ug X 50 DISCOS | UNI | 1 |
| 139 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE DOXICICLINA 30 µg * 50 discos | UNI | 1 |
| 140 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE ERITROMICINA 15 ug X 50 DISCOS | UNI | 1 |
| 141 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE FLUCONAZOL 25 µg X 50 DISCOS | UNI | 1 |
| 142 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE FOSFOMICINA 200 µg X 50 DISCOS | UNI | 1 |
| 143 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE FURAZOLIDONA 30 µg X 50 DISCOS | UNI | 3 |
| 144 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE GENTAMICINA 10 µg X 50 DISCOS | UNI | 1 |
| 145 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE IMIPENEM 10 ug X 100 DISCOS | UNI | 1 |
| 146 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE KETOCONAZOL 30 µg X 100 DISCOS | UNI | 2 |
| 147 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE LEVOFLOXACINA 5 ug X 50 DISCOS | UNI | 1 |
| 148 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE MEROPENEM 30 µg X 50 DISCOS | UNI | 1 |
| 149 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE METRONIDAZOL 50 µg X 50 DISCOS | UNI | 3 |
| 150 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE NITROFURANTOINA 300 ug X 50 DISCOS | UNI | 3 |
| 151 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE NORFLOXACINO 10 ug X 50 DISCOS | UNI | 1 |
| 152 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE NOVOBIOCINA 5 ug X 50 DISCOS | UNI | 1 |
| 153 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE OXACILINA 1µg X 50 DISCOS | UNI | 1 |
| 154 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE PENICILINA 10 UI X 50 DISCOS | UNI | 1 |

| | | | |
|-----|---|-----------------|-----|
| 155 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE POLIMIXINA B 300 UI X 50 DISCOS | UNI | 1 |
| 156 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE RIFAMPICINA 5 ug X 50 DISCOS | UNI | 3 |
| 157 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 30 ug X 50 DISCOS | UNI | 1 |
| 158 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE TEICOPLANINA 30 µg X 50 DISCOS | UNI | 1 |
| 159 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE TETRACICLINA 30 µg X 50 DISCOS | UNI | 1 |
| 160 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE VANCOMICINA 30 ug X 50 DISCOS | UNI | 2 |
| 161 | FACTOR REUMATOIDEO LATEX X 100 DETERMINACIONES | KIT | 1 |
| 162 | FOSFATASA ACIDA CINETICA X 100 DETERMIBNACIONES | KIT | 6 |
| 163 | FOSFATASA ALCALINA CINETICA X 100 DETERMINACIONES | KIT | 23 |
| 164 | GAMMA GLUTAMIL TRANSPeptIDASA X 100 DETERMINACIONES | KIT | 23 |
| 165 | GLICERINA P.A. X 1 L | FRASCO | 1 |
| 166 | GLUCOSA ANHIDRA X 500 g | UNIDAD | 12 |
| 167 | GLUCOSA ENZIMATICA LIQUIDA x 250 ml | KIT | 23 |
| 168 | KIT DE COLORACIÓN DE ZIEHL NEELSEN (FUCSINA BÁSICA FENICADA + ALCOHOL ÁCIDO + AZUL DE METILENO) 1 L X 3 FRASCOS | KIT | 21 |
| 169 | MULTIDISCO PARA UROCULTIVO GRAM NEGATIVO X 50 | KIT | 2 |
| 170 | MULTIDISCOS PARA GRAM POSITIVOS UROCULTIVO X 50 | KIT | 6 |
| 171 | OXALATO DE AMONIO AL 1% 1LT | FCO | 14 |
| 172 | PAPEL FILM DE POLIETILENO DE 50 cm X 100 m - UNIDAD - | UNI | 14 |
| 173 | PROTEINA C REACTIVA X 100 DETERMINACIONES | KIT | 29 |
| 174 | PROTEINAS TOTALES Y ALBUMINA X 100 DET | KIT | 12 |
| 175 | PRUEBA RAPIDA DE Ag PARA HELICOBACTER PYLORI EN HECES 30 DET | KIT | 6 |
| 176 | PRUEBA RAPIDA HEPATITIS C x 40 DET | KIT*40 DETER | 12 |
| 177 | PRUEBA RAPIDA INMUNOCROMATOGRAFICA PARA VIH 4TA GENERACION - KIT - 30 DETERMINACIONES | KIT | 29 |
| 178 | PRUEBA RAPIDA PARA ANTI CORE HEPATITIS B - 40 DET | KIT | 29 |
| 179 | PRUEBA RAPIDA PARA ANTIGENO PROSTATICO ESPECIFICO (PSA) TOTAL + LANCETAS RETRACTILES | KIT*40 DETER | 6 |
| 180 | PRUEBA RAPIDA PARA HEPATITIS A IgM 30 DET | KIT | 6 |
| 181 | REACTIVO DE CALCIO SÉRICO X 100 DETERMINACIONES | UNIDAD | 3 |
| 182 | REACTIVO DE LIPASA X 32 DETERMINACIONES | KIT | 12 |
| 183 | REACTIVO DE TRANSAMINASA GLUTAMICA OXALACETICA (TGO + TGP CINETICA) - 125 DET - KIT - | KIT | 47 |
| 184 | REACTIVO DE TRIGLICERIDOS ENZIMATICO X 100 DETERMINACIONES | KIT | 47 |
| 185 | REACTIVO DE UREA CINETICA - 100 DET - KIT - | KIT | 47 |
| 186 | SOLUCION TURK X 1 L | SOLUCION | 6 |
| 187 | SUERO ANTI A 10 mL | UNIDAD | 21 |
| 188 | SUERO ANTI B 10 mL | UNIDAD | 21 |
| 189 | SUERO ANTI D 10 mL | UNIDAD | 21 |
| 190 | TIRA REACTIVA PARA GLUCÓMETRO (ACUCHECK GUIDE) X 50 UNIDADES | UNI | 41 |
| 191 | TIRA REACTIVA PARA GLUCOMETRO PORTATIL ACCU-CHEK ACTIVE - UNIDAD - 50 DET | UNI | 421 |
| 192 | TIRA REACTIVA PARA GLUCOMETRO PORTATIL ACCU-CHEK PERFORMA - UNIDAD - 50 DET | UNI | 29 |
| 193 | TIRA REACTIVA PARA OXIDASA x 50 DET | KIT | 2 |

| | | | |
|-----|--|--------|-------|
| 194 | TUBO PEDIATRICO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 1 mL CON EDTA TRIPOTÁSICO | CAJA | 233 |
| 195 | PUNTERAS O TIPS CON FILTRO 0.5 - 10 UL X 1000 | UNID | 6 |
| 196 | PIPETA AUTOMATICA DE 5 UL | UNID | 6 |
| 197 | PIPETA AUTOMATICA DE 10 UL | UNID | 6 |
| 198 | PIPETA AUTOMATICA DE 20 UL | UNID | 6 |
| 199 | PIPETA AUTOMATICA DE 50 UL | UNID | 6 |
| 200 | PIPETA AUTOMATICA DE 100 UL | UNID | 6 |
| 201 | PIPETA AUTOMATICA DE 500 UL | UNID | 6 |
| 202 | PIPETA AUTOMATICA DE 1000 UL | UNID | 6 |
| 203 | CRONOMETRO DE 4 TIEMPOS CON 10 PILAS | UNID | 6 |
| 204 | GRADILLA DE ACERO PARA 24 TUBOS DE 16 mm X 150 mm | UNID | 18 |
| 205 | CEPILLO DE NAILON PARA LAVADO DE INSTRUMENTAL 13 mm X 18 cm | UNID | 300 |
| 206 | CAMARA NEWBAUER C/ESPEJO | UNID | 30 |
| 207 | LAMINA CUBRE CAMARA NEUBAUER 20 mm X 26 mm X 10 | CAJA | 30 |
| 208 | LAMINA PORTA OBJETO BISELADA 26 mm X 75 mm X 50 | CAJA | 252 |
| 209 | LAMINA CUBRE OBJETO 25 mm X 25 mm X 100 | CAJA | 84 |
| 210 | TUBOS CAPILARES CON HEPARINA X 100 UND | FRASCO | 56 |
| 211 | TUBOS CAPILARES SIN HEPARINA X 100 UND | FRASCO | 14 |
| 212 | TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO DE 6 mL CON HEPARINA (TAPA VERDE) | UNID | 700 |
| 213 | TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO 6 mL CON EDTA (TAPA LILA) | UNID | 9800 |
| 214 | TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO DE 3 mL CON CITRATO DE SODIO AL 3.2% (TAPA CELESTE) | UNID | 700 |
| 215 | TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO DE 6 mL CON GEL SEPARADOR (TAPA AMARILLA) | UNID | 7700 |
| 216 | TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO DE 6 mL SIN ADITIVO (TAPA ROJA) | UNID | 8400 |
| 217 | TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO DE 1 mL CON EDTA DIPOTASICO (TAPA LILA) | UND | 700 |
| 218 | TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO DE 1 mL CON GEL SEPARADOR (TAPA AMARILLA) | UND | 700 |
| 219 | PLACAS ESCAVADAS DE VIDRIO | UNID | 12 |
| 220 | MECHERO DE VIDRIO DE ALCOHOL 100 mL | UNID | 6 |
| 221 | CRIOVIAL DE PLASTICO 2.0 mL CON TAPA ROSCA | UND | 5600 |
| 222 | REACTIVO DE COLESTEROL | PBA | 10150 |
| 223 | REACTIVO DE TRIGLICERIDOS | PBA | 10150 |
| 224 | REACTIVO DE GLUCOSA | PBA | 14000 |
| 225 | REACTIVO DE UREA | PBA | 2380 |
| 226 | REACTIVO DE CREATININA | PBA | 2380 |
| 227 | REACTIVO DE ACIDO URICO | PBA | 2380 |
| 228 | REACTIVO DE BILIRRUBINA TOTAL | PBA | 2240 |
| 229 | REACTIVO DE BILIRRIBINA DIRECTA | PBA | 2240 |
| 230 | REACTIVO DE PROTEINAS TOTALES | PBA | 2100 |
| 231 | REACTIVO DE ALBUMINA | PBA | 2100 |
| 232 | REACTIVO DE FOSFATASA ALCALINA | PBA | 2240 |

OFICINA DE GESTION DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA
 CONTRATACION DIRECTA N° 002-2023-OGESS-AH/OEC - ADQUISICION DE INSUMOS, DISPOSITIVOS Y
 REACTIVOS MEDICOS PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD (HOSPITAL Y PUESTOS DE SALUD)
 DE LA RED DE SALUD ALTO HUALLAGA - UE 403

| | | | |
|-----|--|-----------|------|
| 233 | REACTIVO DE TGP CINETICO | PBA | 2240 |
| 234 | REACTIVO DE TGO CINETICO | PBA | 2240 |
| 235 | REACTIVO DE AMILASA | PBA | 2170 |
| 236 | REACTIVO DE LIPASA | PBA | 2170 |
| 237 | COLORANTE DE WRIGH PREPARADO | LITRO | 49 |
| 238 | SOLUCION DE TURK | LITRO | 49 |
| 239 | GLUCOSA ANHIDRA 1 KG | KG | 14 |
| 240 | OXALATO DE AMONIO 3% | LITRO | 49 |
| 241 | LUGOL PARASITOLOGICO | LITRO | 28 |
| 242 | COLORACION ZEL NELLSEN | KIT | 35 |
| 243 | AGUA DESTILADA | GALON | 133 |
| 244 | ACIDO SULFASALICILICO 3% | LITRO | 28 |
| 245 | BATERIA DE GRAM - KIT 4 FRASCOS | KIT | 28 |
| 246 | HIDROXIDO DE POTASIO (KOH) | LITRO | 28 |
| 247 | REACTIVO DE FACTOR REMAUTOIDEO | PBA | 1400 |
| 248 | REACTIVO DE ASO LATEX X 50 DET | PBA | 28 |
| 249 | REACTIVO DE PCR X 50 | PBA | 28 |
| 250 | KIT DE AGLUTINACION TIFICO (H,O) Y PARATIFICO (A,B) 5 FRASCOS X 5 mL | KIT | 49 |
| 251 | GRUPO SANGUINEO (ANTI A-B-D FACTOR RH) | KIT | 28 |
| 252 | TIRA REACTIVA DE 11 PARAMETROS PARA ORINA | KIT X 100 | 70 |
| 253 | PRUEBA DE DIAGNOSTICO DE EMBARAZO - TEST | UNIDAD | 700 |
| 254 | TIRA REACTIVA PARA GLUCOSA INSTAN X 50 | CAJA | 28 |

234

| NOMBRE DE REACTIVO | REACTIVO FOSFATASA ALCALINA |
|--|-----------------------------|
| PRESENTACION | 50 ML |
| ESPECIFICACIONES TECNICAS: KIT 50 ML A. 1 x 40 ML DISOLUCION TAMPON B. 1 x 10 ML SUSTRATO | |
| METODOLOGIA: MÉTODO IFCC Los componentes del kit almacenados a 2-8 °C son estables hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta. Sensibilidad, como límite de detección. 5 U/L Linealidad: Hasta 1200 U/L Exactitud, como % de recuperación: 98,5% Precisión en la serie, como CV%: 2.1 % Precisión entre series, como CV%: 2.2 % MUESTRA: Suero o plasma con heparina. Utilizar muestras exentas de hemólisis. | |

| NOMBRE DE REACTIVO | REACTIVO TRANSAMINASA TGP/ALT LIQUIDA |
|--|---------------------------------------|
| PRESENTACION | 1 x 50 ML |
| ESPECIFICACIONES TECNICAS: KIT 1 x 50 ML A. 1 x 40 ML DISOLUCION DE ENZIMAS B. 1 x 10 ML SUSTRATO LIQUIDO | |
| METODOLOGIA: MÉTODO IFCC Los componentes del kit almacenados a 2-8 °C son estables hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta. Sensibilidad, como límite de detección. 5 U/L Linealidad: Hasta 550 U/L Exactitud, como % de recuperación: 99,1% Precisión en la serie, como CV%: 1.76 % Precisión entre series, como CV%: 2.41 % MUESTRA: Suero o plasma con heparina o EDTA. Utilizar muestras exentas de hemólisis. | |

GOBIERNO REGIONAL SAN MARTIN
Red de Servicios de Salud Alto Huallaga
HOSPITAL CARMEN S CABALLER
TEC. EN LABORATORIO
C. P. 17444

Dr. Hugo Ponce
C. 3 30012111
Dr. 1029132

MINISTERIO DE SALUD
Ever W. Madine Morales
TEC. LABORATORIO

Lic. Medina Gallardo Marilyn Nazmin
Tecnólogo Médico
Laboratorio Clínico y Anatomía Patológica
C.T.M.P. 16598

Lic. Silva Alfoja Julia Aldo Yulanda
Tecnólogo Médico
Laboratorio Clínico y Anatomía Patológica
C.T.M.P. 17045

Micro Red Nro. Progreso
Ministerio de Salud
Jensy R. Castillo Tunjar
TEC. LABORATORIO CLINICO
REG. N. 00018-A-DUGE

P-91
SIM D. MORAPOWER
C.S. SAKUBA WILM
DIN Y0207237

Lic. Medicina Gallardo Marilyn Garmín
Tecnólogo Médico
Laboratorio Clínico y Anatomía Patológica
CIMP 16598

Lic. Silva Alejandra Aldo Yosaidi
Tecnólogo Médico
Laboratorio Clínico y Anatomía Patológica
C.T.M.P. 17545

230

| NOMBRE DE REACTIVO | REACTIVO BILLIRRUBINA TOTAL |
|---|-----------------------------|
| PRESENTACION | 1 x 250 ML |
| ESPECIFICACIONES TECNICAS: KIT 1 X 250 ML A. 1 x 50 ML AC SULFANILICO B. 2 x 100 ML CAFEINA C. 1 X 2 ML NITRITO SODICO | |
| METODOLOGIA: MÉTODO DE JENDRASSIK – GROF Los componentes del kit almacenados a 2-8 °C son estables hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta. Sensibilidad, como límite de detección. 0.1 mg/Dl Linealidad: Hasta 25 mg/dL Exactitud, como % de recuperación: 97.8% Precisión en la serie, como CV%: 1.3 % Precisión entre series, como CV%: 1.7 % MUESTRA: Suero o plasma exento de hemólisis. | |

| NOMBRE DE REACTIVO | REACTIVO BILLIRRUBINA DIRECTA |
|---|-------------------------------|
| PRESENTACION | 1 x 250 ML |
| ESPECIFICACIONES TECNICAS: KIT 1 X 250 ML A. 1 x 50 ML AC SULFANILICO B. 2 x 100 ML DISOLUCION SALINA C. 1 X 2 ML NITRITO SODICO | |
| METODOLOGIA: MÉTODO DE JENDRASSIK – GROF Los componentes del kit almacenados a 2-8 °C son estables hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta. Sensibilidad, como límite de detección. 0.1 mg/Dl Linealidad: Hasta 15 mg/dL Exactitud, como % de recuperación: 96,3% Precisión en la serie, como CV%: 1.8 % Precisión entre series, como CV%: 2,7 % MUESTRA: Suero o plasma exento de hemólisis. | |

GOBIERNO REGIONAL SAN MARTIN
Red de Servicios de Salud Alto Huallaga
JONATHAN CARRERA CABALLERO
TFC EN LABORATORIO
C.E. 017444

Dr. D. MONTE
DNI 4020232
C.S. SANTA LUZ

MINISTERIO DE SALUD
C.E. 017444

Lic. Medina Galarza Marilyn Yazmin
Tecnólogo Médico
Laboratorio Clínico y Anatómico Patológico
C.T.M.P. 16598

Micro Red Nro. 000000
Ministerio de Salud
Jenny R. Castillo-Tunjar
TFC LABORATORIO CLINICO
REG. N° 00508 A-DISE

Lic. Silva Alejandra Aída Yoceldi
Tecnólogo Médico
Laboratorio Clínico y Anatómico Patológico
C.T.M.P. 17045

224

| NOMBRE DE REACTIVO | REACTIVOS DE COLESTEROL. |
|--|--------------------------|
| PRESENTACION | 1 X 100 ML |
| <p>ESPECIFICACIONES TECNICAS: KIT 1 X 100 ML A. 1 X 100ML REACTIVO B. 1 x 5 ML ESTANDAR</p> <p>METODOLOGIA: CHOD -POD Los componentes del kit almacenados a 2-8 °C son estables hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta. Sensibilidad, como límite de detección: 2 mg/DI Linealidad: Hasta 700 mg/dL. Para concentraciones superiores, diluir la muestra 1/2 con salina (NaCl 0,9%) Exactitud, como % de recuperación: 98,6% Precisión en la serie, como CV%: 0,87% Precisión entre series, como CV%: 1,44% Muestra: Suero o plasma. La muestra es estable una semana a 2-8°C, y hasta 3 meses a -20 °C.</p> | |

| NOMBRE DE REACTIVO | REACTIVOS DE TRIGLICERIDOS |
|--|----------------------------|
| PRESENTACION | 1 x 100 ML |
| <p>ESPECIFICACIONES TECNICAS: KIT 1 X 100 ML A. 1 X 100ML REACTIVO B. 1 x 5 ML ESTANDAR</p> <p>METODOLOGIA: GPO Los componentes del kit almacenados a 2-8 °C son estables hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta. Sensibilidad, como límite de detección. 3,0 mg/DI Linealidad: Hasta 1000 mg/dL. Muestras con una concentración superior se diluirán 1/10 con NaCl 0,9% y se repetirá el ensayo. Exactitud, como % de recuperación: 98,5% Precisión en la serie, como CV%: 0,89% Precisión entre series, como CV%: 1,52% Muestra: Suero o plasma con heparina o EDTA. La muestra es estable una semana a 2-8 °C, y hasta 3 meses a -20 °C.</p> | |

GOBIERNO REGIONAL ALTO HUALLAGA
Red de Servicios de Salud Alto Huallaga
JHONATAN CARNERAS CABALLERO
TEC EN LABORATORIO
C & P 17444

MINISTERIO DE SALUD
Jenny R. Castillo Rojas
TEC LABORATORIO CLINICO
REG. N° 00008-A-DUNIE

Lic. Medina Galardo Marilyn Yezmin
Tecnólogo Médico
Laboratorio Clínico y Anatomía Patológica
C.T.M.P. 16598

Lic. Silva Alejandra Aldo Yocelendi
Tecnólogo Médico
Laboratorio Clínico y Anatomía Patológica
C.T.M.P. 17045

Dr. D. ACORDADO
C.S. SANCHEZ
DI 40207232

226

| NOMBRE DE REACTIVO | REACTIVOS DE GLUCOSA |
|---|----------------------|
| PRESENTACION | 1 x 100 ML |
| ESPECIFICACIONES TECNICAS: KIT 1 X 100 ML A. 1 X1 00ML REACTIVO B. 1 x 5 ML ESTANDAR | |
| METODOLOGIA: GOD - POD Los componentes del kit almacenados a 2-8 °C son estables hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta. Sensibilidad, como límite de detección. 2,0 mg/Dl Linealidad: Hasta 500 mg/dL. Para concentraciones mayores, diluir la muestra 1/2 con salina (NaCl 0,9%). Exactitud, como % de recuperación: 98,9% Precisión en la serie, como CV%: 0,79% Precisión entre series, como CV%: 1,33% Muestra: Suero, plasma o LCR. La muestra es estable una semana a 2-8 °C, y hasta 3 meses a -20 °C. | |

| NOMBRE DE REACTIVO | REACTIVO UREA |
|---|---------------|
| PRESENTACION | 1X 80 ML |
| ESPECIFICACIONES TECNICAS: KIT 1 X 80 ML A. 1 x 60 ML DISOLUCION TAMPON B. 1 x 20 ML DESILUSIÓN DE ENZIMAS C. 1 x 5 ML ESTANDAR | |
| METODOLOGIA: MÉTODO UREASA-GLDH Los componentes del kit almacenados a 2-8 °C son estables hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta. Sensibilidad, como límite de detección. 2.0 mg/Dl Linealidad: Hasta 300 mg/dL Exactitud, como % de recuperación: 98,2 % Precisión en la serie, como CV%: 1,54 % Precisión entre series, como CV%: 1.98 % MUESTRA: Suero, plasma u orina. La urea en suero es estable durante 1 día a Ta ambiente (≤ 25 °C), 4-5 días a 2-8 °C y 6 meses congelado a -20 °C | |

GOBIERNO REGIONAL SAN MARTIN
Red de Servicios de Salud Alto Huallaga
JONATHAN CARMENAS CABALLERO
FC EN LABORATORIO
C. 8 017444

JIM D MORA PONGE
C. 3 30070240
PUC 4007222

MINISTERIO DE SALUD
Evaristo Medina Rangel
FC EN LABORATORIO

Lic. Medina Galarza Marilyn Yazmin
Tecnólogo Médico
Laboratorio Clínico y Anatomía Patológica
C.T.M.P. 16598

Micro Red Ayo, Propósito
Ministerio de Salud
Jensy R. Castillo Junjar
TEC. LABORATORIO CLINICO
REG. N° 00008-A-DUGE

Lic. Silva Alejandra Aldo Yosalddi
Tecnólogo Médico
Laboratorio Clínico y Anatomía Patológica
C.T.M.P. 17045

| | |
|--|--------------------------|
| NOMBRE DE REACTIVO | REACTIVO CREATININA DMSO |
| PRESENTACION | 2 x 100 ML |
| ESPECIFICACIONES TECNICAS: KIT 2 X 100 ML | |
| A. 1 x 100 ML DISOLUCION AC PICRICO B. 1 x 100 ML DESILUSION ALCALINA C. 1 x 5 ML ESTANDAR | |
| METODOLOGIA: MÉTODO DE JAFFE MODIFICADO. | |
| Los componentes del kit almacenados a 2-8 °C son estables hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta. | |
| Sensibilidad , como límite de detección. 0.03 mg/Dl | |
| Linealidad: Hasta 15 mg/dL | |
| Exactitud , como % de recuperación: 97,1% | |
| Precisión en la serie, como CV%: 1,88 % | |
| Precisión entre series, como CV%: 2.23 % | |
| MUESTRA: Suero, plasma heparinizado u orina. La creatinina en suero es estable 24 h. a 2-8° C. | |

| | |
|--|----------------------|
| NOMBRE DE REACTIVO | REACTIVO ACIDO URICO |
| PRESENTACION | 1 x 100 ML |
| ESPECIFICACIONES TECNICAS: KIT 1 X 100 ML A. 1 x 100 ML DISOLUCION AC PICRICO B. 1 x 5 ML ESTANDAR | |
| METODOLOGIA: MÉTODO URICASA – POD Los componentes del kit almacenados a 2-8 °C son estables hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta. Sensibilidad, como límite de detección. 0.04 mg/Dl Linealidad: Hasta 25 mg/dL Exactitud, como % de recuperación: 105% Precisión en la serie, como CV%: 0.7 % Precisión entre series, como CV%: 3.17 % MUESTRA: Suero, plasma u orina. Pueden conservarse a 2-8oC por un período no superior a los 4 días. | |

GOBIERNO NACIONAL DON MARTIN
Ministerio de Sanidad y Consumo
JONATAN CARRERAS CABALLERO
F.C. EN LABORATORIO
24-1-1996

JIN D MEMO PRC
 C. S. SAMS LUM
 PH 407232

MINISTERIO DE SALUD
Ejército Boliviano

Lic. Medina Gallardo Marilyn Yazmin
Tecnólogo Médico
Laboratorio Clínico y Anatomía Patológica
CTMP 16598

Micro Red Nro. Progreso
Ministerio de Salud

[Signature]

Jensy R. Castillo Tujar
TEC. LABORATORIO CLINICO
REG. N° 00508-A-DUCE

Lic. Silva Alejandro
Tecnólogo Médico
Laboratorio Clínico y Químico
C.T.M. 2 12017

| | |
|--|------------------|
| NOMBRE DE REACTIVO | REACTIVO AMILASA |
| PRESENTACION | 1 x 60 ML |
| ESPECIFICACIONES TECNICAS: KIT 1 x 60 ML A. 1 x 50 ML TAMPON ENZIMAS B. 1 x 10 ML TAMPON SUSTRATOS | |
| METODOLOGIA: MÉTODO IFCC Los componentes del kit almacenados a 2-8 °C son estables hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta. Sensibilidad, como límite de detección. 12 U/L Linealidad: Hasta 1500 U/L Exactitud, como % de recuperación: 98,8% Precisión en la serie, como CV%: 1.56 % Precisión entre series, como CV%: 1.98 % MUESTRA: Suero, plasma heparinizado u orina. Utilizar muestras exentas de hemólisis. | |

| | |
|--|-----------------|
| NOMBRE DE REACTIVO | REACTIVO LIPASA |
| PRESENTACION | 1 x 80 ML |
| ESPECIFICACIONES TECNICAS: KIT 1 x 80 ML A. 1 x 50 ML DESILUSIÓN TAMPON B. 1 x 30 ML SUSTRATOS C. 1 X1 ML ESTANDAR LIOFILIZADO | |
| METODOLOGIA: MÉTODO COLORIMÉTRICO Los componentes del kit almacenados a 2-8 °C son estables hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta. Sensibilidad, como límite de detección. 2 U/L Linealidad: Hasta 300 U/L Exactitud, como % de recuperación: 97,6% Precisión en la serie, como CV%: 2,28 % Precisión entre series, como CV%: 2,64 % MUESTRA: Suero o plasma heparinizado. No emplear plasma con EDTA. Utilizar muestras exentas de hemólisis. | |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
Red de Servicios de Salud y Hospitales

JONATAN CARRERAS CABALLERO
TEC EN LABORATORIOS
C-4 P-7444

9/1
 Jim D. Hines
 C.S. 55415 WCV
 PVI 4002232

Lic. Medina Gallardo Marilyn Yazmin
Tecnólogo Médico
Laboratorio Clínico y Anatomía Patológica
CTMP 16598

Micro Red Nvo. Progreso
Ministerio de Salud

[Signature]

Jensy R. Castilla Tunja
TEC. LABORATORIO CLINICO
REG. N. 00504-A-DUGE

Lic. Silva Alexandre Almeida
Tecnólogo em Microbiologia
Laboratório Clínico - Rua Santa Cruz, 100
C.T.M. 2 - 17000-000

249

| NOMBRE DE REACTIVO PRESENTACION | FACTOR REUMATOIDEO KIT (100 TEST) |
|---|--------------------------------------|
| <p>ESPECIFICACIONES TECNICAS: A. 1 x 4 mL Reactivo de Látex B. 1 x 0,5 mL Control positivo C. 1 x 0,5 mL Control negativo</p> <p>METODOLOGIA: AGLUTINACION EN LATEX Los componentes del kit almacenados a 2-8 °C son estables hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta. Muestra: Suero Sensibilidad: resultados positivos de aglutinación, en resultados superiores a 20 UI/mL. Especificidad: el reactivo aglutina únicamente en presencia de Factores reumatoides. Efecto prozona: no debe detectarse efectos prozonas para títulos ≤ 1129 UI/mL El kit debe contar con su placa de reacción y agitadores desechables. Interferencias: sin interferencias en títulos de 1000 UI/mL para ASO o por concentraciones de 448 mg/L para PCR Control positivo: "Pool" de sueros humanos con un título en factores reumatoides superior a 20 UI/mL. Control negativo: "Pool" de sueros humanos carentes de Factores reumatoides</p> | |

| NOMBRE DE REACTIVO PRESENTACION | ASO LATEX KIT X(100 TEST) |
|---|------------------------------|
| <p>ESPECIFICACIONES TECNICAS: A. 1 x 4 mL Reactivo de látex B. 1 x 0,5 mL Control positivo C. 1 x 0,5 mL Control negativo</p> <p>METODOLOGIA: AGLUTINACION EN LATEX Los componentes del kit almacenados a 2-8 °C son estables hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta. Muestra : suero Sensibilidad: resultados positivos de aglutinación en valores superiores a 200 ± 50 UI/mL, Efecto prozona: No debe detectarse efecto prozona para títulos ≤ 1100 UI/mL El kit debe contar con su placa de reacción y agitadores desechables Interferencias: sin interferencias hasta concentraciones de 540 UI/mL para FR o concentraciones de 400 mg/ para PCR . Control positivo: "Pool" de sueros humanos con un título en anti-SLO superior a 200 UI/mL. Control negativo: "Pool" de sueros humanos con un título en anti-SLO inferior a 200 UI/mL.</p> | |

GOBIERNO REGIONAL SAN MARTIN
Red de Servicios de Salud Alto Huallaga
JIMENA CARRERA CASALIERA
TEC EN LABORATORIO

Jim D. HERRERA
C.S. SAUJO LOP
DNI 4207232

MINISTERIO DE SALUD
Ever W. Manrique Barrera
Lic. Medina Galarza Marilyn Yezmin
Tecnólogo Médico
Laboratorio Clínico y Anatomía Patológica
C.T.M.P. 16598

Micro Red Nro. Progreso
Ministerio de Salud
Jensy R. Castillo Tujar
TEC LABORATORIO CLINICO
REG. N° 00004-A-DUSE
Lic. Silva Ana, María Antonia Vardal
Tecnóloga A. B. B. B.
Laboratorio Clínico y Anatomía Patológica
C.T.M.P. 17065

251

| NOMBRE DE REACTIVO | PCR |
|---|-----------------|
| PRESENTACION | Kit x (100 DET) |
| <p>ESPECIFICACIONES TECNICAS: A. x 4 mL Reactivo de Látex B. 1 x 0,5 mL Control positivo C. 1 x 0,5 mL Control negativo</p> <p>METODOLOGIA: AGLUTINACION EN LATEX</p> <p>Los componentes del kit almacenados a 2-8 °C son estables hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta.</p> <p>Muestra: suero</p> <p>Sensibilidad: resultados positivos, aglutinación, para concentraciones de PCR superiores a 7,5 mg/L</p> <p>Especificidad: El reactivo aglutina en presencia de PCR</p> <p>Efecto prozona: no debe detectarse efectos prozonas hasta resultados de 100 mg/l</p> <p>Interferencias: no deben presentarse interferencias por ASO hasta hasta concentraciones de 1100 UI/ mL</p> <p>Control Positivo: "Pool" de sueros humanos con un título en proteína C reactiva superior a 8 mg/L. Control negativo: "Pool" de sueros humanos con un título de proteína C reactiva inferior a 7 mg/L.</p> <p>El kit debe contar con su placa de reacción y agitadores desechables.</p> | |

GOBIERNO REGIONAL ALTO HUALLAGA
Red de Servicios de Salud Alto Huallaga
HONORARIO TECNICO ESPECIALISTA
EN LABORATORIO

21/04/2023
JIM D. MORA DUELO
C-9 SALUD LUP
DIN 4020232

MINISTERIO DE SALUD
Ever W. Medina Paredes
C-13

Lic. Medina Bahardo Marilyn Yazmin
Tecnólogo Médico
Laboratorio Clínico y Anatomía Patológica
C.T.M.P 16598

Micro Reg Nro. Progreso
Ministerio de Salud
Jensy R. Castillo Yunjar
TEC. LABORATORIO CLINICO
REG. N° 00508-A-DUYE

Lic. Silva Alejandra
Tecnóloga
Laboratorio Clínico
C.T.M.P 16598

233

GRUPO SANGUÍNEO (ANTI A-B-D FACTOR Rh) X 10 ML- UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|--------------------------|---|---|
| Denominación técnica | : | Anti-A, Anti-B y Anti-D(Rho) |
| Unidad de medida | : | Kit. |
| Descripción general | : | Uso en la determinación del Grupo Sanguíneo |
| Otra(s) Denominación(es) | : | SUERO ANTI, ANTI B Y ANTI D. KIT COMPLETO DE GRUPO SANGUÍNEO. |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

COMPONENTES Y MATERIALES:

- Kit completo para la determinación de Grupo sanguíneo globular ABO y factor Rh (Anti-A, Anti-B y Anti-D (Rho))
- Cada uno en frasco de 10 ml.
- Metodología: Hemoaglutinación en micro placa ó aglutinación en columna.
- Muestra Biológica: Sangre total anticoagulada o paquete globular.

Condiciones biológicas:

- Estables en refrigerador (2-10 °C), hasta la fecha de vencimiento indicado en el envase.
- No congelar.
- Periodos prolongados de almacenamiento a temperaturas fuera de este rango (2-10 °C), pueden acelerar la pérdida de la actividad de los reactivos.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
Q.F. Walter Evaristo Perea Diaz
JEFE OMIB/COFP 17115

1. CARACTERÍSTICAS:

- Alta potencia
- Avidéz y especificidad.
- Al no ser de origen humano, no existen riesgos de infección por HIV, HBV o HCV
- Reactivos listos para usar. No deben diluirse.
- Libre de turbidez, precipitados o partículas.
- Estables en refrigerador (2-10 °C), hasta la fecha de vencimiento indicado en el envase.
- No reenvasado

2. CAPACIDAD:

- FRASCO INDIVIDUAL DE 10 ML

3. ENVASE INMEDIATO:

- Kit completo para la determinación de grupo sanguíneo globular, cada uno contenido en frasco de vidrio con tapa rosca tipo gotero conteniendo 10 ml., herméticamente sellado con precinto u otro sistema de seguridad.
- *Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA-D.S. N°016 - 2011-SA y su modificatoria.

4. ENVASE MEDIATO:

- Caja de cartón o envase adecuado para preservar las condiciones biológicas de cada uno de los componentes del kit, durante el transporte, almacenamiento y distribución.
- Fecha de expiración: Mayor a 12 meses.

115/

ANTÍGENO FEBRILES (A, B, O, H, Brucellas) X 5 ml - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : ANTÍGENO FEBRILES (A, B, O, H, Brucellas) X 5 ml
Unidad de medida : KIT.
Descripción general : Reactivos utilizados para detectar anticuerpos en el suero del paciente contra la Salmonella, Brucella y Rickettsias.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICAS:

- Suspensión de Bacterias para detección de anticuerpos contra Antígeno Tífico "O", "H", Paratífico "A", "B" y Brucella, por 5 ml.
- Metodología: Aglutinación en placa.
- Muestra Biológica: Suero y Plasma.
- No reenvasado.
- Conservación: 2-8°C
- **Accesorios:**
 - Sueros controles positivo y negativo

2. TIEMPO DE EXPIRACIÓN

- No menor de 18 meses a partir de la fecha de entrega. Incluir certificado de calidad.

3. ENVASE INMEDIATO:

- Frasco de vidrio tipo gotero, con sistema de cerrado y apertura tipo rosca con precinto u otro sistema de seguridad, conteniendo 5 ml cada frasco contenido del Kit, que garantice la calidad y seguridad de la suspensión durante la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- * Rotulado de acuerdo a lo declarado en su correspondiente registro sanitario, en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N° 010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-SA y su modificatoria

4. ENVASE MEDIATO

- Caja conteniendo kit o set de 5 frascos (Antígeno Tífico "O", "H", Paratífico "A", "B" y Brucella), que garantice la integridad y seguridad de los antígenos con precinto o sistema de seguridad.
- Resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- * Rotulado de acuerdo a lo declarado en su correspondiente registro sanitario, en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N° 010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-SA y su modificatoria

5. PRESENTACIÓN:

- Kit conteniendo frasco tipo gotero con (Antígeno Tífico "O", "H", Paratífico "A", "B" y Brucella), por 5 ml. cada uno.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
Q. F. Walter Espino Pozo Dir...
JEFE OIMD / QOPP 17115

254

TIRA REACTIVA PARA ORINA DE 11 PARÁMETROS

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : TIRA REACTIVA PARA ORINA DE 11 PARÁMETROS
Unidad de medida : Unidad.
Descripción general : Uso en la determinación de parámetros bioquímicos.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICAS:

- Detección bioquímica de 11 parámetros, por comparación del color de la tira frente a la escala cromática del tubo.
- Muestra biológica: Orina

2. ENVASE INMEDIATO

- Tubo de polímero o aluminio conteniendo 100 tiras reactivas para orina, con sistema de tapa que absorba la humedad, con cerrado hermético y precinto o sistema de seguridad que garantice la integridad del dispositivo y proteja de los rayos solares y la humedad, durante el transporte, almacenamiento y distribución.

3. ENVASE MEDIATO

- Caja conteniendo un tubo por 100 tiras reactivas de orina por 11 parámetros, herméticamente cerrado y sellado que garantice las propiedades del dispositivo durante el transporte, almacenamiento y distribución.
- * Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA-D.S. N°016 - 2011-SA y sus modificatorias.

4. PRESENTACIÓN.

- Caja conteniendo un tubo por 100 tiras.
- Fecha de expiración: Mayor a 24 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSA
Q. F. Walter Evaristo Pozo Díaz
JEFE OMD/COFF 17115

2/2

TUBO CAPILAR PARA HEMATOCRITO CON HEPARINA X 100 UNIDADES

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : TUBO CAPILAR PARA HEMATOCRITO CON
HEPARINA X 100
Unidad de medida : Unidad.
Descripción general : En laboratorio para Recolección de Sangre Capilar.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICAS:

- Capilar de Vidrio
- Con revestimiento interno de Heparina Sódica.
- Con código de color rojo.

Condiciones biológicas: Aséptico.

2. DIMENSIONES:

- Longitud aproximada: de 75 mm.
- Diámetro interior: de 1.1 a 1.2 mm
- Espesor de la pared 0.2 mm. ó mayor.

3. ENVASE INMEDIATO

- Envase tipo tubo de polímero con tapa rosca u empaque adecuado conteniendo hasta 100 capilares, que garantice la calidad y seguridad del dispositivo, la integridad, su almacenamiento, transporte y distribución.
- * Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA-D.S. N°016 - 2011-SA y sus modificatorias.

4. PRESENTACIÓN.

- Caja de cartón conteniendo hasta 10 tubos cada uno conteniendo hasta 100 capilares.
- Fecha de expiración: Mayor a 24 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
OGESSA
Q.F. Walter Evaristo Pozo Diaz
JEFE OMID/QOPP 17115

213

TUBO CAPILAR PARA HEMATOCRITO SIN HEPARINA X 100 UNIDADES

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : TUBO CAPILAR PARA HEMATOCRITO SIN HEPARINA
X 100
Unidad de medida : Unidad.
Descripción general : En laboratorio para Recolección de Sangre Capilar.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICAS:

- Capilar de Vidrio
- Sin revestimiento interno de Heparina Sódica.
- Con código de color Azul.

Condiciones biológicas: Aséptico.

2. DIMENSIONES:

- Longitud aproximada: de 75 mm.
- Diámetro interior: de 1.1 a 1.2 mm
- Espesor de la pared 0.2 mm. ó mayo.

3. ENVASE INMEDIATO

- Envase tipo tubo de polímero con tapa rosca y empaque adecuado conteniendo hasta 100 capilares, que garantice la calidad y seguridad del dispositivo, la integridad, su almacenamiento, transporte y distribución.
- * Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA-D.S. N°016 - 2011-SA y sus modificatorias.

4. PRESENTACIÓN.

- Caja de cartón conteniendo hasta 10 tubos cada uno conteniendo hasta 100 capilares.
- Fecha de expiración: Mayor a 24 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OFICINA
Q. F. WILFREDO POZO DIAZ
JEFE UNO / COPP 17115

217

**TUBO PLASTICO 6 mL PARA EXTRACCION AL VACIO CON GEL SEPARADOR –
UNIDAD**

I. Características GENERALES

Denominación técnica : TUBO PLASTICO 6 mL PARA EXTRACCION AL VACIO
CON GEL SEPARADOR
Unidad de medida : Unidad.
Descripción general : Uso en laboratorio en la extracción de muestra para
pruebas bioquímicas.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERISTICAS:

- Tubo plástico con sistema de extracción al vacío, con GEL SEPARADOR
Con tapa hermética perforable con suavidad, sin tendencia a formar aerosoles
al abrir.
- Resistente a la centrifugación y caídas.
- Identificación de color compatible a las especificaciones técnicas.

2. VOLUMEN:

- Con capacidad de 6 ml.

3. ENVASE INMEDIATO

- Bolsa de polímero (polietileno, polipropileno u otro) conteniendo hasta 100 tubos
con GEL SEPARADOR, que garantice la integridad del dispositivo, durante el
transporte, almacenamiento y distribución.
- * Rotulado de acuerdo a lo declarado en su correspondiente registro sanitario, en
cumplimiento a lo establecido en los D.S. N° 010-97-SA y su modificatoria, D.S.
N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-SA y sus modificatorias

4. PRESENTACION.

Bolsa conteniendo hasta 100 tubos con GEL SEPARADOR.
Fecha de vencimiento mayor a 18 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
C. F. Walter Estrada Pozo Diaz
JEFE QUIMIA / DOPP-1715

248

HIDRÓXIDO DE POTASIO AL 10% 1 L - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : HIDRÓXIDO DE POTASIO AL 10%
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso en laboratorio
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIALES:

- Hidróxido de potasio al 10%

2. CARACTERÍSTICA:

- No reenvasado
- Hidróxido de sodio en solución al 10%, libre de impurezas, partículas extrañas.

3. VOLUMEN

- Frasco por 1000 ml o 1 Lt.

4. ENVASE INMEDIATO

- Frasco de polímero (polietileno, PVC u otro), de color oscuro u opaco, conteniendo 1000 ml o 1 litro de solución resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.

5. PRESENTACIÓN.

- Frasco de polímero, conteniendo 1000 ml o su equivalente
- FECHA DE VENCIMIENTO: mayor a 18 meses a partir de la fecha de entrega.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
.....
D.F. Walter Enrique Pizarro Diaz
JEFE UMID/COEP 17115

209

LAMINA CUBRE CAMARA NEUBAUER 20 mm X 26 mm X 10 - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : **LAMINA CUBRE CAMARA NEUBAUER**
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : En laboratorio como cubre cámara de **Neubauer**
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIALES:

- Lamina rectangular de vidrio boro silicato 20 mm X 26 mm Condición biológica:

2. CARACTERÍSTICA:

- Lamina rectangular de superficies planas y pulidas, bordes pulidos, con índice refracción 1.52 +/-0.01.

3. DIMENSIONES

- Longitud: 26 mm
- Ancho: 20mm

4. ENVASE INMEDIATO

- Envase de polímero rígido (polietileno, PVC u otro) tipo estuche protector adecuado, conteniendo 10 o más unidades, que proteja la integridad del producto durante el transporte, almacenamiento y distribución

5. PRESENTACION.

- Envase de polímero rígido conteniendo 10 a más unidades
- Fecha de Vencimiento: Mayor a 18 meses, contados a partir de la fecha de entrega.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
[Firma]
Q.E. Walter Evaristo Pozo Diaz
JEFE OMB / COPP 17115

243

LUGOL PARASITOLÓGICO x 1 L.- UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : LUGOL PARASITOLÓGICO x 1 L.
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso en laboratorio de análisis
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICA:

- Disolución de yodo molecular y yoduro potásico en agua destilada.
- No reenvasado

2. ENVASE INMEDIATO

- Frasco de polímero (polietileno, PVC) o vidrio, conteniendo 1 litro de lugol, con contratapa, precinto de seguridad y otro sistema de seguridad, con tapa tipo rosca, resistente que preserve la integridad del producto, durante la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- Fecha de Vencimiento: Mayor a 18 meses, contados a partir de la fecha de entrega.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
J.F. Walter Evaristo Pozo Díaz
JEFE OMD / COFP 17115

244

AGUA DESTILADA 4 L – UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------|---|
| Denominación técnica | : AGUA DESTILADA 4 L |
| Unidad de medida | : Unidad |
| Descripción general | : Uso en laboratorio para preparar medios de cultivo, procesos de bioquímica y otros. |
| Otra(s) Denominación(es) | : No aplica |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES

Agua destilada.

2. CARACTERÍSTICAS

Líquido transparente, incoloro, inodoro y miscible con casi todos los disolventes inorgánicos. No presenta riesgos físicos ni químicos.

3. ENVASE INMEDIATO

- Galón de polietileno de alta densidad o PVC conteniendo 4 Litros de agua destilada, con tapa herméticamente sellada.
- El rotulado deberá identificar plenamente al producto el mismo que deberá consignar el nombre, número de lote y fecha de vencimiento si corresponde. De corresponder la fecha de vencimiento deberá ser mayor a 12 meses.
- No re envasado
- Resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.

4. ENVASE MEDIATO

- Caja conteniendo hasta 6 unidades.
- El rotulado deberá identificar plenamente al producto el mismo que deberá consignar el nombre, número de lote y fecha de vencimiento si corresponde. De corresponder la fecha de vencimiento deberá ser mayor a 12 meses.
- Resistente al transporte, almacenamiento y distribución.

5. CONDICIÓN BIOLÓGICA

- Aséptico.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
ORISSAH
Q.F. Walter Exantso Pozo Díaz
JEFE UMD (CORP 17115)

208

CÁMARA DE NEUBAUER DE VIDRIO CON ESPEJO PARA LECTURA DE GLÓBULOS BLANCOS

I. Características GENERALES

Denominación técnica : CÁMARA DE NEUBAUER DE VIDRIO CON ESPEJO
PARA LECTURA DE GLÓBULOS BLANCOS
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Se utilizan para lectura de Glóbulos blancos.
Otra(s) Denominación(es) : No aplicable.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIALES

- Placa base de vidrio óptico
- Con certificación FDA ó CE, ó Aprobación de Norma Específica ISO, DIN 12 847 ó ASTM. Certificación ISO-9001 u otro que enmarque las especificaciones técnicas requeridas

2. CARACTERÍSTICAS:

- Placa base de vidrio óptico de 75 x 32 x 4.5 mm., con 2 Cámaras de 0.1 mm. de profundidad, divididas por líneas oscuras sobre fondo claro en 9 cuadrantes de 1mm² cada uno. Los cuadrantes ubicados en cada una de las cuatro esquinas estarán divididos a su vez en 16 cuadrados. El cuadrante central estará dividido en 25 cuadrados. superficie suave.

Accesorio:

4 (cuatro) Laminillas cubre cámaras

3. ENVASE INMEDIATO

- Bolsa o funda de polímero (polietileno, polipropileno u otro) transparente de protección conteniendo una (01) unidad en caja en caja o estuche rígido de polímero (plástico, polietileno, PVC u otro), Que garantice las propiedades físicas e integridad del producto, Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
- El rotulado deberá identificar plenamente al producto el mismo que deberá consignar el nombre, número de lote y fecha de vencimiento si corresponde. De corresponder la fecha de vencimiento deberá ser mayor a 12 meses.
- Resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.

4. PRESENTACIÓN

- Caja o estuche de polímero rígido conteniendo una cámara de Neubauer en bolsa o funda de protección.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
Q. F. Walter E. Díaz / R. Díaz
JEFE UMD/ OGEP 17115

124

BATERÍA GRAM KIT X 4 FRASCOS X 1000 ML.

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : COLORANTE GRAM KIT X 4 FRASCOS X 1000 ML
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : En coloración GRAM para microscopia.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES:

- Violeta de Genciana
- Lugol
- Alcohol Acetona
- Safranina

2. CARACTERÍSTICA:

- Disolución firme, listos para ser usados en la coloración.

3. VOLUMEN

- 1000 ml. de cada componente.

4. ENVASE INMEDIATO

- Frasco de vidrio color ámbar o polímero (polietileno, PVC u otro de color opaco), que proteja las propiedades físicas, químicas e integridad de los colorantes, integrantes del Kit. con tapón de seguridad y tapa rosca con precinto u otro sistema de seguridad, herméticamente sellado conteniendo 1000 ml.
- El rotulado deberá identificar plenamente al producto, el mismo que deberá consignar nombre, N° Lote y Fecha de Vencimiento si corresponde. De corresponder la Fecha de Vencimiento deberá ser mayor a 18 meses.
- Resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
Q. E. Walter Evaristo Pozo Díaz
JEFE OMIB/COFP/7115

244

LAMINA PORTA OBJETO BISELADA 25 mm X 75 mm X 50 UNIDADES

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : LAMINA PORTA OBJETO BISELADA 25 mm X 75 mm X 50
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso general en laboratorio
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIALES:

- Vidrio borosilicato,

2. CARACTERÍSTICA:

- Transparente con bordes biselados, libre de rebabas y aristas cortantes
- Condición biológica:
- Aséptico

3. DIMENSIONES

- Largo 7.5 cm o 75 mm
- Ancho 2.5 cm o 25 mm

4. ENVASE INMEDIATO

- Caja de cartón con muelle de papel entre láminas, que garantice la integridad del producto, exento de partículas extrañas, retabas y aristas cortantes conteniendo 50 láminas porta objeto.
- Resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- El rotulado deberá identificar plenamente al producto el mismo que deberá consignar el nombre, N° de Lote y Fecha de Vencimiento si corresponde, De corresponder la fecha de vencimiento deberá ser mayor a 18 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
Q.F. Walter E. Pozo Diaz
JEFE OMID/CNSP 17115

210

LAMINILLA CUBRE OBJETO 22 mm X 22 mm X 100 UNIDADES

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : LAMINILLA CUBRE OBJETO 22 mm X 22 mm X 100
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : De uso general en laboratorio
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICA:

- Laminillas de Vidrio borosilicato translúcido, bordes pulidos con superficie plana, libre de rebarbas y aristas cortantes

2. DIMENSIONES

- Largo 2.2 cm o 22 mm
- Ancho 2.2 cm o 22 mm
- Espesor hasta 0.17 mm

3. ENVASE INMEDIATO

- Caja tipo estuche de polímero transparente conteniendo 100 unidades, que garantice las propiedades físicas de las laminillas, durante su transporte, almacenamiento y distribución.
- El rotulado deberá identificar plenamente al producto el mismo que deberá consignar el nombre, N° de Lote y Fecha de Vencimiento si corresponde, De corresponder la fecha de vencimiento deberá ser mayor a 18 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH

Q.F. Walter Evaristo Pineda Díaz
JEFE OUIID/COOP-17115

198

MICROPIPETA AUTOMÁTICA DE 5 UI

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : MICROPIPETA AUTOMÁTICA DE 5 UI
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso con material biológico y Reactivos en laboratorio
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICA:

- Micropipeta automática con visor digital, de 5 UI., con expulsor de punta y diseño ergonómico.
- Incrementos máximos de 5 UI
- Inexactitud máxima: +/- 0.6 a 0.7%. Imprecisión máxima. +/- 0.15 a 0.2%
- **ACCESORIOS:** 2 Racks de puntas por cada pipeta y 1 Soporte para Pipetas Automáticas por cada 5 pipetas

2. ENVASE INMEDIATO

- Caja de cartón conteniendo una micropipeta automática de 5 UI., que garantice las propiedades físicas del producto
- Resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- El rotulado deberá identificar plenamente al producto, el mismo que deberá consignar nombre, N° Lote y Fecha de Vencimiento si corresponde. De corresponder, la Fecha de Vencimiento deberá ser mayor a 18 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
DRESSAH
Q. F. Walter Evaristo Pozo Diaz
JEFE OMIB/COFP-17115

199

MICROPIPETA AUTOMÁTICA DE 10 UI

III. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : MICROPIPETA AUTOMÁTICA DE 10 UI
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso con material biológico y Reactivos en laboratorio
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

IV. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

3. CARACTERÍSTICA:

- Micropipeta automática con visor digital, de 10 UI., con expulsor de punta y diseño ergonómico.
- Incrementos máximos de 10 UI
- Inexactitud máxima: +/- 0.6 a 0.7%. Imprecisión máxima. +/- 0.15 a 0.2%

- **ACCESORIOS:** 2 Racks de puntas por cada pipeta y 1 Soporte para Pipetas Automáticas por cada 5 pipetas

4. ENVASE INMEDIATO

- Caja de cartón conteniendo una micropipeta automática de 10 UI., que garantice las propiedades físicas del producto
- Resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- El rotulado deberá identificar plenamente al producto, el mismo que deberá consignar nombre, N° Lote y Fecha de Vencimiento si corresponde. De corresponder, la Fecha de Vencimiento deberá ser mayor a 18 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSA
Q. F. WILSON EVARISTO POZO DIAZ
JEFE UNID/COMP 17115

200

MICROPIPETA AUTOMÁTICA DE 20 UI

V. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : MICROPIPETA AUTOMÁTICA DE 20 UI
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso con material biológico y Reactivos en laboratorio
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

VI. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

5. CARACTERÍSTICA:

- Micropipeta automática con visor digital, de 20 UI., con expulsor de punta y diseño ergonómico.
- Incrementos máximos de 20 UI
- Inexactitud máxima: +/- 0.6 a 0.7%. Imprecisión máxima. +/- 0.15 a 0.2%
- **ACCESORIOS:** 2 Racks de puntas por cada pipeta y 1 Soporte para Pipetas Automáticas por cada 5 pipetas

6. ENVASE INMEDIATO

- Caja de cartón conteniendo una micropipeta automática de 20 UI., que garantice las propiedades físicas del producto
- Resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- El rotulado deberá identificar plenamente al producto, el mismo que deberá consignar nombre, N° Lote y Fecha de Vencimiento si corresponde. De corresponder, la Fecha de Vencimiento deberá ser mayor a 18 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
Q.F. Walter Exaristo Pozo Diaz
JEFE OMIO-COFP 17115

MICROPIPETA AUTOMÁTICA DE 50 UI

VII. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : MICROPIPETA AUTOMÁTICA DE 50 UI
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso con material biológico y Reactivos en laboratorio
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

VIII. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

7. CARACTERÍSTICA:

- Micropipeta automática con visor digital, de 50 UI., con expulsor de punta y diseño ergonómico.
- Incrementos máximos de 50 UI
- Inexactitud máxima: +/- 0.6 a 0.7%. Imprecisión máxima. +/- 0.15 a 0.2%

- **ACCESORIOS:** 2 Racks de puntas por cada pipeta y 1 Soporte para Pipetas Automáticas por cada 5 pipetas

8. ENVASE INMEDIATO

- Caja de cartón conteniendo una micropipeta automática de 50 UI., que garantice las propiedades físicas del producto
- Resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- El rotulado deberá identificar plenamente al producto, el mismo que deberá consignar nombre, N° Lote y Fecha de Vencimiento si corresponde. De corresponder, la Fecha de Vencimiento deberá ser mayor a 18 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
Q. F. Wilmar Echevarría Pardo Díaz
JEFE UMID/COEP/17115

202

MICROPIPETA AUTOMÁTICA DE 100 UI

IX. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : MICROPIPETA AUTOMÁTICA DE 100 UI
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso con material biológico y Reactivos en laboratorio
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

X. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

9. CARACTERÍSTICA:

- Micropipeta automática con visor digital, de 100 UI., con expulsor de punta y diseño ergonómico.
- Incrementos máximos de 100 UI
- Inexactitud máxima: +/- 0.6 a 0.7%. Imprecisión máxima. +/- 0.15 a 0.2%
- **ACCESORIOS:** 2 Racks de puntas por cada pipeta y 1 Soporte para Pipetas Automáticas por cada 5 pipetas

10. ENVASE INMEDIATO

- Caja de cartón conteniendo una micropipeta automática de 100 UI., que garantice las propiedades físicas del producto
- Resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- El rotulado deberá identificar plenamente al producto, el mismo que deberá consignar nombre, N° Lote y Fecha de Vencimiento si corresponde. De corresponder, la Fecha de Vencimiento deberá ser mayor a 18 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
.....
Q. F. Wilfredo Evaristo Pozo Díaz
JEFE UMD/CORP/7116

XI. CARACTERÍSTICAS GENERALES

XII. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

- Micropipeta automática con visor digital, de 500 UI., con expulsor de punta y diseño ergonómico.
- Incrementos máximos de 500 UI
- Inexactitud máxima: ± 0.6 a 0.7% . Imprecisión máxima. ± 0.15 a 0.2%

12. ENVASE INMEDIATO

- Caja de cartón conteniendo una micropipeta automática de 500 Ul., que garantice las propiedades físicas del producto
- Resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- El rotulado deberá identificar plenamente al producto, el mismo que deberá consignar nombre, N° Lote y Fecha de Vencimiento si corresponde. De corresponder, la Fecha de Vencimiento deberá ser mayor a 18 meses.

204

MICROPIPETA AUTOMÁTICA DE 1000 UI

XIII. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------|---|
| Denominación técnica | : MICROPIPETA AUTOMÁTICA DE 1000 UI |
| Unidad de medida | : Unidad |
| Descripción general | : Uso con material biológico y Reactivos en laboratorio |
| Otra(s) Denominación(es) | : No aplica |

XIV. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

13. CARACTERÍSTICA:

- Micropipeta automática con visor digital, de 1000 UI., con expulsor de punta y diseño ergonómico.
- Incrementos máximos de 1000 UI
- Inexactitud máxima: +/- 0.6 a 0.7%. Imprecisión máxima. +/- 0.15 a 0.2%
- **ACCESORIOS:** 2 Racks de puntas por cada pipeta y 1 Soporte para Pipetas Automáticas por cada 5 pipetas

14. ENVASE INMEDIATO

- Caja de cartón conteniendo una micropipeta automática de 1000 UI., que garantice las propiedades físicas del producto
- Resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- El rotulado deberá identificar plenamente al producto, el mismo que deberá consignar nombre, N° Lote y Fecha de Vencimiento si corresponde. De corresponder, la Fecha de Vencimiento deberá ser mayor a 18 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
ORISSAH
Q.F. Walter Exaristo Pozo Diaz
JEFE OMD/CQFP 17115

218

TUBO DE PLASTICO 6 ml PARA EXTRACCION AL VACIO SIN ADITIVO X 100 - UNIDADES

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : TUBO DE PLASTICO 6 ml PARA EXTRACCION AL VACIO SIN ADITIVO X 100
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso en la extracción de sangre en laboratorio
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIALES

- Tubo de Plástico polipropileno O PET Color Convencional de la Tapa: Rojo.

2. CONDICIÓN BIOLÓGICA: Estéril

3. CARACTERÍSTICAS

- Tubo con pared interna siliconada.
- Tubo colector de sangre sin anticoagulante o preservante o sin aditivo anticoagulante
- Con activador de coagulo, con tapa
- Hermética perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo, con código de colores para identificación, resistente a la centrifugación y caídas, descartables
- Con etiquetado de identificación de muestra

4. DIMENSIONES

- Diámetro 13 mm.
- Longitud por 100 mm.
- Capacidad: de 5 a 6 ml.

5. ENVASE INMEDIATO

- Empaque de protección individual en paquete/caja de cartón u otro material resistente que proteja las condiciones biológicas del dispositivo, que resista las condiciones normales de transporte, almacenamiento y distribución.
- El rotulado deberá identificar plenamente al producto el mismo que deberá consignar el nombre, N° de Lote y Fecha de Vencimiento si corresponde, De corresponder la fecha de vencimiento deberá ser mayor a 12 meses.

6. PRESENTACIÓN

- Caja o paquete hasta 100 unidades.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
Q.F. Wilfredo E. Razo Díaz
JEFE ÚNICO/CQRP 17115

246

ACIDO SULFOSALICILICO 3% - FRASCO X 1000 ML.

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : ACIDO SULFOSALICILICO 3%
Unidad de medida : Lt.
Descripción general : El Ácido Sulfosalicílico al 3%, se emplea para la determinación cualitativa y cuantitativa de proteinuria. Normalmente se excreta una cantidad mínima de proteínas en orina, en casos patológicos dicha concentración se incrementa.
Otra(s) Denominación(es) : ACIDO SULFOSALICILICO 3%

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES

COMPUESTO QUÍMICO.

Condiciones biológicas: Aséptico.

2. FUNDAMENTO DEL MÉTODO:

Al mezclar la orina con el ácido sulfosalicílico, se produce desnaturalización de las proteínas, las cuales al perder su solubilidad enturbian la mezcla, en forma proporcional a la concentración proteica.

3. CARACTERÍSTICAS:

Líquido, incoloro, sin presencia de partículas suspendidas, ni precipitadas. Solución ACIDA.

Estabilidad: La solución es estable hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta.

Conservación: 2 - 25°C

4. ENVASE INMEDIATO:

- Frasco de vidrio
- Con tapa rosa herméticamente cerrada
- Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-1997 y su modificatoria, Decreto Supremo N° 020-2001-DecS. N°016 - 2011-SA y sus modificatorias.

5. PRESENTACIÓN:

- Frasco X 1000 ML
- Fecha de expiración: Mayor a 24 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
Q.F. Walter Evaristo Pozo Diaz
JEFE OGD / GOPP 17115

220

**MICROTUBO DE PLASTICO PARA EXTRACCION CON GEL SEPARADOR X 1 mL
- UNIDAD**

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : MICROTUBO DE PLASTICO PARA EXTRACCION CON
GEL SEPARADOR X 1 ML
Unidad de medida : Unidad.
Descripción general : Uso en laboratorio en la extracción de muestra para
pruebas bioquímicas
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICAS:

- Tubo plástico con sistema de extracción al vacío, con GEL SEPARADOR
- Con capacidad de 1 ml.
- Con tapa hermética perforable con suavidad, sin tendencia a formar aerosoles al abrir.
- Resistente a la centrifugación y caídas.
- Identificación de color compatible a las especificaciones técnicas.
- Tiempo de expiración no menor a un año a partir de la entrega del dispositivo.

2. ENVASE INMEDIATO:

- Bolsa de polímero (polietileno, polipropileno u otro) conteniendo hasta 100 tubos con GEL SEPARADOR, que garantice la integridad del dispositivo, durante el transporte, almacenamiento y distribución.
- ★ *Rotulado de acuerdo a lo declarado en el correspondiente Registro Sanitario, en cumplimiento a lo establecido a D.S. N° 010-97-SA su modificatoria D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-S.A. y su modificatoria.

3. PRESENTACIÓN:

Bolsa conteniendo hasta 100 tubos con GEL SEPARADOR.

4. FECHA DE VENCIMIENTO: mayor a 24 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
Q. F. Walter Evaristo Pozo Diaz
JEFE OMD/SGFP 17115

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

- Glucosa anhidra en polvo Apta para consumo humano.

- Frasco por 1 Kg

- Empaque de polímero (polietileno, PVC u otro) tipo frasco con tapa de seguridad u otro sistema, con tapa tipo rosca herméticamente sellado, que garantice las propiedades físicas, resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución conteniendo 1 Kg.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGIEMSAH

[Firma manuscrita]

O. F. Walter Evaristo Pozo Diaz
JEFE OMD/COFP 17115

2557
HCG – BETA PRUEBA RAPIDA (TIRAS PARA DIAGNOSTICAR EMBARAZO)

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : HCG – BETA -
Unidad de medida : UNIDAD
Descripción general : La hormona Gonadotropina Coriónica (hCG) es una hormona producida por el tejido de la placenta en mujeres embarazadas. Puede ser detectada en orina a los 7 ó 10 días después de la concepción, lo cual la convierte en un indicador ideal para el embarazo.

Otra(s) Denominación(es) : TIRAS PARA DIAGNOSTICAR EMBARAZO

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

El test Simple hCG s&u o Stick hCG s&u utiliza una combinación de un anticuerpo monoclonal frente a hCG conjugado a partículas de látex rojas, y otro anticuerpo monoclonal también específico para hCG en la membrana. También se utilizan microesferas azules como control del test. En este test la muestra de suero u orina se deposita directamente en la tira, no hace falta que se someta a ningún tratamiento previo. Cuando la muestra fluye a través de la membrana del test, las partículas coloreadas migran. En el caso de un resultado positivo los anticuerpos específicos, presentes en la membrana, capturarán las partículas coloreadas. Diferentes líneas de color serán visibles, dependiendo de la concentración de hCG en la muestra. Estas líneas se usan para interpretar el resultado a los cinco minutos de incubación a temperatura ambiente.

Condiciones biológicas: Aséptico.

2. CARACTERÍSTICAS:

Conservar a 2–30°C.

El cassette debe ser estable hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta siempre que se conserve en las condiciones apropiadas dentro de su embalaje original.

Indicaciones de deterioro: – Roturas en el sobre contenedor. – Presencia de líneas o manchas en la tira antes de su utilización.

PREPARACIÓN DE LOS REACTIVOS Los reactivos deben ser listos para su uso.

3. ENVASE INMEDIATO:

- Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-1997 y su modificatoria, Decreto Supremo N° 020-2001-DecS. N°016 - 2011-SA y sus modificatorias.

4. PRESENTACION:

- UNIDAD
- Fecha de expiración: Mayor a 24 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
OBSERVATORIO
Q. F. Walter Evaristo Pozo Diaz
JEFE UNID/COOP 17115

125

COLORANTE WRIGHT 1 L - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : COLORANTE WRIGHT 1 L
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Preparado para diferenciación de Células en Hemograma diferencial.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIALES:

- COLORANTE WRIGHT

2. CARACTERÍSTICA:

- Disolución firme, listos para ser usados en la coloración WRIGHT.

3. VOLUMEN:

- 1 L ó 1000 ml.

4. ENVASE INMEDIATO

- Frasco de vidrio color ámbar o polímero (polietileno, PVC u otro de color opaco), que proteja las propiedades físicas, químicas e integridad de los colorantes, con tapón de seguridad y tapa rosca con precinto u otro sistema de seguridad, herméticamente sellado conteniendo 1 L ó 1000 ml.
- El rotulado deberá identificar plenamente al producto, el mismo que deberá consignar nombre, N° Lote y Fecha de Vencimiento si corresponde. De corresponder la Fecha de Vencimiento deberá ser mayor a 12 meses.
- Resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OFICINA DE SERVICIOS DE SALUD
ALTO HUALLAGA
Q. F. Walter Evaristo Pizarro Díaz
JEFE ONMD/COPI 17116

ANA

23

ESCOBILLAS PARA LAVAR TUBOS

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : ESCOBILLA PARA LAVAR TUBOS DE ENSAYO
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso en laboratorio
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIALES

- Mango de alambre acerado, cerdas de nylon con brocha terminal de nylon

2. CONDICIÓN DE CALIDAD:

- Preferentemente cumpla con las Especificaciones ISO o Norma ASTM o Norma Técnica Nacional

3. CARACTERÍSTICAS

- Escobilla para lavado de tubos de 20 mm x 150 mm, mango de alambre acerado, con cerdas de nylon con brocha terminal de nylon.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
Q.F. Walter Evaristo Pazo Díaz
JEFE OMD / OOPF 1715

Papera

**TIRA REACTIVA PARA GLUCOMETRO PORTATIL X 50 DETERMINACIONES –
UNIDAD**

194

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : TIRA REACTIVA PARA GLUCOMETRO PORTATIL X 50 DETERMINACIONES
Unidad de medida : Unidad.
Descripción general : Dispositivo con sensores tipo Microchips que permiten realizar con una gota de sangre capilar las determinaciones de glucemia.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

- Cinta flexible
- Libre de rebabas y aristas cortantes

Condiciones biológicas: Aséptica.

2. CARACTERISTICAS:

- Con área de recepción de la muestra de sangre: capilar, venosa, arterial.
- Que tenga la sensibilidad y especificidad del método enzimático.
- Volumen de muestra de 0.5 microlitros - 2 microlitros.
- Tiempo de medición menor o igual a 30 segundos.
- Rango de medición: Límite inferior de 20 mg/dl o menos límite superior de 400 mg/dl o más
- Que el hematocrito del paciente entre 20 y 65% o más, no interfiera con el método.
- El principio de la prueba será fotométrico (reacción química) y/o amperométrico (electroquímico).

El proveedor adjudicado proporcionará el equipo de lectura correspondiente en cesión de uso

3. ENVASE INMEDIATO

- Individual o múltiple, que garantice las propiedades físicas y químicas del producto.
- ★ Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA-D.S. N°016 - 2011-SA y sus modificatorias.

1. PRESENTACION.

- Caja conteniendo 50 determinaciones.
- Fecha de expiración: Mayor a 24 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
Q. R. Walter Evaristo Pozo Diaz
JEFE UMD/CQFP 17115

**TUBO PLASTICO 3 ml PARA EXTRACCION AL VACIO CON CITRATO DE SODIO
AL 3.2% o 3.8%– UNIDAD**

I. Características GENERALES

Denominación técnica : TUBO PLASTICO 2.7 ml PARA EXTRACCION AL VACIO
CON CITRATO DE SODIO AL 3.2% o 3.8%
Unidad de medida : Unidad.
Descripción general : Uso en laboratorio en la extracción de muestra para
pruebas de coagulación.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERISTICAS:

- Tubo plástico con sistema de extracción al vacío, con anticoagulante de CITRATO DE SODIO al 3.2% o 3.8%
Con tapa hermética perforable con suavidad, sin tendencia a formar aerosoles al abrir.
- Resistente a la centrifugación y caídas.
- Identificación de color compatible a las especificaciones técnicas.

2. VOLUMEN:

- Con capacidad de 2.7 ml.

3. ENVASE INMEDIATO

- Bolsa de polímero (polietileno, polipropileno u otro) conteniendo hasta 100 tubos con CITRATO DE SODIO que garantice la integridad del dispositivo, durante el transporte, almacenamiento y distribución.

* Rotulado de acuerdo a lo declarado en su correspondiente registro sanitario, en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N° 010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-SA y sus modificatorias

4. PRESENTACION.

- Bolsa conteniendo hasta 100 tubos con CITRATO DE SODIO.
- Fecha de vencimiento mayor a 18 meses.

216

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
OFICINA GENERAL DE ASesorIA
Q.F. Wilson Yvarillo Pozo Diaz
JEFE OGD / CDDP 17/15

MICROTUBO DE PLASTICO PARA EXTRACCION CON EDTA X 1.0 ML - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : MICROTUBO DE PLASTICO PARA EXTRACCION CON
EDTA X 1.0 ML
Unidad de medida : Empaque de 100 unidades.
Descripción general : Material de laboratorio, obtención de Sangre en Neonatos
para Hemogramas
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIALES:

- De polipropileno o de PET, estéril, con tapón de seguridad.

Condiciones biológicas:

2. CARACTERÍSTICAS:

- De 500ul a 1000ul de capacidad, con anticoagulante EDTA K3 o K2, con código de colores para identificación, resistente a la centrifugación y caídas, descartables, con etiquetado de identificación de muestra.
- Con tapa hermética perforable con suavidad, sin tendencia a formar aerosoles al abrir.
- Resistente a la centrifugación y caídas.
- Identificación de color compatible a las especificaciones técnicas.
- Tiempo de expiración no menor a un año a partir de la entrega del dispositivo.

3. ENVASE INMEDIATO:

- Bolsa de polímero (polietileno, polipropileno u otro) conteniendo hasta 100 Microtubos con EDTA, que garantice la integridad del dispositivo, durante el transporte, almacenamiento y distribución.

- * Rotulado de acuerdo a lo declarado en el correspondiente Registro Sanitario, en cumplimiento a lo establecido a D.S. N° 010-97-SA su modificatoria D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-S.A. y su modificatoria.

4. PRESENTACIÓN:

Bolsa conteniendo hasta 100 tubos con EDTA.

5. FECHA DE VENCIMIENTO: mayor a 24 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
Dr. Walter Evaristo Pozo Díaz
JEFE QUIM/COP/1715

107

4

ÍTEM 02: AGAR BASE SANGRE - UNIDAD

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|--------------------------|---|--|
| Denominación técnica | : | AGAR BASE SANGRE. |
| Unidad de medida | : | Unidad |
| Descripción general | : | Uso: medio de cultivo utilizado para el aislamiento de numerosos microorganismos |
| Otra(s) Denominación(es) | : | No aplica |

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

5. MATERIALES:

- Infusión de músculo de corazón polvo
- Peptona
- Cloruro de sodio
- Agar
- pH final 7.3 ± 0.2

Condiciones biológicas: Tóxico

6. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS:

- Medio de cultivo deshidratado: color beige claro, homogéneo. Libre deslizamiento.
- Medio de cultivo preparado: color ámbar
- Suplementado con sangre: color rojo cereza
- Los reactivos deberán tener una formulación acorde con las recomendaciones habituales (IFCC, SEQC), y con implantación en los programas de evaluación externa de la calidad analítica y capaz de cumplir los estándares habituales.
- Se valorará el cumplimiento de las normas ISO 9001 en el fabricante.
- Se suministrarán todos los controles de calidad para número de determinaciones que se solicitan, mínimo a dos niveles, e integrados en un control de calidad externo.
- Conservar a una temperatura de 10 a 35 °C, protegido de la luz, humedad y no se deben congelar los reactivos

7. ENVASE INMEDIATO: agar base sangre en polvo en presentación de 500 g Material: frasco de polipropileno.

Características:

- Envasado en frasco de polipropileno de color blanco.
- Tapa rosca y hermética.
- Que proteja la integridad del agar, condiciones biológicas.
- Que proteja las condiciones de manipulación, almacenamiento, distribución y transporte en los diferentes climas del país.
- ✳ Certificado de Análisis en el que se indique el número de lote.
- ✳ Ficha de Seguridad.

8. ENVASE MEDIATO

Material: polipropileno

Características:

- Envasado en frasco de polipropileno de color blanco.
- Tapa rosca y hermética.
- Que proteja la integridad del agar, condiciones biológicas.
- Que proteja las condiciones de manipulación, almacenamiento, distribución y transporte en los diferentes climas del país.
- ✳ Certificado de Análisis en el que se indique el número de lote.
- ✳ Ficha de Seguridad.

9. PRESENTACION:

- Frasco de polipropileno conteniendo 500 gr. de agar base sangre.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - TUCACHE
T.M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - T. Tucache

- Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido.
- Caja resistente al transporte, almacenamiento y distribución.
- Fecha de expiración mayor a 24 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II TUCUCHE
.....
D.M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Túcucche

163

ITEM 18 AGAR BILIS ESCULINA /MEDIO DE CULTIVO SOLIDO x 500 g.

20

CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : Medio de cultivo sólido, 500g.
Unidad de medida : gramos
Descripción general : medio de cultivo solido no selectivo de color polvo beige, que promueve el desarrollo microbiano. Recomendado para aislamiento diferencial e identificación presuntiva de estreptococos del grupo D. El Agar Bilis Esculina se usa preferentemente para diferenciar entre Enterococcus y Streptococcus.

Otra(s) Denominación(es) :

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

COMPONENTES Y MATERIALES:

- Composición: medio deshidratado en polvo color beige.
- Condición biológica

CARACTERÍSTICAS:

Físicas

- Apariencia: opalescente
- Color: ámbar a oscuro
- pH: 6.6 ± 0.2

DIMENSIONES:

Frasco por 500g.

ENVASE INMEDIATO:

Material: polvo contenido en el frasco

ENVASE DE PROTECCIÓN:

Que proteja la integridad, esterilidad y condición biológica del medio.
Resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución

PRESENTACION:

Envase x 500 g.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - Tocache
T.M. Benigno Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Tocache

ITEM 04 AGAR CITRATO SIMMONS

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica: AGAR CITRATO SIMMONS

Unidad de medida : FRASCO

Descripción general :

Otra(s) Denominación(es) :

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

• COMPONENTES Y MATERIALES:

Polvo de color verde.

- Composición: Sulfato de magnesio heptahidratado 0.2 g, fosfato monoamónico 1g, citrato de sodio 2 g, cloruro de sodio 5g, agar 15 g, azul de bromotimol 0.08 g, fosfato dipotásico 1g.

• CARACTERÍSTICAS:

ASPECTO: Medio nutritivo deshidratado, de aspecto granular o en polvo

CLASE: Medio de Cultivo y Suplementos

ALMACENAMIENTO: entre 15 y 25°C

PH: 6.6 – 7.0

CERTIFICACIÓN: Certificado de Análisis en el que se indique el número de lote y la fecha de vencimiento. Ficha de Seguridad.

VIGENCIA MINIMA (VIDA UTIL) 2 años a partir de su ingreso al almacén ó 1 año acompañado de carta de compromiso de canje por vencimiento.

• ENVASE INMEDIATO:

Frasco de plástico, con tapa rosca y sellada.

Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-1997 y su modificatoria, Decreto Supremo N° 020-2001-DecS. N°016 - 2011-SA y sus modificatorias

• PRESENTACION:

Frasco de plástico por 500g, herméticamente sellado no reenvasado

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - TUCACHE
T.M. Benarbio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - T. Tucache

110

16

ÍTEM 10 AGAR SABOURAUD GLUCOSADO /MEDIO DE CULTIVO SOLIDO X 500 g.

I. Características generales

Denominación técnica : Medio de cultivo sólido, 500g.
Unidad de medida : Gramos
Descripción General : Medio utilizado para el aislamiento, identificación y conservación de hongos patógenos y saprófitos. También es útil para el cultivo de levaduras
Otra(s) Denominación(es) : Agar Sabouraud glucosado

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

COMPONENTES Y MATERIALES:

Composición: medio deshidratado en polvo color ámbar o beige.
Condición biológica

CARACTERÍSTICAS:

Medio de cultivo color ámbar claro, ligeramente opalescente sin precipitado
• pH: 6.6 ± 0.2

ENVASE INMEDIATO:

Material: polvo contenido en el frasco
Envase de protección: Que proteja la integridad, esterilidad y condición biológica del medio.
Resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución

PRESENTACION:

- Frasco x 500 g.
- Vigencia mínima (vida útil) 2 años a partir de su ingreso al almacén ó 1 año acompañado de carta de compromiso de canje por vencimiento.
- Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-1997 y su modificatoria, Decreto Supremo N° 020-2001-DS. N°016 - 2011-SA y sus modificatorias.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - Tocache
T.M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Tocache

ITEM 19 AGAR SALMONELLA SHIGUELLA (SS)

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : AGAR SALMONELLA SHIGUELLA (SS)
Unidad de medida : FRASCO
Descripción general :
Otra(s) Denominación(es) :

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

• COMPONENTES Y MATERIALES:

Peptonas 10,0; lactosa 10,0; bilis de buey, desecada 8,5; citrato sódico 10,0; tiosulfato sódico 8,5; citrato de amonio e hierro(III) 1,0; Verde brillante 0,0003; Rojo neutro 0,025; Agar-agar 12,0.

• CARACTERÍSTICAS:

Para el aislamiento de Salmonellas y Shigellas a partir de heces, alimentos y otros materiales objeto de investigación.

ASPECTO: Medio nutritivo deshidratado, de aspecto granular o en polvo

CLASE: Medio de Cultivo y Suplementos

ALMACENAMIENTO: entre 15 y 25°C

PH: 7.0 – 7.2

CERTIFICACIÓN: Certificado de Análisis en el que se indique el número de lote y la fecha de vencimiento. Ficha de Seguridad.

VIGENCIA MINIMA (VIDA UTIL) 2 años a partir de su ingreso al almacén ó 1 año acompañado de carta de compromiso de canje por vencimiento.

• ENVASE INMEDIATO:

Frasco de plástico, con tapa rosca y sellada.

Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-1997 y su modificatoria, Decreto Supremo N° 020-2001-DecS. N°016 - 2011-SA y sus modificatorias

• PRESENTACION:

Frasco de plástico por 500g, herméticamente sellado no reenvasado.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - Tocache
T.M. Benigno Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Tocache

112

ITEM 9 AGAR SIM (AZUFRE,INDOL,MOVILIDAD)

15

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica: AGAR SIM (AZUFRE, INDOL, MOVILIDAD)

Unidad de medida : FRASCO

Descripción general :

Otra(s) Denominación(es) :

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

• COMPONENTES Y MATERIALES:

Caseína Pancreática Digestiva 20 g, Peptona digestiva de animal 6.1 g, Sulfato Ferroso de Amonio 0.2 g, Tiosulfato de sodio 0.2 g, agar 3,5.

• CARACTERÍSTICAS:

ASPECTO: Medio nutritivo deshidratado, de aspecto granular o en polvo

CLASE: Medio de Cultivo y Suplementos

ALMACENAMIENTO: entre 15 y 25°C

PH: 7.2 – 7.4

CERTIFICACIÓN: Certificado de Análisis en el que se indique el número de lote y la fecha de vencimiento. Ficha de Seguridad.

VIGENCIA MINIMA (VIDA UTIL) 2 años a partir de su ingreso al almacén ó 1 año acompañado de carta de compromiso de canje por vencimiento.

• ENVASE INMEDIATO:

Frasco de plástico, con tapa rosca y sellada.

Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-1997 y su modificatoria, Decreto Supremo N° 020-2001-DecS. N°016 - 2011-SA y sus modificatorias

• PRESENTACION:

Frasco de plástico por 500g, herméticamente sellado no reenvasado

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - Tocache
T.M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Tocache

113

18

ÍTEM 12 AGAR TSI (TRIPLE AZÚCAR HIERRO)

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : AGAR TSI (TRIPLE AZÚCAR HIERRO)

Unidad de medida : FRASCO

Descripción general :

Otra(s) Denominación(es) :

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

• COMPONENTES Y MATERIALES:

Extracto de carne 3.0 g, Extracto de levadura 3.0 g, Peptona de Caseína 15 g, Proteosa peptona N° 3 5.0 g, Glucosa 1.0 g, Lactosa 10 g, Sacarosa 10 g, Sulfato Ferroso 0.2 g, Cioruro de Sodio 5.0 g, Tiosulfato de Sodio 0.3 g, Rojo de Fenol 24 mg, Agar 12 g.

• CARACTERÍSTICAS:

ASPECTO: Medio nutritivo deshidratado, de aspecto granular o en polvo

CLASE: Medio de Cultivo y Suplementos

ALMACENAMIENTO: entre 15 y 25°C

PH: 7.1 – 7.5

CERTIFICACIÓN: Certificado de Análisis en el que se indique el número de lote y la fecha de vencimiento. Ficha de Seguridad.

VIGENCIA MINIMA (VIDA UTIL) 2 años a partir de su ingreso al almacén ó 1 año acompañado de carta de compromiso de canje por vencimiento.

• ENVASE INMEDIATO:

Frasco de plástico, con tapa rosca y sellada.

Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-1997 y su modificatoria, Decreto Supremo N° 020-2001-DecS, N°016 - 2011-SA y sus modificatorias

• PRESENTACION:

Frasco de plástico por 500g, herméticamente sellado no reenvasado

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - Tocache
T.M. Benancio Valenzuela Lenin Emier
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Tocache

114
ITEM 80 ANTIESTREPTOLISINA O (ASO) X 100 DETERMINACIONES - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : ANTIESTREPTOLISINA O (ASO) X 100 DETERMINACIONES
Unidad de medida : KIT.
Descripción general : Uso en laboratorio Reactivos para la determinación de Proteína C Reactiva.
Otra(s) Denominación(es) : ANTIESTREPTOLISINA O (ASO) CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERISTICAS:

- Reactivos para la determinación de Antiestreptolisina O
- Metodología: Aglutinación en Látex semicuantitativa.
- Muestra biológica: Suero y Plasma.
- Conservación: 2 a 8°C

ACCESORIOS:

- Controles y accesorios que permitan la realización completa de la prueba.

2. ENVASE INMEDIATO:

- En frasco de vidrio tipo gotero herméticamente sellado que facilite el uso rutinario, conteniendo cantidad suficiente para 100 determinaciones y que garantice las propiedades físicas durante la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.

3. ENVASE MEDIATO:

- Caja de cartón conteniendo frasco tipo gotero conteniendo cantidad suficiente de reactivo para 100 determinaciones.

4. PRESENTACION:

- Frasco tipo gotero conteniendo cantidad suficiente de reactivo para 100 determinaciones.
- FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 24 meses a partir de la fecha de entrega.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - TUCAY
F.M. Benancio Valenzuela Lenn Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - T. T. T.

116
ÍTEM 101: ANTIGLOBULINA HUMANA COOMBS POLIESPECIFICA X 10 mL - UNIDAD 35

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : ANTIGLOBULINA HUMANA COOMBS POLIESPECIFICA
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Para el rastreo de anticuerpos, identificación de anticuerpos y prueba cruzada
Otra(s) Denominación(es) : No Aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICA:

Aglutinación en columna

2. VOLUMEN:

Suero y glóbulos Rojos

3. CARACTERÍSTICAS:

Antiglobulina humana, reactivo de Coombs poli específica
No reenvasado

Kit con AGH poli específica anti IgG y C3d para el rastreo de anticuerpos, identificación de anticuerpos y prueba cruzada, en empaque adecuado.

Accesorios:

Solución L1SS, controles, diluyente de muestra, material de impresión de resultados, complementos y otros de acuerdo a metodología que permitan la realización completa de la prueba.

4. EQUIPO: El(los) equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final en tabla adjunta de acuerdo a especificaciones.

5. ENVASE INMEDIATO

Frasco tipo gotero conteniendo hasta 10 cc, con tapa tipo rosca, con precinto u otro sistema de seguridad, resistente que facilite su uso y que proteja la integridad de Anti globulina Humana Coombs Poli específica durante su manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.

Rotulados de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N° 010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA.

6. ENVASE MEDIATO

Caja de cartón u otro material resistente que proteja la integridad del dispositivo durante su transporte y almacenamiento en los diferentes climas de la región.

Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N° 010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA.

7. FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 24 meses a partir de la fecha de entrega.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - I TOCA DE
Benghadi Valencuela Lenin Emer
Jefe de la Clínica

231

ÍTEM 311: REACTIVO DE BILIRRUBINA DIRECTA X 250 DETERMINACIONES - UNIDAD

38

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : REACTIVO DE BILIRRUBINA DIRECTA AA Liquida X 250 DETERMINACIONES
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso en laboratorio dosaje de bilirrubina
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIALES:

Colorimétrico Método Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante.

2. MUESTRA BIOLÓGICA:

Suero o plasma Método Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante.

3. CARACTERÍSTICA:

Estabilidad en Uso no menor de 14 días

ACCESORIOS:

Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba.

EQUIPO: El o los equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final (parte solicitante).

4. ENVASE INMEDIATO

En empaque adecuado contenido en caja de cartón, conteniendo componentes y accesorios del Kit en cantidad suficiente para 100 determinaciones, resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.

5. FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 24 meses a partir de la fecha de entrega.

GOBIERNO REGIONAL ALTO HUALLAGA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD PÚBLICA
HOSPITAL REGIONAL

Vanessa del Pilar Flores Mangaita
QUÍMICO CLÍNICO
COOP. 2126

118

47

ÍTEM 44: CALIBRADOR DE QUIMICA CLINICA 5 mL X 5 UNIDADES (4 fcos X 3 ml) - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : **CALIBRADOR DE QUIMICA CLINICA 5 mL X 5 UNIDADES (4 fcos X 3 ml)**
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Los patrones y calibradores de bioquímica clínica de HUMAN son trazables a materiales y métodos de referencia internacionales, de modo que permiten obtener resultados comparables y fiables.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. METODOLOGIA:
colorimétrico, cinético y de 2 puntos

2. MUESTRA BIOLÓGICA:
no aplica

3. CARACTERÍSTICA:
sustancia químicamente pura
• Debidamente sellado, no reenvasado.
• Estabilidad en uso no menor de 14 días

ACCESORIOS:

- Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba
- **EQUIPO:** El o los equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final (parte solicitante).

4. ENVASE INMEDIATO

- En empaque adecuado contenido en caja de cartón, conteniendo **(4 fcos X 3 ml)**, componentes y accesorios del Kit cantidad suficiente para 50 determinaciones, resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- **FECHA DE VENCIMIENTO:** no menor de 24 meses a partir de la fecha de entrega.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - TROCACHÉ
M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - TROCACHÉ

119 55
ÍTEM 53 : REACTIVO DE COLESTEROL HDL DIRECTO 100 DETERMINACIONES - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : REACTIVO DE COLESTEROL HDL DIRECTO
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso para dosaje directo de colesterol HDL
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. METODOLOGIA:

- Método Enzimático o Colorimétrico

2. MUESTRA BIOLOGICA:

Suero o Plasma con Heparina

3. CARACTERÍSTICA:

- Estabilidad en Uso no menor de 14 días.

ACCESORIOS:

- Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba
- EQUIPO: El o los equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final (parte solicitante).

4. ENVASE INMEDIATO

- En empaque adecuado contenido en caja de cartón, conteniendo componentes y accesorios del Kit cantidad suficiente para 100 determinaciones, resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 24 meses a partir de la fecha de entrega

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - Tocache
T.M. Benaydo Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Tocache

120 56
ÍTEM 54: REACTIVO DE COLESTEROL LDL DIRECTO ENZIMATICO X 50 DETERMINACIONES - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : REACTIVO DE COLESTEROL LDL DIRECTO ENZIMATICO X 50 DETERMINACIONES
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Reactivos para dosaje directo de Colesterol LDL
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. METODOLOGIA:

- Método Enzimático o Colorimétrico

2. MUESTRA BIOLOGICA:

- Suero o Plasma con Heparina

3. CARACTERÍSTICA:

- Estabilidad en Uso no menor de 14 días.

ACCESORIOS:

- Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba.
- EQUIPO: El o los equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final (parte solicitante).

4. ENVASE INMEDIATO

- En empaque adecuado contenido en caja de cartón, conteniendo componentes y accesorios del Kit cantidad suficiente para 50 determinaciones, resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 24 meses a partir de la fecha de entrega

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - Tocache
T.M. Benancio Valenzuela Lenin Embar
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Tocache

121 57
ÍTEM 55 : REACTIVO DE COLESTEROL TOTAL ENZIMATICO 100 DETERMINACIONES - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : REACTIVO DE COLESTEROL TOTAL ENZIMATICO AA LIQUIDO.
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso para dosaje de Colesterol Total
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. METODOLOGIA:

- Método Enzimático o Colorimétrico

2. MUESTRA BIOLOGICA:

- Suero o Plasma con Heparina

3. CARACTERÍSTICA:

- Estabilidad en Uso no menor de 14 días.

ACCESORIOS:

- Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba.

- EQUIPO: El o los equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final (parte solicitante).

4. ENVASE INMEDIATO

5. En empaque adecuado contenido en caja de cartón, conteniendo 1 frascos de 100 ml o 4 frascos de 25 ml, componentes y accesorios del Kit cantidad suficiente para las respectivas determinaciones, resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.

- FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 24 meses a partir de la fecha de entrega

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - I TONCHERE
M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospi...

122

44

ITEM 38 : COLORANTE AZUL DE CRESIL - 1L - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : COLORANTE AZUL DE CRESIL X 1L.1L
Unidad de medida : Unidad.
Descripción general : Uso producto químico de laboratorio uso analítico y de laboratorio
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICAS:

MATERIAL: $C_{17}H_{21}N_4OCl$

Soluble en agua, etanol, cloroformo; insoluble en éter; ligeramente soluble en piridina Condiciones biológicas: Tóxico, inflamable

2. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS:

3. ENVASE INMEDIATO:

polipropileno o vidrio Características:

- Envasado en frascos de polipropileno o vidrio
- Tapa rosca hermético

- Que proteja la integridad del reactivo, condiciones biológicas:

- Que proteja las condiciones de manipulación, almacenamiento, distribución y transporte en los diferentes climas del país

- Certificado de Análisis en el que se indique el número de lote

- Ficha de Seguridad

4. PRESENTACIÓN:

- Frasco de polipropileno con capacidad de 1 L.
- Resistente al transporte, almacenamiento y distribución.
- Fecha de expiración mayor a 24 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - TACACHE
M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Tachache

123

45

ITEM 41 : COLORANTE DE AZUL DE LACTOFENOL X 500 mL - UNIDAD

Denominación técnica : AZUL DE LACTOFENOL
Unidad de medida : FRASCO
Descripción general : La solución de azul de lactofenol es un colorante acuoso, fuertemente ácido, de aspecto ligeramente turbio, color azul claro. Se mantiene estable si es resguardada entre 15 °C y 25 °C. El frasco debe mantenerse correctamente cerrado. Es irritante y corrosivo para piel y mucosas.
Otra(s) Denominación(es): colorante azul de lactofenol.

I. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

• COMPONENTES Y MATERIALES:

El reactivo Azul de Lactofenol actúa como agente aclarante por la acción combinada del fenol y el ácido láctico, mientras que el colorante Azul de metilo se une a la quitina de las paredes celulares de los hongos, que quedan teñidas de azul oscuro. La elevada concentración de fenol inactiva a los enzimas hidrolíticos evitando la lisis celular.

• CARACTERÍSTICAS:

La tinción de Azul de lactofenol se emplea para observar hongos.
Es una tinción simple (un sólo colorante) y como tal está basada en la afinidad del colorante por componentes de las células, en este caso por las estructuras fúngicas.
El azul de lactofenol tiene tres características que lo hacen especial para observar dichas estructuras en los hongos del tipo moho obtenidos en los cultivos por aislamiento.

• ENVASE INMEDIATO:

- Frasco de plástico, con tapa rosca y sellada.
- Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-1997 y su modificatoria, Decreto Supremo N° 020-2001-DecS. N°016 - 2011-SA y sus modificatorias.

• PRESENTACION:

- Frasco por 500 ml.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - I TOCACHÉ
T.M. Benancio Valenzuela Lenin Emori
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - I Tocache

126

59.

ÍTEM 56 : REACTIVO DE CREATININA CINETICA 100 DETERMINACIONES - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : REACTIVO DE CREATININA CINETICA
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Reactivos para preparar o reactivo listo para usar en la determinación de Creatinina
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. METODOLOGIA:

- Método Enzimático por Espectrofotometría Convencional o Variante.

2. MUESTRA BIOLÓGICA: Suero o Plasma con Heparina, orina.

3. CARACTERÍSTICA:

- Estabilidad en Uso no menor de 14 días.

ACCESORIOS:

- Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba.
- EQUIPO: El o los equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final (parte solicitante).

4. ENVASE INMEDIATO

- En empaque adecuado contenido en caja de cartón, conteniendo componentes y accesorios del Kit cantidad suficiente para 100 determinaciones, resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 24 meses a partir de la fecha de entrega.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - Tocache
M. Benigno Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Tocache

127 / 60
ÍTEM 59 : REACTIVO DESHIDROGENASA LACTICA CINETICA x1000 DETERMINACIONES- UNIDAD

V. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : REACTIVO DESHIDROGENASA LACTICA CINETICA
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso en laboratorio para dosaje de fosfatasa alcalina
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

VI. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

9 METODOLOGIA:

- Método Cinético.

10 MUESTRA BIOLÓGICA:

- Suero o Plasma.

11 CARACTERÍSTICA:

- Debidamente sellado, no reenvasado.
- Estabilidad en uso no menor de 14 días

ACCESORIOS:

- Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba.
- EQUIPO: El o los equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final (parte solicitante).

12 ENVASE INMEDIATO

En empaque adecuado contenido en caja de cartón, conteniendo los componentes y accesorios del Kit para 100 determinaciones:

- Reactivo A (4X20ml)
- Reactivo B (1X20ml)

Resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.

FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 24 meses a partir de la fecha de entrega.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL ALTO HUALLAGA
T.M. Bertrando Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Tarma

66-102.

ÍTEM 13 DISCO DE SENSIBILIDAD ANTIMICROBIANA X 50 DISCOS – UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : DISCO DE SENSIBILIDAD ANTIMICROBIANA
Unidad de medida : Unidad
Descripción general: Uso : Pruebas de Identificación y Susceptibilidad en
microorganismos cultivados en el área de microbiología.
Otra (as) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIALES: papel filtro

- Disco de susceptibilidad antimicrobiana.
- De papel filtro plano. (PESO 30 MG/CM2 \pm 4)
- Impregnado de antibiotico

Condiciones biológicas: tóxica – peligroso

2. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS:

- Disco de susceptibilidad antimicrobiana.
- De papel filtro plano. (PESO 30 MG/CM2 \pm 4)
- Impregnado de 30 ug de Cefotaxima
- Debe llevar impreso la abreviatura y concentración del disco.
- Diámetro: 6mm.
- La presentación en cartucho o vial debe contener desecante.
- Conservación del disco -20 - 8 °C.
- Cartucho x 50 discos
- El producto mencionado tiene que estar aprobado de acuerdo con los procedimientos aceptados, que están prescritos y validados a fondo por los principales círculos microbiológicos.
- Uso específico previo criterios de CLSI, EUCAST y el prospecto.

1. ENVASE INMEDIATO: discos de sensibilidad de 30 ug

Material: cartucho de polipropileno.

Características:

- Cartucho con sujetador y dispensador de discos.
 - Identificación del cartucho con el nombre del disco, concentración, lote, fecha de vencimiento, nombre de laboratorio, riesgo biológico.
 - Certificado de calidad y Análisis en el que se indique el número de lote.
- Ficha de Seguridad.

5. ENVASE MEDIATO

Características:

- Envasado en empaques individuales de aluminio y polietileno.
- Conteniendo gel de sílice.
- Fácil de abrir manualmente
- Que proteja la integridad del cartucho y sus condiciones biológicas.
- Que proteja las condiciones de manipulación, almacenamiento, distribución y transporte en los diferentes climas del país.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - Tocache
T.M. Benancio Valenzuela Lenin Estier
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Tocache

- Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-1997 y su modificatoria, Decreto Supremo N° 020-2001-DS. N°016 - 2011-SA y sus modificatorias.

☐ Certificado de Análisis en el que se indique el número de lote.
☐ Ficha de Seguridad.

5. PRESENTACION:

- Caja por 5 unidades de cartuchos de discos de sensibilidad conteniendo 50 discos.
- Resistente al transporte, almacenamiento y distribución.
- Fecha de vencimiento no menos de 24 meses.

| | DISCOS DE SENSIBILIDAD ANTIMICROBIANA | X/MES | X/AÑO |
|----|---|-------|-------|
| 1 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE AMIKACINA 30 µg X 50 DISCOS | 1 | 10 |
| 2 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE AMOXICILINA + ACIDO CLAVULANICO 20 ug + 10 ug X 50 | 1 | 10 |
| 3 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE AMPICILINA + SULBACTAM 10 µg + 10 µg X 100 | 1 | 10 |
| 4 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE OPTOQUINA | 1 | 5 |
| 5 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE AZITROMICINA 15 ug X 50 DISCOS | 1 | 5 |
| 6 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE BACITRACINA | 1 | 5 |
| 7 | DISCOS DE SENSIBILIDAD NOVOBIOCINA X5 UG X 50 | 1 | 5 |
| 8 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE AZTREONAM 30 ug X 50 DISCOS | 1 | 10 |
| 9 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFADROXILO 10 µg X 50 DISCOS | 1 | 10 |
| 10 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFEPIME 30 ug X 50 DISCOS | 1 | 10 |
| 11 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFIXIMA 5 µg X 50 DISCOS | 1 | 10 |
| 12 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFOTAXIMA 30 µg X 50 DISCOS | 1 | 10 |
| 13 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFTAZIDIMA 30 ug X 50 DISCOS | 1 | 5 |
| 14 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFTRIAXONA 30 ug X 50 DISCOS | 1 | 5 |
| 15 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE CIPROFLOXACINO 5 µg X 50 DISCOS | 1 | 10 |
| 16 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE CLINDAMICINA 2 ug X 50 DISCOS | 1 | 5 |
| 17 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE DOXICICLINA 30 µg * 50 discos | 1 | 5 |
| 18 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE FOSFOMICINA 200 µg X 50 DISCOS | 1 | 5 |
| 19 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE FURAZOLIDONA 30 µg X 50 DISCOS | 1 | 5 |
| 20 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE GENTAMICINA 10 µg X 50 DISCOS | 1 | 10 |
| 21 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE IMIPENEM 10 ug X 100 DISCOS | 1 | 5 |
| 22 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE LEVOFLOXACINA 5 ug X 50 DISCOS | 1 | 5 |
| 23 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE MEROPENEM 30 µg X 50 DISCOS | 1 | 5 |
| 24 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE METRONIDAZOL 50 µg X 50 DISCOS | 1 | 8 |
| 25 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE NITROFURANTOINA 300 ug X 50 DISCOS | 1 | 10 |
| 26 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE NORFLOXACINO 10 ug X 50 DISCOS | 1 | 5 |
| 27 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE OXACILINA 1 µg X 50 DISCOS | 1 | 5 |
| 28 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE PENICILINA 10 UI X 50 DISCOS | 1 | 5 |

| | | | |
|----|---|---|---|
| | DISCO DE SENSIBILIDAD DE SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 30 ug X 50 | | |
| 29 | DISCOS | 1 | 5 |
| 30 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE TETRACICLINA 30 µg X 50 DISCOS | 1 | 5 |
| 31 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE OXACILINA 1µg X 50 DISCOS | 1 | 5 |
| 32 | DISCO DE SENSIBILIDAD DE VANCOMICINA 30 ug X 50 DISCOS | 1 | 5 |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - Tocache
T.M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Tocache

65-

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

- Aglutinación por látex.

- Suero o Plasma

- Sensibilidad: $\geq 98\%$
- Especificidad: $\geq 96\%$
- Almacenamiento de 2 a 8 °C
- Accesorios: Calibradores, Controles, Complementos, y otros de acuerdo a metodología que permitan la realización completa de la prueba, Complementos, y otros de acuerdo a metodología ELISA que permitan la realización completa de la prueba, cantidad suficiente para 96 determinaciones.

- **EQUIPO:** El o los equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final (parte solicitante).

• Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N° 010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA.

- Caja de cartón conteniendo componentes y accesorios del Kit ANTICUERPO ANTI CITOMEGALOVIRUS IgM, cantidad suficiente para 96 determinaciones, resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL "11 OCTUBRE"
M. Benancio Valenzuela Lenin Ernel
Jefe de Patología Clínica
Hospital "11 Octubre"

165

ÍTEM 57 : REACTIVO DE FOSFATASA ALCALINA CINETICA x1000 DETERMINACIONES- UNIDAD

96

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : REACTIVO DE FOSFATASA ALCALINA CINETICA
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso en laboratorio para dosaje de fosfatasa alcalina
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1 METODOLOGIA:

- Método Cinético.

2 MUESTRA BIOLÓGICA:

- Suero o Plasma.

3 CARACTERÍSTICA:

- Debidamente sellado, no reenvasado.
- Estabilidad en uso no menor de 14 días

ACCESORIOS:

- Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba.
- EQUIPO: El o los equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final (parte solicitante).

4 ENVASE INMEDIATO

- En empaque adecuado contenido en caja de cartón, conteniendo los componentes y accesorios del Kit para 100 determinaciones:
 - o Reactivo A (4X20ml)
 - o Reactivo B (1X20ml)
- Resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 24 meses a partir de la fecha de entrega.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - Tocache
M. Berardo Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Tocache

164

97

ÍTEM 58 : REACTIVO DE FOSFATASA ACIDA CINETICA x1000 DETERMINACIONES- UNIDAD

III. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : REACTIVO DE FOSFATASA ALCALINA CINETICA
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso en laboratorio para dosaje de fosfatasa alcalina
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

IV. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

5 METODOLOGIA:

- Método Cinético.

6 MUESTRA BIOLÓGICA:

- Suero o Plasma.

7 CARACTERÍSTICA:

- Debidamente sellado, no reenvasado.
- Estabilidad en uso no menor de 14 días

ACCESORIOS:

- Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba.
- EQUIPO: El o los equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final (parte solicitante).

8 ENVASE INMEDIATO

- En empaque adecuado contenido en caja de cartón, conteniendo los componentes y accesorios del Kit para 100 determinaciones:
 - o Reactivo A (4X20ml)
 - o Reactivo B (1X20ml)
- Resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 24 meses a partir de la fecha de entrega.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - Tocache
M. Benigno Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Tocache

195

98

**ITEM 00 : REACTIVO DE GAMMA GLUTAMIL AMINO TRANSFERTIDASA GGT CINETICA 100
DETERMINACIONES- UNIDAD**

V. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : REACTIVO DE TRANSAMINASA GGT UV AA CINETICA
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso en laboratorio para dosaje de gamma glutamil amino transferasa.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

VI. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

9. METODOLOGIA:

- Método Cinético.

10. MUESTRA BIOLÓGICA:

- Suero o Plasma.

11. CARACTERÍSTICA:

- Debidamente sellado, no reenvasado.
- Estabilidad en uso no menor de 14 días

12. ACCESORIOS:

Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba.

EQUIPO: El o los equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final (parte solicitante).

12. ENVASE INMEDIATO

- En empaque adecuado contenido en caja de cartón, conteniendo componentes y accesorios del Kit
- 4 frascos de 20 ml,
- 2 frascos de 10 ml, resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.

FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 24 meses a partir de la fecha de entrega.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - TACACHE
M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hosp. II - Tacache

241

82

ÍTEM 61 : GLUCOSA ANHIDRIDA 500 G.- UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : GLUCOSA ANHIDRIDA 500 G
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Preparación de soluciones glucosadas para uso in vivo o in Vitro
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICA:

- Glucosa anhidra en polvo Apta para consumo humano.

2. VOLUMEN

- Frasco por 500g

3. ENVASE INMEDIATO

- Empaque de polímero (polietileno, PVC u otro) tipo frasco con tapa de seguridad u otro sistema, con tapa tipo rosca herméticamente sellado, que garantice las propiedades físicas, resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución conteniendo 500g.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - TROCHE
M. Benancio Varenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Troche

170

89

ÍTEM 31 : KIT DE COLORACIÓN DE ZIEHL NEELSEN Ó BATERIA PARA BK: FUCSSINA BÁSICA- AZUL DE METILENO - ALCOHOL ACIDO X 1 L CADA UNO - UNIDAD

III. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica :KIT DE COLORACIÓN DE ZIEHL NEELSEN Ó BATERIA PARA BK: FUCSSINA
BÁSICA- AZUL DE METILENO - ALCOHOL ACIDO X 1 L CADA UNO - UNIDAD

Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso en Microscopía para la detección de BK.
Otra(s) Denominación(es) : Coloración para baciloscopia

IV. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

6. COMPONENTES:

- FUCSSINA BÁSICA X 1 L
- AZUL DE METILENO X 1 L
- ALCOHOL ACIDO X 1 L

7. VOLUMEN:

- 1 L o 1000 ml o su equivalente para cada componente de la batería.

8. ENVASE INMEDIATO

- Frasco de vidrio color ambar o polímero (polietileno, PVC u otro de color opaco), que proteja las propiedades físicas, químicas e integridad de los colorantes, con tapón de seguridad y tapa rosca con precinto u otro sistema de seguridad, herméticamente sellado conteniendo 1 L o 1000 ml. de cada componente de la batería.
- El rotulado deberá identificar plenamente al producto, el mismo que deberá consignar nombre, N° Lote y Fecha de Vencimiento si corresponde. De corresponder, la Fecha de Vencimiento deberá ser mayor a 12 meses.
- Resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.

9. ENVASE MEDIATO

- Caja de cartón.

10. PRESENTACIÓN

- Kit o batería que contiene fucsina básica por 1 l, azul de metileno por 1 l y alcohol acido por 1 litro cada uno.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - Tocache
T.M. Benigno Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Tocache

121
195
ÍTEM 14 MULTIDISCO PARA UROCULTIVO GRAM NEGATIVO X 50

III. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : **MULTIDISCO PARA UROCULTIVO GRAM NEGATIVO X 50**
Unidad de medida : Unidad
Descripción general: Uso : Pruebas de Identificación y Susceptibilidad en microorganismos cultivados en el área de microbiología.
Otra (as) Denominación(es) : No aplica

IV. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIALES: papel filtro

- Disco de susceptibilidad antimicrobiana.
- De papel filtro plano. (PESO 30 MG/CM2 ± 4)
- Impregnado de antibiotico

Condiciones biológicas: tóxica – peligroso

2. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS:

- Disco de susceptibilidad antimicrobiana.
- De papel filtro plano. (PESO 30 MG/CM2 ± 4)
- Impregnado de 30 ug de Cefotaxima
- Debe llevar impreso la abreviatura y concentración del disco.
- Diámetro: 6mm.
- La presentación en cartucho o vial debe contener desecante.
- Conservación del disco -20 - 8 °C.
- Cartucho x 50 discos
- El producto mencionado tiene que estar aprobado de acuerdo con los procedimientos aceptados, que están prescritos y validados a fondo por los principales círculos microbiológicos.
- Uso específico previo criterios de CLSI, EUCAST y el prospecto.

2. ENVASE INMEDIATO: MULTIDISCO PARA UROCULTIVO GRAM NEGATIVO X 50

Material: cartucho de polipropileno.

Características:

- Dispositivo soporte que puede contener de 10 a 13 D.S del programa adecuado, para determinar la sensibilidad bacteriana a los antibióticos y quimioterápicos..
 - Identificación del cartucho con el nombre del disco, concentración, lote, fecha de vencimiento, nombre de laboratorio, riesgo biológico.
 - Certificado de calidad y Análisis en el que se indique el número de lote.
- Ficha de Seguridad.

5. ENVASE MEDIATO

Características:

- Dispositivo soporte que puede contener de 10 a 13 D.S del programa adecuado, para determinar la sensibilidad bacteriana a los antibióticos y quimioterápicos..
- Conteniendo gel de sílice.
- Fácil de abrir manualmente
- Que proteja la integridad del cartucho y sus condiciones biológicas.

- Que proteja las condiciones de manipulación, almacenamiento, distribución y transporte en los diferentes climas del país.
- Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-1997 y su modificatoria, Decreto Supremo N° 020-2001-DS. N°016 - 2011-SA y sus modificatorias.

- ☒ Certificado de Análisis en el que se indique el número de lote.
- ☒ Ficha de Seguridad.

5. **PRESENTACION:**

6.

MULTIDISCO UROCULTIVO GRAM NEGATIVO (10DS)

| | | |
|-------------------|----------------------|-----|
| Amikacina | 30 mcg | Ak |
| Ceftriaxona | 30 mcg | Ctr |
| Sulfatrimethoprim | 23.75 mcg + 1.25 mcg | Sx |
| Ceftazidima | 30 mcg | Caz |
| Ciprofloxacina | 5 mcg | Cip |
| Gentamicina | 10 mcg | Ge |
| Nitrofurantoina | 300 mcg | Nf |
| Norfloxacina | 10 mcg | Nor |
| Cefalotina | 30 mcg | Cf |
| Ac. Nalidixico | 30 mcg | Na |

- Resistente al transporte, almacenamiento y distribución.
- Fecha de vencimiento no menos de 24 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - Tocache
M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Tocache

172
ÍTEM 15 MULTIDISCO PARA UROCULTIVO GRAM POSITIVO X 50 196

V. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : MULTIDISCO PARA UROCULTIVO GRAM POSITIVO X 50
Unidad de medida : Unidad
Descripción general: Uso : Pruebas de Identificación y Susceptibilidad en microorganismos cultivados en el área de microbiología.
Otra (as) Denominación(es) : No aplica

VI. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIALES: papel filtro

- Disco de susceptibilidad antimicrobiana.
- De papel filtro plano. (PESO 30 MG/CM2 ± 4)
- Impregnado de antibiotico

Condiciones biológicas: tóxica – peligroso

2. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS:

- Disco de susceptibilidad antimicrobiana.
- Debe llevar impreso la abreviatura y concentración del disco.
- Diámetro: 6mm.
- La presentación en cartucho o vial debe contener desecante.
- Conservación del disco -20 - 8 °C.
- Cartucho x 50 discos
- El producto mencionado tiene que estar aprobado de acuerdo con los procedimientos aceptados, que están prescritos y validados a fondo por los principales círculos microbiológicos.
- Uso específico previo criterios de CLSI, EUCAST y el prospecto.

3. ENVASE INMEDIATO: MULTIDISCO PARA UROCULTIVO GRAM NEGATIVO X 50

Material: cartucho de polipropileno.

Características:

- Dispositivo soporte que puede contener de 10 a 13 D.S del programa adecuado, para determinar la sensibilidad bacteriana a los antibióticos y quimioterápicos..
 - Identificación del cartucho con el nombre del disco, concentración, lote, fecha de vencimiento, nombre de laboratorio, riesgo biológico.
 - Certificado de calidad y Análisis en el que se indique el número de lote.
- Ficha de Seguridad.

5. ENVASE MEDIATO

Características:

- Dispositivo soporte que puede contener de 10 a 13 D.S del programa adecuado, para determinar la sensibilidad bacteriana a los antibióticos y quimioterápicos..
- Conteniendo gel de sílice.
- Fácil de abrir manualmente
- Que proteja la integridad del cartucho y sus condiciones biológicas.
- Que proteja las condiciones de manipulación, almacenamiento, distribución y transporte en los diferentes climas del país.

- Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-1997 y su modificatoria, Decreto Supremo N° 020-2001-DS, N°016 - 2011-SA y sus modificatorias.

- ☒ Certificado de Análisis en el que se indique el número de lote.
- ☒ Ficha de Seguridad.

7. PRESENTACION:

MULTIDISCO GRAM POSITIVO (10DS)

| | | |
|------------------------------------|----------------------|-----|
| Ampicilina | 10 mcg | A |
| Cefotaxime | 30 mcg | Ctx |
| Gentamicina | 30 mcg | Ge |
| Lincomicina | 15 mcg | L |
| SulfatrimethoprimSulfatrimethoprim | 23.75 mcg + 1.25 mcg | Sx |
| Clindamicina | 2 mcg | Cc |
| Eritromicina | 15 mcg | E |
| Amoxicilina | 25 mcg | Ax |
| Penicilina | 6 mcg / 10 IU | P |
| Cefadroxil | 30 mcg | Cp |

- Resistente al transporte, almacenamiento y distribución.
- Fecha de vencimiento no menos de 24 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - Tocache
.....
F.M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Tocache

123
ÍTEM 71 : OXALATO DE AMONIO 1% x 1L ALBOR - UNIDAD

ab-

V. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : OXALATO DE AMONIO 1% X 1L ALBOR
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso producto químico de laboratorio uso analítico y de laboratorio
Otra(s) Denominación(es): no aplica

VI. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

11. MATERIALES:

Reactivo para el recuento de plaquetas. Líquido cristalino sin presencia de partículas suspendidas ni precipitada

12. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS:

Reactivo para el recuento de leucocitos. Líquido cristalino sin presencia de partículas suspendidas ni precipitada

La solución contenida en el frasco es estable hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta, si se conserva en lugar fresco y bien tapado y protegido de la luz directa. Conserve de 5 a 25°C +

13. ENVASE INMEDIATO: reactivo de oxalato de amonio

envasado en: Material: frasco de polipropileno y/o

vidrio. Características:

- Envasado en frascos de polipropileno y/o vidrio.
- Tapa rosca hermético
- Que proteja la integridad del reactivo, condiciones biológicas.
- Que proteja las condiciones de manipulación, almacenamiento, distribución y transporte en los diferentes climas del país.

★ Certificado de Análisis en el que se indique el número de lote.
★ Ficha de Seguridad.

14. ENVASE MEDIANO

Material: polipropileno y/o

vidrio Características:

- Envasado en frascos de polipropileno y/o vidrio
- Tapa rosca hermético
- Que proteja la integridad del reactivo, condiciones biológicas.
- Que proteja las condiciones de manipulación, almacenamiento, distribución y transporte en los diferentes climas del país.

★ Certificado de Análisis en el que se indique el número de lote.
★ Ficha de Seguridad.

15. PRESENTACION:

- Frasco de polipropileno y/o vidrio con capacidad de 1L.
- Resistente al transporte, almacenamiento y distribución.
- Fecha de expiración mayor a 24 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - Tocache
T.M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Tocache

134
ÍTEM 36: PAPEL PARAFILM UNIDAD. 211

I CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : PAPEL PARAFILM.
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Es considerado como el producto ideal cuando se trabaja con medios de cultivo.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1 CARACTERÍSTICA:

- Ofrece gran resistencia a la humedad
- Puede ser replegada hasta en un 200% de su tamaño original
- El papel Parafilm es utilizado en diversas industrias como la médica, farmacéutica, hospitalaria y en laboratorios para ciertas aplicaciones como son:
- Envoltura para los vendajes húmedos
- Lazos de drenaje
- Recubrimientos de botellas
- Recubrimientos recipientes
- altamente sensible al vapor de la humedad
- Es permeable al gas
- Es considerado como el producto ideal cuando se trabaja con medios de cultivo.
- Ofrece gran resistencia a la humedad
- Puede ser replegada hasta en un 200% de su tamaño original

2 MATERIAL:

- El papel Parafilm es aquella lámina de material semitransparente, flexible y resistente al agua que se utiliza como barrera contra la humedad de los instrumentos o equipos para el cuidado de la salud.
- El papel Parafilm se compone de una mezcla de materiales tipo olefina. Olefina es un producto elaborado de gases de propileno y etileno. La olefina se puede formar en una fibra gruesa y comparte características idénticas. Un agregado de cera como material de capas de Parafilm, lo que explica su resistencia a las temperaturas.

3 DIMENSIONES

- Papel Parafilm rollo Medida: 4" x 250 pies.

FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 24 meses a partir de la fecha de entrega.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - 1 TOCACHÉ
T.M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - 1 Tocache

175
ÍTEM 95 PROTEINA C REACTIVA X 100 DETERMINACIONES - UNIDAD 94

II. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : PROTEINA C REACTIVA X 100 DETERMINACIONES
Unidad de medida : KIT.
Descripción general : Uso en laboratorio Reactivos para la determinación de Proteína C Reactiva.
Otra(s) Denominación(es) : PCR (PROTEINA "C" REACTIVA) o TEST DE PROTEINA C REACTIVA

III. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICAS:

- Reactivos para la determinación de Proteína C Reactiva.
- Metodología: Aglutinación en Látex semicuantitativa.
- Muestra biológica: Suero y Plasma.
- Conservación: 2 a 8°C

ACCESORIOS:

- Controles y accesorios que permitan la realización completa de la prueba.
- Tiempo de expiración:
 - La fecha de vencimiento mayor a 24 meses.

2. ENVASE INMEDIATO:

- En frasco de vidrio tipo gotero herméticamente sellado que facilite el uso rutinario, conteniendo cantidad suficiente para 100 determinaciones y que garantice las propiedades físicas durante la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- Rotulado de acuerdo a lo declarado correspondiente al registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y su modificatoria.

3. ENVASE MEDIATO:

- Caja de cartón conteniendo frasco tipo gotero conteniendo cantidad suficiente de reactivo para 100 determinaciones.
- * Rotulado de acuerdo a lo declarado correspondiente al registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y su modificatoria.

4. PRESENTACION:

- Frasco tipo gotero conteniendo cantidad suficiente de reactivo para 100 determinaciones.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL DE TROMBOSIS
T.M. Benigno Lozano Lema
Jefe de Patología Clínica

176
104.
ÍTEM 63: REACTIVO DE PROTEINAS TOTALES + ALBUMINA X 100 DET - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : REACTIVO DE PROTEINAS TOTALES + ALBUMINA X100DET
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso en laboratorio para la determinación de Proteínas Proteínas Totales +
Albumina
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. METODOLOGIA:

- Método Colorimétrico o Turbidimétrico

2. MUESTRA BIOLÓGICA:

- Suero o Plasma, orina

3. CARACTERÍSTICA:

- Debidamente sellado, no reenvasado.
- Estabilidad en uso no menor de 14 días
- ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba.
- EQUIPO: El o los equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final (parte solicitante).

4. ENVASE INMEDIATO

- En empaque adecuado contenido en caja de cartón, conteniendo componentes y accesorios del Kit cantidad suficiente para 250 determinaciones, resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 24 meses a partir de la fecha de entrega

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - Tocache
M. Benigno Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Tocache

132

75

ÍTEM 87: PRUEBA RAPIDA DE Ag PARA HELICOBACTER PYLORI EN HECES 30 DET- UNIDAD

V. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : PRUEBA RAPIDA DE Ag PARA HELICOBACTER PYLORI EN HECES 30 DET
Unidad de medida : KIT.
Descripción general : Insumo de Laboratorio para la detección HELICOBACTER PYLORI EN HECES X
30 DETERMINACIONES.

Otra(s) Denominación(es) :

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

17. CARACTERÍSTICAS:

- Reactivos en cassette,

Para la detección de HELICOBACTER PYLORI EN HECES X 30 DETERMINACIONES.

- Muestra Biológica: HECES
- Metodología: Inmunoensayo cromatográfico cualitativo

Accesorios:

- Incluir lancetas con disparador automático o de seguridad, controles y complementos que permitan o faciliten la finalidad de uso del reactivo o la realización completa de la prueba, cantidad suficiente para 30 determinaciones.

Tiempo de expiración:

- Mayor a 24 meses.

18. ENVASE INMEDIATO:

- Sobre individual de aluminio, de fácil apertura (peel open) ,

* Rotulado de acuerdo a lo declarado correspondiente al registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y su modificatoria.

19. ENVASE MEDIATO:

- Caja de cartón conteniendo 30 sobres individuales de aluminio, de fácil apertura (peel open) y accesorios, que garantice las propiedades físicas durante la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.

* Rotulado de acuerdo a lo declarado correspondiente al registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y su modificatoria.

20. PRESENTACION:

Caja de cartón conteniendo 30 sobres individuales de aluminio

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - TROCACHE
M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - TROCACHE

179
67
ITEM 92: PRUEBA INMUNOCROMATOGRAFICA PARA VIH I + II 4TA GENERACIÓN X 30 DETERMINACIONES -
UNIDAD

X. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : PRUEBA INMUNOCROMATOGRAFICA PARA VIH I + II 4TA GENERACIÓN X 30
DETERMINACIONES
Unidad de medida : KIT.
Descripción general : Insumo de Laboratorio para la detección de Anticuerpos Totales contra VIH 1, 2 y
Grupo 0 (Opcional con detección simultánea de Antígeno p24).
Otra(s) Denominación(es) : PRUEBA RÁPIDA PARA VIH AG/AB (1 + 2) 4 TA. GENERACIÓN

XI. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

37. CARACTERÍSTICAS:

- Reactivos en tiras o cassette,
 - Para la detección de Anticuerpos Totales contra VIH 1, 2 y Grupo 0 (Opcional con detección simultánea de Antígeno p24).
 - Muestra Biológica: Sangre Total, Suero y Plasma.
 - Metodología: Inmunoensayo cromatográfico cualitativo
- Accesorios:
- Incluir lancetas con disparador automático o de seguridad, controles y complementos que permitan o faciliten la finalidad de uso del reactivo o la realización completa de la prueba, cantidad suficiente para 30 determinaciones.
- Tiempo de expiración:
- Mayor a 12 meses.

38. ENVASE INMEDIATO:

- Sobre individual de aluminio, de fácil apertura (peel open),
- * Rotulado de acuerdo a lo declarado correspondiente al registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°019-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y su modificatoria.

39. ENVASE MEDIATO:

- Caja de cartón conteniendo 30 sobres individuales de aluminio, de fácil apertura (peel open) y accesorios, que garantice las propiedades físicas durante la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- * Rotulado de acuerdo a lo declarado correspondiente al registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°019-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y su modificatoria.

40. PRESENTACION:

Caja de cartón conteniendo 30 sobres individuales de aluminio.

- FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 24 meses a partir de la fecha de entrega.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - Tocache
M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Tocache

139
69.
ÍTEM 89: PRUEBA RAPIDA PARA HEPATITIS B ANTIGENO DE SUPERFICIE 30 DET - UNIDAD

VII. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : PRUEBA RAPIDA PARA HEPATITIS B ANTIGENO DE SUPERFICIE 30 DET
Unidad de medida : KIT.
Descripción general : Insumo de Laboratorio para la detección HEPATITIS B ANTIGENO DE
SUPERFICIE X 30 DETERMINACIONES.

Otra(s) Denominación(es) :

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

25. CARACTERÍSTICAS:

- Reactivos en cassette,

Para la detección de HEPATITIS B ANTIGENO DE SUPERFICIE X 30 DETERMINACIONES.

- Muestra Biológica: sangre total, suero o plasma
- Metodología: Inmunoensayo cromatográfico cualitativo

Accesorios:

- Incluir lancetas con disparador automático o de seguridad, controles y complementos que permitan o faciliten la finalidad de uso del reactivo o la realización completa de la prueba, cantidad suficiente para 30 determinaciones.

Tiempo de expiración:

- Mayor a 24 meses.

26. ENVASE INMEDIATO:

- Sobre individual de aluminio, de fácil apertura (peel open) ,

* Rotulado de acuerdo a lo declarado correspondiente al registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y su modificatoria.

27. ENVASE MEDIANO:

- Caja de cartón conteniendo 30 sobres individuales de aluminio, de fácil apertura (peel open) y accesorios, que garantice las propiedades físicas durante la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.

* Rotulado de acuerdo a lo declarado correspondiente al registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y su modificatoria.

28. PRESENTACION:

Caja de cartón conteniendo 30 sobres individuales de aluminio

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - I TOCAYNE
M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - I TOCAYNE

181

73

ÍTEM 86: PRUEBA INMUNOCROMATOGRÁFICA PARA ANTIGENO PROSTÁTICO (PSA) TOTAL X 30
DETERMINACIONES - UNIDAD

III. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : PRUEBA INMUNOCROMATOGRÁFICA PARA ANTIGENO PROSTÁTICO (PSA) TOTAL
Unidad de medida : KIT.
Descripción general : Insumo de Laboratorio para la detección ANTIGENO PROSTÁTICO (PSA) TOTAL
Otra(s) Denominación(es) :

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

9. CARACTERÍSTICAS:

- Reactivos en cassette,
- Para la detección de **ANTIGENO PROSTÁTICO (PSA) TOTAL**
- Muestra Biológica: Sangre Total, Suero y Plasma.
- Metodología: Inmunoensayo cromatográfico cualitativo

Accesorios:

- Incluir lancetas con disparador automático o de seguridad, controles y complementos que permitan o faciliten la finalidad de uso del reactivo o la realización completa de la prueba, cantidad suficiente para 30 determinaciones.

Tiempo de expiración:

- Mayor a 24 meses.

10. ENVASE INMEDIATO:

- Sobre individual de aluminio, de fácil apertura (peel open),
- * Rotulado de acuerdo a lo declarado correspondiente al registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y su modificatoria.

11. ENVASE MEDIATO:

- Caja de cartón conteniendo 30 sobres individuales de aluminio, de fácil apertura (peel open) y accesorios, que garantice las propiedades físicas durante la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- * Rotulado de acuerdo a lo declarado correspondiente al registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y su modificatoria.

12. PRESENTACION:

Caja de cartón conteniendo 30 sobres individuales de aluminio.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - TROCACHÉ
R.M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - TROCACHÉ

102

76

ÍTEM 88: PRUEBA RAPIDA PARA HEPATITIS A IgM 30 DET- UNIDAD

VI. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : PRUEBA RAPIDA PARA HEPATITIS A IgM 30 DET
Unidad de medida : KIT.
Descripción general : Insumo de Laboratorio para la detección HEPATITIS A IgM X 30 DETERMINACIONES.
Otra(s) Denominación(es) :

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

21. CARACTERÍSTICAS:

- Reactivos en cassette,
- Para la detección de HEPATITIS A IgM X 30 DETERMINACIONES.
- Muestra Biológica: sangre total, suero o plasma
 - Metodología: Inmunoensayo cromatográfico cualitativo
- Accesorios:
- Incluir lancetas con disparador automático o de seguridad, controles y complementos que permitan o faciliten la finalidad de uso del reactivo o la realización completa de la prueba, cantidad suficiente para 30 determinaciones.
- Tiempo de expiración:
- Mayor a 24 meses.

22. ENVASE INMEDIATO:

- Sobre individual de aluminio, de fácil apertura (peel open) ,
- * Rotulado de acuerdo a lo declarado correspondiente al registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y su modificatoria.

23. ENVASE MEDIATO:

- Caja de cartón conteniendo 30 sobres individuales de aluminio, de fácil apertura (peel open) y accesorios, que garantice las propiedades físicas durante la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- * Rotulado de acuerdo a lo declarado correspondiente al registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y su modificatoria.

24. PRESENTACION:

Caja de cartón conteniendo 30 sobres individuales de aluminio

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - YACACHA
M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Yacachá

103

107

ÍTEM 47 : REACTIVO CALCIO SERICO 100 mL - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : REACTIVO CALCIO SERICO
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso en laboratorio, reactivo para dosaje de Calcio
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. METODOLOGIA:

Método Colorimétrico

2. MUESTRA BIOLÓGICA:

- Suero o plasma

3. CARACTERÍSTICA:

ACCESORIOS:

- Calibradores, Controles, Complementos, y otros de acuerdo a metodología que permitan la realización completa de la prueba.
- EQUIPO: El o los equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final (parte solicitante).

4. ENVASE INMEDIATO

- En empaque adecuado contenido en caja de cartón conteniendo componentes y accesorios del Kit cantidad suficiente para 100 determinaciones, resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 24 meses a partir de la fecha de entrega

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL V. I. TUCAYNE
M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica

238
101
ÍTEM 62: REACTIVO DE LIPASA PANCREATICA

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : REACTIVO DE LIPASA PANCREATICA
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso en laboratorio para dosaje de Lipasa
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. METODOLOGIA:

- Método Enzimático o Colorimétrico

2. MUESTRA BIOLÓGICA:

- Suero o plasma

3. CARACTERÍSTICA:

- Debidamente sellado, no reenvasado.
- Estabilidad en uso no menor de 10 días
- ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba
- EQUIPO: El o los equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final (parte solicitante).

4. ENVASE INMEDIATO

- En empaque adecuado contenido en caja de cartón, conteniendo componentes y accesorios del Kit cantidad suficiente para 32 determinaciones, resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 24 meses a partir de la fecha de entrega.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II / TROCACHÉ
M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica

186
111
ÍTEM 50 : REACTIVO DE TRIGLICERIDOS ENZIMATICO 100 DETERMINACIONES- UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : REACTIVO DE TRIGLICERIDOS ENZIMATICO GOP/PAP AA LIQUIDA
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso en laboratorio para dosaje de Triglicéridos
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. METODOLOGIA:

- Método Enzimático.

2. MUESTRA BIOLÓGICA:

- Suero o Plasma.

3. CARACTERÍSTICA:

- Debidamente sellado, no reenvasado.
- Estabilidad en uso no menor de 14 días

ACCESORIOS:

- Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba.
- EQUIPO: El o los equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final (parte solicitante).

4. ENVASE INMEDIATO

- En empaque adecuado contenido en caja de cartón, conteniendo componentes y accesorios del Kit cantidad suficiente para 100 determinaciones, resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 24 meses a partir de la fecha de entrega

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - Tocache
T.M. Benigno Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Tocache

182

112

ÍTEM 51 : REACTIVO DE UREA CINETICA 100 DETERMINACIONES- UNIDAD

III. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : REACTIVO DE UREA CINETICA UV AA LIQUIDA
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso en laboratorio para dosaje de Urea
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

IV. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

5. METODOLOGIA:

- Método Cinético.

6. MUESTRA BIOLÓGICA:

- Suero o Plasma, Orina

7. CARACTERÍSTICA:

- Debidamente sellado, no reenvasado.
- Estabilidad en uso no menor de 14 días

ACCESORIOS:

- Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba.
- EQUIPO: El o los equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final (parte solicitante).

8. ENVASE INMEDIATO

- En empaque adecuado contenido en caja de cartón, conteniendo componentes y accesorios del Kit
 - A 4 frascos de 20 ml,
 - B 2 frascos de 10 ml, resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 24 meses a partir de la fecha de entrega.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL Y TOCACHES
A. Betancourt Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital Regional de San Martín

198

ITEM 70 : SOLUCION TURK X 1 L - UNIDAD

122

III. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : SOLUCION TURK X 1 L
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso producto químico de laboratorio uso analítico y de laboratorio
Otra(s) Denominación(es): no aplica

IV. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

6. MATERIALES:

Reactivo para el recuento de leucocitos. Líquido azul cristalino sin presencia de partículas suspendidas ni precipitada %

7. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS:

Reactivo para el recuento de leucocitos. Líquido azul cristalino sin presencia de partículas suspendidas ni precipitada

La solución contenida en el frasco es estable hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta, si se conserva en lugar fresco y bien tapado y protegido de la luz directa. Conserve de 5 a 25°C +

8. ENVASE INMEDIATO: reactivo de Turk envasado en:

Material: frasco de polipropileno y/o vidrio.

Características:

Envasado en frascos de polipropileno y/o vidrio.

Tapa rosca hermético

Que proteja la integridad del reactivo, condiciones biológicas.

Que proteja las condiciones de manipulación, almacenamiento, distribución y transporte en los diferentes climas del país.

Certificado de Análisis en el que se indique el número de lote.

Ficha de Seguridad.

9. ENVASE MEDIANO

Material: polipropileno y/o

vidrio Características:

Envasado en frascos de polipropileno y/o vidrio

Tapa rosca hermético

Que proteja la integridad del reactivo, condiciones biológicas.

Que proteja las condiciones de manipulación, almacenamiento, distribución y transporte en los diferentes climas del país.

Certificado de Análisis en el que se indique el número de lote.

Ficha de Seguridad.

10. PRESENTACION:

Frasco de polipropileno y/o vidrio con capacidad de 1 L.

Resistente al transporte, almacenamiento y distribución.

Fecha de expiración mayor a 24 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - TUCACAY
M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - TUCACAY

189

113

ÍTEM 98: SUERO ANTI A X 10 mL - UNIDAD

III. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : SUERO ANTI A X 10 mL
Unidad de medida : Unidad.
Descripción general : Uso en la determinación de grupo sanguíneo.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

IV. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

6. CARACTERÍSTICA:

- Reactivo con anticuerpo monoclonal
- Título de 1/256 dils
- Tiempo de avidez: de 8 a 12 segundos
- Metodología: Determinación de grupo sanguíneo A en lámina o tubo

7. VOLUMEN:

- 10 ml o CC

8. ENVASE INMEDIATO

- Frasco tipo gotero, conteniendo hasta 10 ml. de suero Anti "A", herméticamente sellado con precinto u otro sistema de seguridad, No reenvasado., que garantice las propiedades del reactivo durante su manipulación, transporte, almacenamiento y distribución en los diferentes climas de la región.
- * Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y sus modificatorias.

9. ENVASE MEDIATO

- Caja conteniendo hasta 10 frascos tipo gotero por 10 ml o cc de reactivo.
- * Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y sus modificatorias.
- Resistente al transporte, almacenamiento y distribución

10. PRESENTACION.

- Caja de cartón, resistente al transporte, almacenamiento y distribución, contiene hasta 10 frascos tipo gotero.
- Fecha de expiración mayor a 24 meses

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL T. TOCAYE
M. Benancio Valenzuela Lenin Emar
Jefe de Clínica

190
115
ÍTEM 99 SUERO ANTI B X 10 mL - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : SUERO ANTI B X 10 mL
Unidad de medida : Unidad.
Descripción general : Uso en la determinación de grupo sanguíneo.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICA:

- Reactivo con anticuerpo monoclonal
- Título de 1/256 dilis
- Tiempo de avidez: de 8 a 12 segundos
- Metodología: Determinación de grupo sanguíneo B en lámina o tubo

2. VOLUMEN:

- 10 ml O CC

3. ENVASE INMEDIATO

- Frasco tipo gotero, conteniendo hasta 10 ml. de suero Anti "B", herméticamente sellado con precinto u otro sistema de seguridad, No reenvasado., que garantice las propiedades del reactivo durante su manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- * Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y sus modificatorias.

4. ENVASE MEDIATO

- Caja conteniendo hasta 10 frascos tipo gotero por 10 ml o cc de reactivo.
- * Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y sus modificatorias.
- Resistente al transporte, almacenamiento y distribución.

5. PRESENTACION.

- Caja de cartón, resistente al transporte, almacenamiento y distribución, contiene hasta 10 frascos tipo gotero.
- Fecha de expiración mayor a 24 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL 1-1 TUCAYNE
Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
H

191
116
ÍTEM 100 SUERO ANTI D X 10 mL - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : SUERO ANTI D X 10 mL
Unidad de medida : Unidad.
Descripción general : Uso en la determinación de grupo sanguíneo.
Otra(s) Denominación(es) :

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICA:

- Reactivo con anticuerpo monoclonal IgG e IgM
- Título de 1/128 dil.
- Tiempo de avidez: no menor de 30 segundos
- Metodología: Determinación de grupo sanguíneo Rh o Factor Rh en lámina o tubo

2. VOLUMEN:

- 10 ml O CC

3. ENVASE INMEDIATO

- Frasco tipo gotero, conteniendo hasta 10 ml. de suero Anti "D", herméticamente sellado con precinto u otro sistema de seguridad, No reenvasado., que garantice las propiedades del reactivo durante su transporte, almacenamiento y distribución resistente en los diferentes climas de la región..

* Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y sus modificatorias.

- Resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.

4. ENVASE MEDIATO

- Caja conteniendo hasta 10 frascos tipo gotero por 10 ml o cc de reactivo.

* Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y sus modificatorias.

- Resistente al transporte, almacenamiento y distribución.

5. PRESENTACION.

- Caja de cartón, resistente al transporte, almacenamiento y distribución, contiene hasta 10 frascos tipo gotero.
- Fecha de expiración mayor a 24 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - TUCAYCHE
M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hosp. II - TUCAYCHE

Pcho

193



HOSPITAL JOSE PEÑA PORTUGUEZ II-1 TOCACHE
DEPARTAMENTO DE ENFERMERIA



267-268-269-270-271

TIRA REACTIVA PARA GLUCOMETRO PORTATIL X 50 DETERMINACIONES - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : TIRA REACTIVA PARA GLUCOMETRO PORTATIL X 50 DETERMINACIONES
Unidad de medida : Unidad.
Descripción general : Dispositivo con sensores tipo Microchips que permiten realizar con una gota de sangre capilar las determinaciones de glucemia.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

- Cinta flexible
- Libre de rebabas y aristas cortantes

Condiciones biológicas: Aséptica.

2. CARACTERÍSTICAS:

- Con área de recepción de la muestra de sangre: capilar, venosa, arterial.
- Que tenga la sensibilidad y especificidad del método enzimático.
- Volumen de muestra de 0.5 microlitros - 2 microlitros.
- Tiempo de medición menor o igual a 30 segundos.
- Rango de medición: Límite inferior de 20 mg/dl o menos límite superior de 400 mg/dl o más
- Que el hematocrito del paciente entre 20 y 65% o más, no interfiera con el método.
- El principio de la prueba será fotométrico (reacción química) y/o amperométrico (electroquímico).

El proveedor adjudicado proporcionará el equipo de lectura correspondiente en cesión de uso

3. ENVASE INMEDIATO

- Individual o múltiple, que garantice las propiedades físicas y químicas del producto.
- * Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA-D.S. N°016 - 2011-SA y sus modificatorias.

1. PRESENTACION.

- Caja conteniendo 50 determinaciones.
- Fecha de expiración: Mayor a 24 meses.

Maria Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
C.E.P. 60593



HOSPITAL JOSE PEÑA PORTUGUEZ II-1 TOCACHE
DEPARTAMENTO DE ENFERMERIA



269.



268.



270



267

[Signature]
 Maria Maria Aliaga Quispe
 LIC. ENFERMERIA
 C.E.P. 00593



HOSPITAL JOSE PEÑA PORTUGUEZ II-1 TOCACHE
DEPARTAMENTO DE ENFERMERIA



TIRA REACTIVA PARA GLUCOMETRO PORTATIL X 50 DETERMINACIONES - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : TIRA REACTIVA PARA GLUCOMETRO PORTATIL X 50 DETERMINACIONES
Unidad de medida : Unidad.
Descripción general : Dispositivo con sensores tipo Microchips que permiten realizar con una gota de sangre capilar las determinaciones de glucemia.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

- Cinta flexible
- Libre de rebabas y aristas cortantes

Condiciones biológicas: Aséptica.

2. CARACTERÍSTICAS:

- Con área de recepción de la muestra de sangre: capilar, venosa, arterial.
- Que tenga la sensibilidad y especificidad del método enzimático.
- Volumen de muestra de 0.5 microlitros - 2 microlitros.
- Tiempo de medición menor o igual a 30 segundos.
- Rango de medición: Límite inferior de 20 mg/dl o menos límite superior de 400 mg/dl o más
- Que el hematocrito del paciente entre 20 y 65% o más, no interfiera con el método.
- El principio de la prueba será fotométrico (reacción química) y/o amperométrico (electroquímico).

El proveedor adjudicado proporcionará el equipo de lectura correspondiente en cesión de uso

3. ENVASE INMEDIATO

- Individual o múltiple, que garantice las propiedades físicas y químicas del producto.
- * Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA-D.S. N°016 - 2011-SA y sus modificatorias.

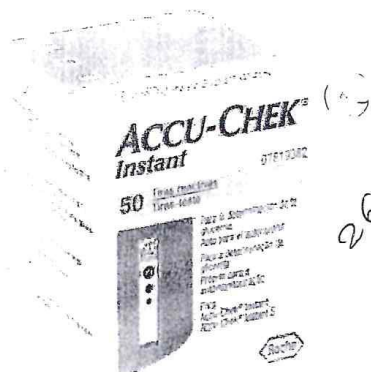
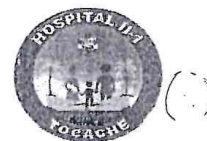
1. PRESENTACION.

- Caja conteniendo 50 determinaciones.
- Fecha de expiración: Mayor a 24 meses.

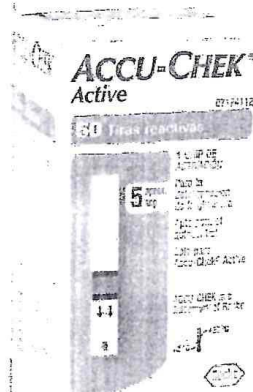
MARIA ALIAGA QUISPE
LIC. ENFERMERIA
C.E.P. 30593



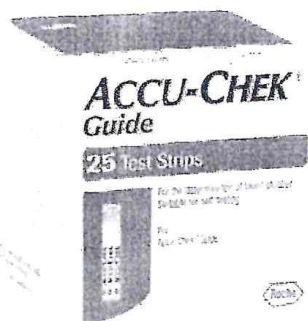
HOSPITAL JOSE PEÑA PORTUGUEZ II-1 TOCACHE
 DEPARTAMENTO DE ENFERMERIA



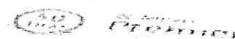
269.



268.



270.



267.

NIPRO
 Premier

50 Tiras Reactivas para Glucosa en Sangre

GDH-FAD

- Análisis en 5 segundos
- Muestra de 0.4 µl
- Resultados precisos
- Las reactivas absorben la muestra automáticamente

50 Tiras

Maria Maria Aliaga Quipe
 LIC. ENFERMERIA
 CEP. 80593



HOSPITAL JOSE PEÑA PORTUGUEZ II-1 TOCACHE
DEPARTAMENTO DE ENFERMERIA



TIRA REACTIVA PARA GLUCOMETRO PORTATIL X 50 DETERMINACIONES - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : TIRA REACTIVA PARA GLUCOMETRO PORTATIL X 50 DETERMINACIONES
Unidad de medida : Unidad.
Descripción general : Dispositivo con sensores tipo Microchips que permiten realizar con una gota de sangre capilar las determinaciones de glucemia.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

- Cinta flexible
- Libre de rebabas y aristas cortantes

Condiciones biológicas: Aséptica.

2. CARACTERÍSTICAS:

- Con área de recepción de la muestra de sangre: capilar, venosa, arterial.
- Que tenga la sensibilidad y especificidad del método enzimático.
- Volumen de muestra de 0.5 microlitros - 2 microlitros.
- Tiempo de medición menor o igual a 30 segundos.
- Rango de medición: Límite inferior de 20 mg/dl o menos límite superior de 400 mg/dl o más
- Que el hematocrito del paciente entre 20 y 65% o más, no interfiera con el método.
- El principio de la prueba será fotométrico (reacción química) y/o amperométrico (electroquímico).

El proveedor adjudicado proporcionará el equipo de lectura correspondiente en cesión de uso

3. ENVASE INMEDIATO

- Individual o múltiple, que garantice las propiedades físicas y químicas del producto.
- * Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA-D.S. N°016 - 2011-SA y sus modificatorias.

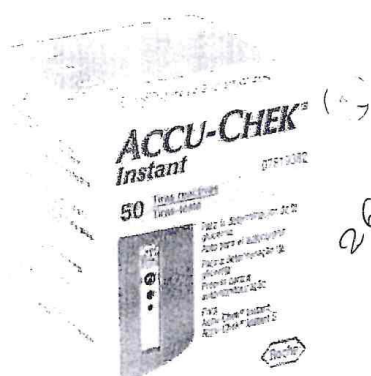
1. PRESENTACION.

- Caja conteniendo 50 determinaciones.
- Fecha de expiración: Mayor a 24 meses.

MARÍA ALIAGA QUISPE
LIC. ENFERMERIA
C.E.P. 00593



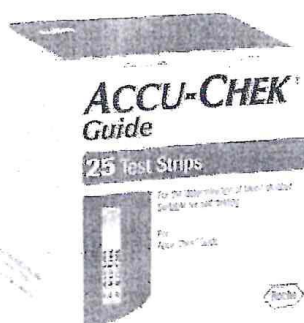
HOSPITAL JOSE PEÑA PORTUGUEZ II-1 TOCACHE
DEPARTAMENTO DE ENFERMERIA



269.



268.



270

Premier

NIPRO
Premier
Tiras Reactivas para Glucosa
en Sangre

GDH-FAD

- Analisis en 5 segundos
- Muestra de 0.4 µl
- Resultados precisos
- Las reactivas absorben la muestra automáticamente

50 Tiras

Maria María Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
C.E.P. 80593

195

117

ITEM 37 TIRAS DE OXIDASA PARA MICROBIOLOGIA X 50 U/ CAJA.

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : Tiras reactivas, 50 tiras/ caja.
Unidad de medida : Gramos
Descripción general : Tiras reactivas para la detección rápida y sencilla del enzima citocromo-oxidasa en el diagnóstico microbiológico..

Otra(s) Denominación(es):

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

- Composición: Reactivo tetrametil-p-fenilendiamina fijado a la almohadilla
- Condición biológica

2. CARACTERÍSTICAS:

Físicas

- Estabilidad superior, el reactivo se encuentra fijado en la almohadilla.
- Rapidez y comodidad, no son necesarios ni calibraciones, ni preparaciones, ni largos tiempos de espera.

3. ENVASE INMEDIATO:

Material: Tiras contenidas en frasco de plástico

Envase de protección:

- Que proteja la integridad, esterilidad y condición biológica de las tiras.
- Resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- Cierre de tapa a presión

4. PRESENTACION:

- Frasco hermético con tapa x 50 Unidades/caja

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL I TUCAYNE
M. Benigno Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Huscar: 1 - 1 Tucayne

196

274

ÍTEM 74 TUBO PLASTICO 1 mL PARA EXTRACCION AL VACIO CON EDTA TRIPOTASICO – UNIDAD

I. Características GENERALES

Denominación técnica : TUBO PLASTICO 1 mL PARA EXTRACCION AL VACIO CON EDTA TRIPOTASICO
Unidad de medida : Unidad.
Descripción general : Uso en laboratorio en la extracción de muestra para pruebas de coagulación.
Otra(s) Denominación(es) :

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERISTICAS:

- Tubo plástico con sistema de extracción al vacío, con anticoagulante de EDTA K3. Con tapa hermética perforable con suavidad, sin tendencia a formar aerosoles al abrir.
- Resistente a la centrifugación y caídas.
- Identificación de color compatible a las especificaciones técnicas.

2. VOLUMEN:

- Con capacidad de 3 ml.

3. ENVASE INMEDIATO

- Bolsa de polímero (polietileno, polipropileno u otro) conteniendo hasta 100 tubos con EDTA K3 que garantice la integridad del dispositivo, durante el transporte, almacenamiento y distribución.

* Rotulado de acuerdo a lo declarado en su correspondiente registro sanitario, en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N° 010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-SA y sus modificatorias

4. PRESENTACION.

- Bolsa conteniendo hasta 100 tubos con EDTA K3.
- Fecha de vencimiento mayor a 12 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - 1 TOCACHE
T.M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - 1 ToCACHE

128
71
ÍTEM 84: PRUEBA INMUNOCROMATOGRÁFICA PARA HEPATITIS C X 30 DETERMINACIONES - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : PRUEBA INMUNOCROMATOGRÁFICA PARA HEPATITIS C X 30 DETERMINACIONES
Unidad de medida : KIT.
Descripción general : Insumo de Laboratorio para la detección de Anticuerpos contra HEPATITIS C X 30 DETERMINACIONES.
Otra(s) Denominación(es) :

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICAS:

- Reactivos en cassette,
 - Para la detección de HEPATITIS C X 30 DETERMINACIONES
 - Muestra Biológica: Sangre Total, Suero y Plasma.
 - Metodología: Inmunoensayo cromatográfico cualitativo
- Accesorios:
- Incluir lancetas con disparador automático o de seguridad, controles y complementos que permitan o faciliten la finalidad de uso del reactivo o la realización completa de la prueba, cantidad suficiente para 30 determinaciones.
- Tiempo de expiración:
- Mayor a 24 meses.

2. ENVASE INMEDIATO:

- Sobre individual de aluminio, de fácil apertura (peel open),
- * Rotulado de acuerdo a lo declarado correspondiente al registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y su modificatoria.

3. ENVASE MEDIATO:

- Caja de cartón conteniendo 30 sobres individuales de aluminio, de fácil apertura (peel open) y accesorios, que garantice las propiedades físicas durante la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- * Rotulado de acuerdo a lo declarado correspondiente al registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y su modificatoria.

4. PRESENTACION:

Caja de cartón conteniendo 30 sobres individuales de aluminio.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - TUCACHE
T.M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

HOSPITAL II-1 DR. JOSÉ PEÑA PORTUGUEZ

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



2. ACIDO FIJADOR PELICULA PARA AUTORADIOGRAFIA

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : ACIDO FIJADOR PELICULA PARA AUTORADIOGRAFIA
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Insumo de Laboratorio.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIALES: Solución Fijadora de película radiográfica dental.

Parte A Tio Sulfato de amonio Parte B Ácido acético

2. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS:

Líquido para fijar manualmente films autoradiográficos.

- La función del líquido fijador es disolver las sales de plata que no fueron expuestas en el proceso de rayos x, permaneciendo inmune el revelado.
- Los líquidos revelador y fijador son utilizados en el procesamiento manual de radiografías, cada uno cumple una función diferente

3. ENVASE INMEDIATO: Parte A Tio Sulfato de amonio Parte B Ácido acético solución fijadora.

Material:
Frasco de plástico.

- * Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y su modificatoria.

4. PRESENTACION:

- Fijador dental listo para uso Frasco x 480cc.
- Fecha de expiración mayor a 24 meses.


SEGUNDO SÁNCHEZ SARAVIA
GERENTE GENERAL
R. D. P. 0001

19
2
ÍTEM 22 : ACIDO SULFOSALICILICO - UNIDAD

VI. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : ACIDO SULFOSALICILICO 250ml y 1 litro
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : El ácido sulfosalicílico se usa en análisis de orina para determinar el contenido de proteínas en la orina.
Otra(s) Denominación(es) : No Aplica

VII. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

7. MATERIALES:

ACIDO SULFOSALICILICO)

8. CARACTERÍSTICA:

Nombre de la sustancia Ácido 5-sulfosalicílico dihidrato Número CE 202-555-6 Número CAS 5965-83-3 Fórmula molecular $C_7H_6O_6S \cdot 2H_2O$ Masa molar 254,2 g/mol

9. ENVASE INMEDIATO

- Frasco de polímero conteniendo 1 Litro ACIDO SULFOSALICILICO con tapa tipo rosca; con precinto u otro sistema de seguridad, resistente que facilite su uso y que proteja la integridad del producto durante su manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.

4. ENVASE MEDIATO

- Frasco en polipropileno cajas de 12 por frasco x 250 ml.; resistente a la manipulación, almacenaje y distribución

5. PRESENTACION.

- Frasco en polipropileno cajas de 12 por frasco de 250 ml
- Fecha de expiración: Mayor a 12 meses, contados a partir de la fecha de entrega.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - Tocache
M. Benigno Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Tocache

ITEM 22 :ACIDO SULFOSALICILICO - UNIDAD

VI. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : ACIDO SULFOSALICILICO 250ml y 1 litro
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : El ácido sulfosalicílico se usa en análisis de orina para determinar el contenido de proteínas en la orina.
Otra(s) Denominación(es) : No Aplica

VII. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

7. MATERIALES:

ACIDO SULFOSALICILICO)

8. CARACTERÍSTICA:

Nombre de la sustancia Ácido 5-sulfosalicílico dihidrato Número CE 202-555-6 Número CAS 5965-83-3 Fórmula molecular $C_7H_6O_6S \cdot 2H_2O$ Masa molar 254,2 g/mol

9. ENVASE INMEDIATO

- Frasco de polímero conteniendo 1 Litro ACIDO SULFOSALICILICO con tapa tipo rosca, con precinto u otro sistema de seguridad, resistente que facilite su uso y que proteja la integridad del producto durante su manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.

4. ENVASE MEDIATO

- Frasco en polipropileno cajas de 12 por frasco x250 ml.; resistente a la manipulación, almacenaje y distribución

5. PRESENTACION.

- Frasco en polipropileno cajas de 12 por frasco de 250 ml
- Fecha de expiración: Mayor a 12 meses, contados a partir de la fecha de entrega.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - TACACHE
M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Tacache

ITEM 102: ALBUMINA BOVINA 22% X 10 ML. - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : ALBUMINA BOVINA 22%
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso en Inmunohematología.
Otra(s) Denominación(es) :

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICA:

- Albúmina Bovina al 22%, polimerizada.
- No reervasado

2. ENVASE INMEDIATO

- Frasco tipo gotero conteniendo hasta 10 ml, con tapa tipo rosca, con precinto u otro sistema de seguridad, resistente que facilite su uso y que proteja la integridad de la Albúmina Bovina al 22%, durante su manipulación, transporte, almacenamiento y distribución, en los diferentes climas de la región.

Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N° 010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-S.A. y sus modificatorias.

3. ENVASE MEDIATO

- Caja de cartón u otro material resistente que proteja la integridad del dispositivo durante su transporte y almacenamiento en los diferentes climas de la región.

Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N° 010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-S.A. y sus modificatorias.

- FECHA DE VENCIMIENTO: Mayor a 24 meses, contados a partir de la fecha de entrega.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL N° 1 TACAHU
M. Benancio Valenzuela Lenin Emor
Jefe de Red de Salud Clínica



DIRECCION REGIONAL DE SALUD SAN MARTIN

HOSPITAL II-1 DR JOSE PEÑA PORTUGUEZ - TOCACHE

ALGODON HIDROFILO 1Kg - UNIDAD

CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : ALGODON HIDROFILO 1Kg
Unidad de medida : Unidad
: Uso no quirúrgico, destinado al uso médico para limpieza de piel lesionada o heridas, actuando como barrera mecánica o para la compresión y absorción de exudados.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIALES:

- Algodón hidrófilo: Constituido por fibras naturales de buena calidad obtenidas de varias especies del género *Gossypium* (familia de las malváceas) Farmacopea Europea NTP u otro aplicable a las especificaciones técnicas requeridas y declaradas en su Registro Sanitario.

Condiciones biológicas: Aséptico

2. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS:

- Fibras naturales de algodón blanco, inodoro e insípido, libre de colorantes, hidrófilo, notable resistente a la tracción.
- Insoluble en disolventes comunes.
- 100 % algodón (libre de fibras sintéticas).
- Apariencia limpia y suave al tacto, superficie homogénea, exento de impurezas adheridas como manchas de aceite u otras partículas extrañas, ocasionalmente puede presentar trazas de hojas o cubiertas de semillas.
- Con gran capacidad de absorción (no menor a 18 veces su peso en agua).

3. ENVASE INMEDIATO: 1 Kg de algodón hidrófilo en forma de rollo sin papel o la interposición de papel entre capa y capa para facilitar la dispensación contenido en bolsa individual de polietileno de baja densidad

- Material: Polímero de baja densidad de color blanco (polietileno u otro equivalente)
- Características:
 - Tipo bolsa resistente.
 - Que proteja la integridad del dispositivo, condiciones biológicas.
 - Que proteja las condiciones de manipulación, almacenamiento, distribución y transporte en los diferentes climas del país.
- Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y su modificatoria.

4. ENVASE MEDIATO

Material: polímero de baja densidad.

- Características:
 - Tipo bolsa resistente.
 - Que proteja la integridad del dispositivo, condiciones de manipulación, almacenamiento, distribución y transporte en los diferentes climas del país.
- Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y su modificatoria.

5. PRESENTACION:

- Bolsa de polietileno de baja densidad con resistencia adecuada para contener hasta 12, unidades cada uno en bolsa de polímero (polietileno de baja densidad u otro equivalente) contenido 1 Kg de algodón hidrófilo en forma de rollo sin papel o la interposición de papel entre capa y capa para facilitar la dispensación contenido en bolsa individual de polietileno de baja densidad. Resistente al transporte, almacenamiento y distribución.
- Fecha de expiración mayor a 24 meses.

MARIANELA TIPIE PINO
QUIMICO FARMACÉUTICO
C.Q.F.P. N° 23000



DIRECCION REGIONAL DE SALUD SAN MARTÍN

HOSPITAL II-1 DR JOSE PEÑA PORTUGUEZ - TOCACHE

BOLSA COLECTORA DE ORINA PEDIATRICA 100 ml - UNIDAD

22

CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : BOLSA COLECTORA DE ORINA PEDIATRICA 100 ML
Unidad de medida : Unidad
: De uso pediátrico para recogida de muestras para análisis bioquímicos y bacteriológicos, así como controles diuresis
Otra(s) Denominación(es) : Bolsa para recolección de orina.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIALES

- Polietileno sin látex.
- En polímero plástico transparente grado médico con disco autoadhesivo hipo alérgico, bordes a contorno de la bolsa totalmente a traumáticos, con borde de colocación adhesivo.
- Válvula anti retorno al comienzo de la bolsa.
- Tubo evacuador corto.

Condiciones biológicas: Estéril.

2. VOLUMEN

- Por 100 ml.

3. ENVASE INMEDIATO:

- Material: Polímero transparente (polietileno, polipropileno u otro), herméticamente sellado.
- Tipo sobre de fácil apertura (tear open o peel open), con señal de apertura, que proteja y preserve la integridad y condiciones biológicas del dispositivo, resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución. Conteniendo una unidad.
- Rotulado de acuerdo a lo declarado en su correspondiente registro sanitario, en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N° 010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-SA y su modificatoria.

4. ENVASE MEDIATO:

- Material: cartón resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución, debiendo conservar las características físicas y condiciones biológicas del dispositivo.
- Rotulado de acuerdo a lo declarado en su correspondiente registro sanitario, en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N° 010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-SA y su modificatoria.

5. PRESENTACIÓN

- Caja de cartón conteniendo hasta 100 unidades.
- Fecha de expiración mayor a 24 meses.

MARIANELA TIPTÉ PINO
QUÍMICO FARMACÉUTICO
C.Q.F.P. N° 23000

ÍTEM 103: BOLSA TRIPLE PARA EXTRACCION DE SANGRE

I CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : BOLSA TRIPLE PARA EXTRACCION DE SANGRE
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : bolsa para extracción y almacenamiento de componentes de sangre
Otra(s) Denominación(es) : No Aplica

II CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1 CARACTERÍSTICA:

- Bolsas de sangre convencionales de alta calidad para la extracción y procesamiento de sangre total y el almacenamiento de componentes sanguíneos.
- Bolsa para fraccionar sangre triple, contiene una bolsa primaria de 450 a 500 mL T and B con 63 mL de anticoagulante CPD, y conectada a un tubo colector integral con una aguja de 16G. Por su parte superior está unida a una bolsa de 350 mL para conservar plasma y por la parte inferior está conectada a una bolsa que contiene 100 mL de aditivo ADSOL para conservar el concentrado de eritrocitos por 42 días.
- Bolsa triple para recolección de sangre configuración con CPD + Aditivo Adsol

15. ENVASE MEDIO:

- Bolsa metálica conteniendo las bolsas triples.
- Caja de cartón conteniendo 25 bolsas de extracción de sangre.

4. FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 24 meses a partir de la fecha de entrega.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - TUCACHE
A. Benigno Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica

RESUCITADOR MANUAL ADULTO:

Requerimiento Técnicos Mínimos:

Este dispositivo está indicado para proporcionar una ayuda eficaz en la respiración, procedimiento de reanimación cardio pulmonar como apoyo de ventiladores y máquinas de anestesia.

Descripción y componente:

Balón de ventilación 1500ml, tubo de oxígeno, mascarara, bolsa reservorio, válvula de expiración, válvula PEEP 5-20cm h2o

Características Generales:

- Equipo compuesto por una bolsa ventilatoria reusable, de material silicona, transparente
- resistente al uso frecuente y de fácil limpieza y desinfección autoclavable
- Tamaño adulto, de 1200 ml aproximadamente.

Esta bolsa ventilatoria en la parte externa estará recubierta por una segunda capa sintética, que permitirá una fácil sujeción por el operador y evitará que se sobrecaliente la superficie al momento de usarse, por la fricción

- Tendrá una válvula paciente unidireccional, tipo ambu
- Con válvula PEEP.
- Con válvula de seguridad para sobre presión
- Con conectores para tubos endotraqueales
- Con conectores para manguera de oxígeno
- Con reservorio de oxígeno (bolsa)

Contenido del KIT:

- Bolsa de ventilación, tubo de oxígeno, mascarara, bolsa reservorio, válvula de expiración, válvula peep, en una caja de transporte (Neceser).

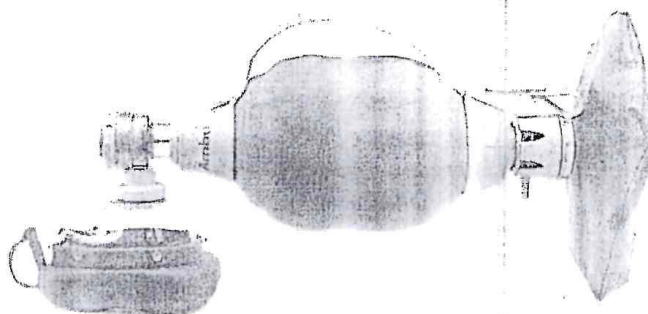
Accesorios:

- Dos mascarillas tamaño adulto, transparente
- Dos mascarillas tamaño escolar, transparentes con bordes acojinados anatómicos
- fácilmente lavables y esterilizables resistentes al uso continuo

El equipo deberá cumplir con la certificación iso9002 o certificación de calidad internacional equivalente, con relación a su fabricación, al perfecto funcionamiento, y a la seguridad en su uso

Garantía:

Un año de garantía desde el momento de la entrega.



Maria Maria Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
CEP. 80593

RESUCITADOR MANUAL PEDIATRICO:

Requerimiento Técnicos Mínimos:

Este dispositivo está indicado para proporcionar una ayuda eficaz en la respiración, procedimiento de reanimación cardio pulmonar como apoyo de ventiladores y máquinas de anestesia.

Descripción y componente:

Balón de ventilación 550ml, tubo de oxígeno, mascarara, bolsa reservorio, válvula de expiración, válvula PEEP 5-20cm h2o

Características Generales:

- Equipo compuesto por una bolsa ventilatoria reusable, de material silicona, transparente
- resistente al uso frecuente y de fácil limpieza y desinfección autoclavable
- Tamaño adulto, de 1200 ml aproximadamente.

Esta bolsa ventilatoria en la parte externa estará recubierta por una segunda capa sintética, que permitirá una fácil sujeción por el operador y evitará que se sobrecaliente la superficie al momento de usarse, por la fricción

- Tendrá una válvula paciente unidireccional, tipo ambu
- Con válvula PEEP.
- Con válvula de seguridad para sobre presión
- Con conectores para tubos endotraqueales
- Con conectores para manguera de oxígeno
- Con reservorio de oxígeno (bolsa)

Contenido del KIT:

- Bolsa de ventilación, tubo de oxígeno, mascarara, bolsa reservorio, válvula de expiración, válvula peep, en una caja de transporte (Neceser).

Accesorios:

- Dos mascarillas tamaño pediátrico, transparente con bordes acojinados anatómicos
- fácilmente lavables y esterilizables resistentes al uso continuo

El equipo deberá cumplir con la certificación iso9002 o certificación de calidad internacional equivalente, con relación a su fabricación, al perfecto funcionamiento, y a la seguridad en su uso

Garantía:

Un año de garantía desde el momento de la entrega.



Martha Mari Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
CEP. 80593



OFICINA DE GESTION DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

HOSPITAL II-1 DR. JOSÉ PEÑA PORTUGUEZ

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



16

9. BOTADOR ANGULADO DERECHO.

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|--------------------------|---|--|
| Denominación técnica | : | BOTADOR ANGULADO DERECHO |
| Unidad de medida | : | Unidad |
| Descripción general | : | Uso quirúrgico. Botador/Elevadores de ápice derecho para extracción de restos radiculares. |
| Otra(s) Denominación(es) | : | Elevadores tipo Heidbrink |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIALES:

Acero inoxidable.

2. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS:

- Elevadores tipo Heidbrink lado derecho.
- Doble parte activa.
- Extremos y ángulos opuestos; ambos de forma lanceolada recta, con una cara ligeramente cóncava que se dirigen a lados opuestos y de bordes afilados. Mango circular con zonas estriadas, antideslizante. Longitud total de 19 a 20 cm

3. ENVASE MEDIATO: Botador angulado derecho.

Material: polímero de baja densidad.

- Características:
 - Tipo bolsa resistente.
 - Que proteja la integridad del dispositivo, condiciones de manipulación, almacenamiento, distribución y transporte en los diferentes climas del país.

4. ENVASE MEDIATO

Material: Caja de cartón que contiene 100 unidades de agujas dentales.

- Características:
 - Tipo caja de cartón resistente.
 - Que proteja la integridad del dispositivo, condiciones de manipulación, almacenamiento, distribución y transporte en los diferentes climas del país.
- * Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y su modificatoria.

5. PRESENTACIÓN:

- Botador angulado derecho unidad.


Dr. Segundo Sánchez Sarayis
GERENTE GENERAL
G.O.S. 6021



DIRECCION REGIONAL DE SALUD SAN MARTIN

HOSPITAL II-1 DR JOSE PEÑA PORTUGUEZ - TOCACHE

11

CAJA DE BIOSEGURIDAD DE CARTON X 5L

CARACTERÍSTICAS GENERALES

Especificaciones técnicas mínimas Capacidad: 5 litros Material: Rígido, impermeable, resistente al traspaso por material punzocortante.

ESPECIFICACIONES

Forma: cuadrada Rótulo: "RESIDUO PUNZOCORTANTE" - Límite de llenado $\frac{3}{4}$ partes –

Visible en ambas caras del recipiente –

Puede estar impreso en el recipiente o a través de sticker de material adhesivo plastificado.

Contar con el símbolo de bioseguridad.

Con tapa de cierre hermético que selle para evitar derrames.

29.

- **Embalaje y Rotulado:** El postor deberá considerar en su propuesta el embalaje y protección adecuada del bien, a fin de que no se dañe o deteriore el bien durante su transporte y almacenaje para su conservación

FECHA DE VENCIMIENTO: mayor a 24 meses



MARIANELA TIPTÉ PINO
QUIMICO FARMACÉUTICO
C.O.F.P. Nº 23000

38

12

ÍTEM 01: CAJA TERMICA DE POLIESTIRENO EXPANDIDO 29 cm X 24 cm X 23 cm

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : CAJA TERMICA DE POLIESTIRENO EXPANDIDO 29 cm X 24 cm X 23 cm
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Dispositivo que permite el transporte, conservación y/o almacenamiento de muestras y otros materiales de laboratorio (descartable).
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES

- Transporte de productos farmacéuticos, biosanitarios y biotecnológicos (reactivos, vacunas, insulina, muestras de laboratorios, etc.).
- Transporte de productos agro-alimentarios (lácteos, productos cárnicos, pescados y mariscos, frutas y verduras, helados, pastelería), así como productos de horticultura y jardinería, entre otros.

2. CARACTERISTICAS.

Material : PS Expandido

3. DIMENSIONES

Material : PS Expandido
Largo : 29 cm
Ancho : 24 cm
Alto : 23 cm
Capacidad : 5.10 Litros

- 1. ENVASE INMEDIATO:** paquetes conteniendo CAJA TERMICA DE POLIESTIRENO EXPANDIDO 29 cm X 24 cm X 23 cm conteniendo una (01) unidad.

2. ENVASE MEDIATO:

- Caja de cartón con resistencia adecuada para contener hasta unidades de CAJA TERMICA DE POLIESTIRENO EXPANDIDO 29 cm X 24.

3. PRESENTACION

- Caja conteniendo hasta CAJA TERMICA DE POLIESTIRENO EXPANDIDO 29 cm X 24

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - TUCACHE
T.M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - T. Tucache



HOSPITAL JOSE PEÑA PORTUGUEZ II-1 TOCACHE
DEPARTAMENTO DE ENFERMERIA



ESPECIFICACIONES TECNICAS

DENOMINACION DEL MATERIAL E INSUMO

CANULA NASAL DE ALTO FLUJO ADULTO -
TALLA M - CODIGO 032-10-161

MARCA: FLEXICAR

MODELO: VEOFLO

CARACTERISTICAS GENERALES:

- La cánula nasal Veoflo de flujo alto suministra gas humidificado y caliente, que proporciona versatilidad para cumplir con las condiciones cambiantes del paciente.
- TALLA M O MEDIANA (6 mm
- <https://www.flexicare.com/es/product/veoflo/>

FOTOGRAFIA DE REFERENCIA:



Martha Maria Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
C.E.P. 89593

14

245

CANULA YANKAUER CON OLIVA

✓ CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:

- MATERIAL: Acero inoxidable.
- CARACTERÍSTICAS: Con oliva desmontable tipo rosca con perforación central de 4.8 mm de diámetro, angulado en 2/3 distales con mango ergonómico antideslizante con ranuras longitudinales y con conector fijo estándar para el cable de succión.
- DIMENSIÓN: 28 cm.

ø 16 mm



olive

ø 7-9 mm



05-7383
YANKAUER
With central bore,
2.0mm diam,
285 mm

olive

ø 7-9 mm

05-7383
YANKAUER
With central bore,
2.0mm diam,
285 mm

Martha Maria Alaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
C.E.P. 20393



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN

HOSPITAL II-1 TOCACHE "JOSE PEÑA PORTUGUEZ"

38

CATETER ENDOVENOSO PERIFERICO N° 26 G X 1" - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : CATÉTER ENDOVENOSO PERIFÉRICO N° 26 G X 1"
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : CATÉTER ENDOVENOSO PERIFÉRICO CON SISTEMA DE SEGURIDAD, cuyo uso es para la punción arterial o venosa en procedimientos de retirada de sangre o de administración de productos farmacéuticos, con fines de diagnóstico o terapéutico. Este dispositivo es de un solo uso (descartable).
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIAL

- Catéter: Polímero Biocompatible (Poliuretano grado médico u otro flexible equivalente), radiopaco
- Aguja: Introdutor-guía de acero quirúrgico grado médico inoxidable según normas AISI-SAE 304 o 316 o ISO-7153(aceros), ISO-9626 (aguja o cánula) u otras normas compatibles con las especificaciones técnicas requeridas, declaradas en su Registro Sanitario, con pabellón de polímero grado medico (policarbonato u otro), uso clínico, transparente.
- Protector de la cánula: Polipropileno u otro de grado médico uso clínico.
- Condición **Biológica**: Estéril, atóxico e hipo alérgico.

2. CARACTERÍSTICAS

- **Catéter:**
 - Con cono de conexión tipo luer lock (6 % de conicidad) según normas internacionales ISO 594-1.
 - Cono luer con o sin alas que brinden una buena superficie de fijación y evite la rotación y desplazamiento del catéter.
 - Orificio para la colocación opcional de puntos de sutura (opcional).
 - Diseño y seguridad: Empuñadura con firme control en la inserción.
 - Tapa de control de retorno o protección con filtro hidrófobo.
 - La conexión debe ser transparente que permite visualizar el retorno de sangre.
 - La codificación de colores será de acuerdo a la Norma ISO 10555-5.
 - Con acabado uniforme en toda la superficie, resistente al acodamiento, libre de defectos que afecten su manipulación o que no permitan el fácil y firme acoplamiento entre sus componentes (cono luer del catéter con el pabellón de la aguja - introdutor guía), protector de la cánula y tapa con filtro hidrófobo en cumplimiento a los principios de bioseguridad.
 - Con memoria de forma.
 - Con cono luer firmemente ensamblado al catéter.
 - Borde superior del cono luer con topes que eviten la rotación en el momento de la inserción.
 - De uso clínico, que no interactúe con soluciones a transfundir, elastómero, resistente a acodaduras, manteniendo la permeabilidad del catéter.
- **Aguja:**
 - Con punta afilada recta biselada o tribiselada, con bisel largo y siliconizado.
 - Con sistema de seguridad que se ubica como escudo protector del bisel al retirarse del catéter, evitando pinchazos accidentales.
 - Sistema de activación: activo (retráctil) o pasivo (automático).
 - Con pabellón que brinde comodidad para la inserción evitando su rotación.
 - Con acabado uniforme en toda la superficie, libre de rebaba, corrosión a simple vista, desechos de pulidos, grietas, fisuras, fracturas.
 - Con pabellón firmemente ensamblado a la aguja (introdutor- guía).
- **Protector de cánula:**
 - Que cumpla la finalidad de diseño de fácil y seguro acoplamiento.
 - Protector de fácil manejo, diseñado para uso manual.

3. DIMENSIONES

- Calibre: 26 G x 1"

MARIANELA TIPTÉ PINO
QUÍMICO FARMACÉUTICO
C.O.F.P. N° 23000



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN

HOSPITAL II-1 TOCACHE "JOSE PEÑA PORTUGUEZ"

4. **ENVASE INMEDIATO:** Empaque tipo blíster de papel grado médico o Tyvek / polímero transparente (polietileno u otro transparente) conteniendo un (01) dispositivo.

- **Material:** papel grado médico o Tyvek/ polímero transparente (polietileno u otro transparente)
- **Características:**
 - Empaque tipo blíster termoformado
 - Una cara opaca papel grado médico o Tyvek y la otra transparente (polímero) que permita visualizar el dispositivo.
 - De sellado hermético perimétricamente.
 - Que proteja el dispositivo, las condiciones biológicas de manejo, transporte y almacenamiento.
 - De fácil apertura (PEEL OPEN), con señal y pestaña de apertura de 1cm (+/-0.2 mm).

Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N° 010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-S.A. y sus modificatorias.

5. **ENVASE MEDIATO:**

- **Material:** Cartón u otro material.
- **Características:**
 - Tipo caja resistente.
 - Que proteja la integridad del dispositivo durante su transporte y almacenamiento en los diferentes climas del país.

Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N° 010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-S.A. y sus modificatorias.

6. **PRESENTACIÓN:**

- Caja de cartón conteniendo hasta catéter endovenoso periférico con sistema de seguridad cada uno contenido en empaque tipo blíster de papel grado médico o Tyvek/ polímero transparente (polietileno u otro material transparente).

- **FECHA DE VENCIMIENTO:** Mayor a 24 meses, contados a partir de la fecha de entrega.

MARIANELA TIPTÉ PINO
QUÍMICO FARMACÉUTICO
C.O.F.P. N° 23000

16



HOSPITAL JOSE PEÑA PORTUGUEZ II-1 TOCACHE
DEPARTAMENTO DE ENFERMERIA



CINTA INDICADORA EXTERNA PARA ESTERILIZADOR A CALOR SECO
1226-19MM 3M

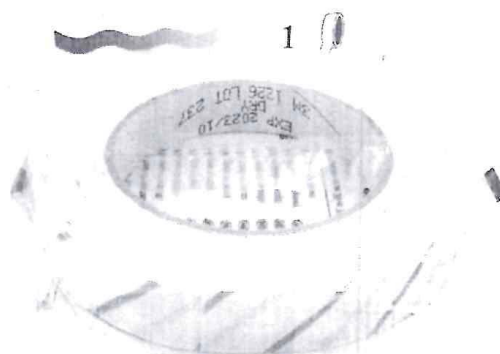
47

Especificaciones técnicas:

- Con tinta sin plomo.
- Con un respaldo estirable que minimiza el desprendimiento de la cinta durante la esterilización.
- La tinta indicadora química, impresa en un patrón de rayas diagonales, cambia de color o se vuelve más oscura cuando se expone al proceso de esterilización.

Presentación:

- Cinta de 19 mm x 50 m.
- Fecha de vencimiento: Mayor a 36 meses.
- Usado en EQUIPO BIOMÉDICO: Esterilizador de CALOR SECO.



Martha María Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
C.E.P. 80592

17



HOSPITAL JOSE PEÑA PORTUGUEZ II-1 TOCACHE
DEPARTAMENTO DE ENFERMERIA



CINTA INDICADORA SIN PLOMO PARA ESTERILIZADOR A VAPOR 1322-18MM

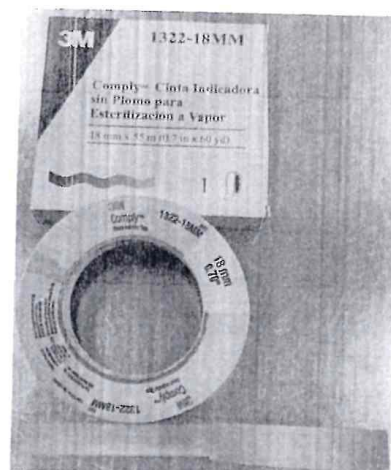
46

Especificaciones técnicas:

- Tinta sin plomo.
- Con una tinta indicadora que cambia de color durante el proceso de esterilización por vapor.
- Adhesión segura en los paquetes, con facilidad de remover y minimiza el desprendimiento.

Presentación:

- Cinta de 18 mm x 55 m (0.7 in x 60 yd)
- 1 caja por 28 unidades.
- Fecha de vencimiento: Mayor a 36 meses.
- Insumo usado en EQUIPO BIOMÉDICO: Esterilizadores a vapor de 200 litros en la marca BRAUMER, modelo HIVAC II, serie: 1719.06.6411



Martha María Alaña Quispe
LIC. ENFERMERIA
C.E.P. 80593

10



HOSPITAL JOSE PEÑA PORTUGUEZ II-1 TOCACHE
DEPARTAMENTO DE ENFERMERIA



CLORHEXIDINA AL 2% X 1 L CON DISPOSITIVO A CIRCUITO CERRADO - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : CLORHEXIDINA AL 2% X 1 L CON DISPOSITIVO A CIRCUITO CERRADO
Unidad de medida : Frasco
Grupo/clase/familia : ANTISÉPTICOS-DESINFECTANTE.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II: CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. PRINCIPIO ACTIVO : AL 2% X 1 L CON DISPOSITIVO A CIRCUITO CERRADO

- Concentración : 2G/ 100 ML- 2%
- Forma Farmacéutica : SOLUCION
- Nombre de marca : Genérico
- Vía de administración : Tópica.
- Forma de presentación : Frasco x 1 Litro.
- Temperatura : Conservar a temperatura ambiente entre 15°C-30°C y en lugar seco.

2. ENVASE INMEDIATO:

Forma de presentación y rotulado de acuerdo a lo autorizado en el Registro Sanitario correspondiente, que asegure la conservación, hermeticidad y facilidad para la dispensación de cada producto por separado, el mismo que deberá contener rotulado pirograbado; precinto de seguridad; válvula dispensadora para facilitar el uso.

La información mínima que debe contener cada producto corresponde a: Nombre del producto, Denominación Común Internacional DCI y concentración, debiendo consignar Registro Sanitario, Fecha de Vencimiento y Lote por cada unidad

3. ENVASE MEDIATO:

En cajas de cartón de acuerdo a lo autorizado en su correspondiente Registro Sanitario que permita proteger el medicamento durante su transporte, almacenamiento y distribución. El contenido máximo de envase mediano será de 12 unidades, entendiéndose cada unidad como un Frasco, según corresponda.

4. FECHA DE VENCIMIENTO: mayor a 24 meses.

Martha María Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
CER. 80593



HOSPITAL JOSE PEÑA PORTUGUEZ II-1 TOCACHE
DEPARTAMENTO DE ENFERMERIA



CLORHEXIDINA AL 4% X 1 L CON DISPOSITIVO A CIRCUITO CERRADO - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : CLORHEXIDINA AL 4% X 1 L CON DISPOSITIVO A CIRCUITO CERRADO
Unidad de medida : Frasco
Grupo/clase/familia : ANTISÉPTICOS-DESINFECTANTE.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II: CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. PRINCIPIO ACTIVO : AL42% X 1 L CON DISPOSITIVO A CIRCUITO CERRADO

- **Concentración** : 4G/ 100 ML - 4%
- **Forma Farmacéutica** : SOLUCION
- **Nombre de marca** : Genérico
- **Vía de administración** : Tópica.
- **Forma de presentación** : Frasco x 1 Litro.
- **Temperatura** : Conservar a temperatura ambiente entre 15°C-30°C y en lugar seco.

2. ENVASE INMEDIATO:

- Forma de presentación y rotulado de acuerdo a lo autorizado en el Registro Sanitario correspondiente, que asegure la conservación, hermeticidad y facilidad para la dispensación de cada producto por separado, el mismo que deberá contener rotulado pirograbado; precinto de seguridad; válvula dispensadora para facilitar el uso.
- La información mínima que debe contener cada producto corresponde a: Nombre del producto, Denominación Común Internacional DCI y concentración, debiendo consignar Registro Sanitario, Fecha de Vencimiento y Lote por cada unidad

3. ENVASE MEDIATO:

- En cajas de cartón de acuerdo a lo autorizado en su correspondiente Registro Sanitario que permita proteger el medicamento durante su transporte, almacenamiento y distribución.
- El contenido máximo de envase mediatos será de 12 unidades, entendiéndose cada unidad como un Frasco, según corresponda.

4. FECHA DE VENCIMIENTO: mayor a 24 meses.



Mantha Maria Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
CEP. 80593




HOSPITAL JOSE PEÑA PORTUGUEZ II-1 TOCACHE
DEPARTAMENTO DE ENFERMERIA



ESPECIFICACIONES TECNICAS INSUMOS

ITEM 021

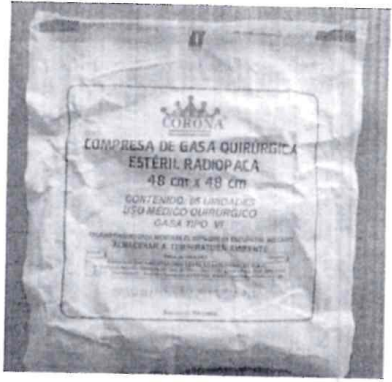
| | |
|--------------------------------|---|
| DENOMINACION DEL REQUERIMIENTO | COMPRESA QUIRÚRGICA ESTERIL |
| CARACTERISTICAS GENERALES: | Gasa tejida compuesta por dos juegos de hilaza hilos verticales que forman un cuadrado compuesto de 100% algodón tejido suave y poroso esterilizadas con óxido de etileno (EO) en PGM para esterilización |
| CARACTERISTICAS TECNICAS: | <ul style="list-style-type: none"> • Color blanco • Tejido uniforme • Sin olor • Libre de partículas extrañas, pelusas e hilachas • Bordes ocultos y cosidos • Con presencia de elementos radiopaco y asa • Absorbencia menor a los 30 segundos • Producto estéril <p>MEDIDAS: 15CM X 50CM X 5UND C/PAQUETE</p> |
| FECHA DE VENCIMIENTO: | mayor a 24 meses |
| IMAGEN REFERENCIAL: |  |

Mantha Maria Aliaga Quispe
ENC. ENFERMERIA
C.E.P. 80593



HOSPITAL JOSE PEÑA PORTUGUEZ II-1 TOCACHE
DEPARTAMENTO DE ENFERMERIA



| ESPECIFICACIONES TECNICAS INSUMOS | |
|---|---|
| ITEM 020 | |
| DENOMINACION DEL REQUERIMIENTO | COMPRESA QUIRÚRGICA ESTERIL |
| CARACTERISTICAS GENERALES: | Gasa tejida compuesta por dos juegos de hilaza hilos verticales que forman un cuadrado compuesto de 100% algodón tejido suave y poroso esterilizadas con óxido de etileno (EO) en PGM para esterilización |
| CARACTERISTICAS TECNICAS: | <ul style="list-style-type: none"> • Color blanco • Tejido uniforme • Sin olor • Libre de partículas extrañas, pelusas e hilachas • Bordes ocultos y cosidos • Con presencia de elementos radiopaco y asa • Absorbencia menor a los 30 segundos • Producto estéril <p>MEDIDAS: 48CM X 48CM X 5UND C/PAQUETE</p> |
| FECHA DE VENCIMIENTO: | mayor a 24 meses |
| IMAGEN REFERENCIAL: | |
|  | |

Martina Maria Alzaga Quispe
D.E. ENFERMERIA
C.E.P. 80593

52

205

ÍTEM 05 : CRONOMETRO DE LABORATORIO DE 4 TIEMPOS - UNIDAD

I CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : CRONOMETRO DE LABORATORIO DE 4 TIEMPOS Unidad de medida:
Unidad Descripción general : Uso: Contador ideal para laboratorios clínicos Otra (as)
Denominación(es) : Timer 4 tiempos

II CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

MATERIALES: polipropileno, metales, etc.

- Digitales que emplean oscilador de cuarzo y un circuito electrónico para medir el intervalo de tiempo
- Compuestos: fuente de poder, base de tiempo, contador y un indicador.

Condiciones biológicas: Ninguna

CARACTERÍSTICAS FÍSICAS: digital

- Control para 04 tiempos
 - Cada tiempo Tiene una alarma sonora Cronometro: 1/100 segundos
 - Pantalla: Con alarma continua y visual
 - Batería: Una (01) tipo AAA
 - Sujetador de magneto • Visualización digital
 - Controles: inicio, parada, reset.
 - Precisión: +/- 0.01 minuto.
 - Lectura de cero a 999.9 minutos

ENVASE INMEDIATO: cronometro 4 tiempos. Material: bolsa de polietileno Características: - Que proteja las condiciones de manipulación, almacenamiento, distribución y transporte en los diferentes climas del país. □ Certificado de Análisis en el que se indique el número de lote. □ Ficha de Seguridad.

ENVASE MEDIATO Material: caja de cartón

Características:

- Envasado en empaques individuales de polietileno.
- Sellado hermético
- Fácil de abrir manualmente
- Que proteja la integridad del criovial y sus condiciones biológicas.
- Que proteja las condiciones de manipulación, almacenamiento, distribución y transporte en los diferentes climas del país.
- El rotulado del empaque debe especificar en forma visible, legible, además mediante simbología, el nombre y especificaciones del producto, fecha de vencimiento, n° de lote, nombre o razón social del fabricante e importador □ Certificado de Análisis en el que se indique el número de lote. □ Ficha de Seguridad.

PRESENTACION:

- Bolsa de polietileno conteniendo 100 unidades de Criovial en empaque individual.
- Resistente al transporte, almacenamiento y distribución.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - Tocache
T.M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Tocache

24

53

CUBETA DE ACERO INOXIDABLE GN 1/1 -20MM- 2,8 LITROS

✓ **CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:**

- **MATERIAL:** Acero inoxidable.
- **CARACTERÍSTICAS:** Mango de bisturí axial, que en su extremo distal presenta ranura de acople estándar para hoja de bisturí números 18 al 36, mango con hendidura longitudinal en sus dos tercios distales con ranuras transversales en su tercio distal, con el número grabado en alto relieve en el tercio proximal del mango.
- **DIMENSIÓN:** 20MM- 2,8 LITROS



Martha Maria Anaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
CEP. 80593



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN

HOSPITAL II TUCACHE JOSE PEÑA PORTUGUEZ

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

ELECTRODOS PARA DESFIBRILACION Adulto -

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES:

Denominación técnica : ELECTRODOS PARA DESFIBRILACION
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Los electrodos se colocan sobre el tórax de una persona para medir las señales eléctricas de su corazón. Si se detecta un latido cardíaco irregular, el desfibrilador administra un pulso o descarga eléctrica para restaurar el latido normal.
Otra(s) Denominación(es) : Electrodo desfibrilador.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:

1. EMPAQUE

- Doble empaque o empaque individual.
- Exento de partículas extrañas.
- Exento rebabas y aristas cortantes.
- Rotulado: Según bases.

2. MATERIAL:

- Tipos de materiales del electrodo: Contiene Espuma de Polietileno Blanco, Lamina de
- Estaño de grado electrolítico y Gel conductivo.
- Cantidad de Gel conductivo: No menos de 9g.
- Superficie mínima combinada: 228cm² (35.3 sq in).
- Longitud total del cable de alimentación: 1.3m (4.3 ft).

3. CARACTERÍSTICA:

- Las Almohadillas se pueden colocar en cualquier posición sobre el pecho para reducir la confusión y ahorrar tiempo durante un rescate. Estas almohadillas son compatibles con todos los MODELOS MR60 compatible con MINDRAY BENEHEART (D1, D2, D3, D5, D6).
- Electrodos de desfibrilación no polarizados para adultos pensados para su uso en los modelos MINDRAY BENE HEART D1, D2, D3, D5, D6.
- Energía suministrada: 105J a 360J(220 V).
- Temperatura de Almacenamiento: 0°C a 43°C.
- Temperatura de Transporte: -30°C a +65°C.
- Aspecto: Electrodos de desfibrilación para adulto, pre-tratados con gel, autoadhesivos, desechables.

4. DIMENSIONES

- Longitud: 30 – 42 cm; 10 – 14 cm
- Diámetro: 12 y 14 Fr

5. VIDA UTIL:

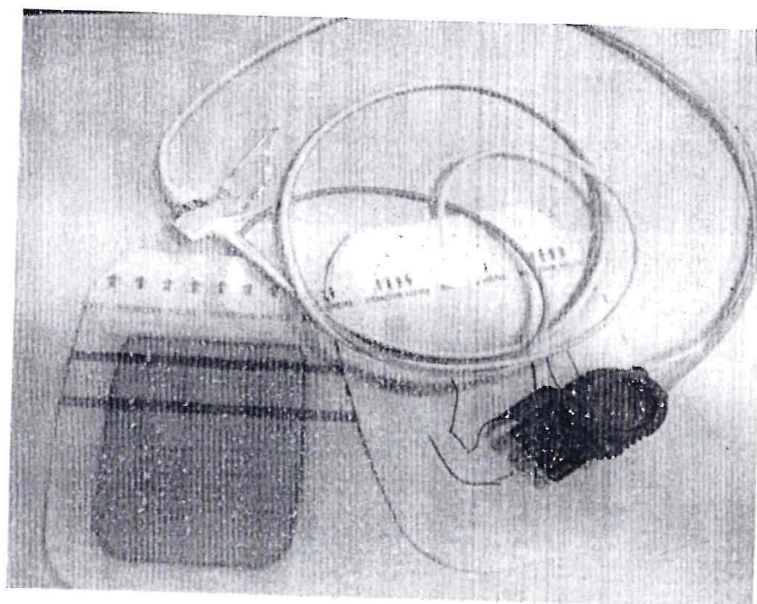
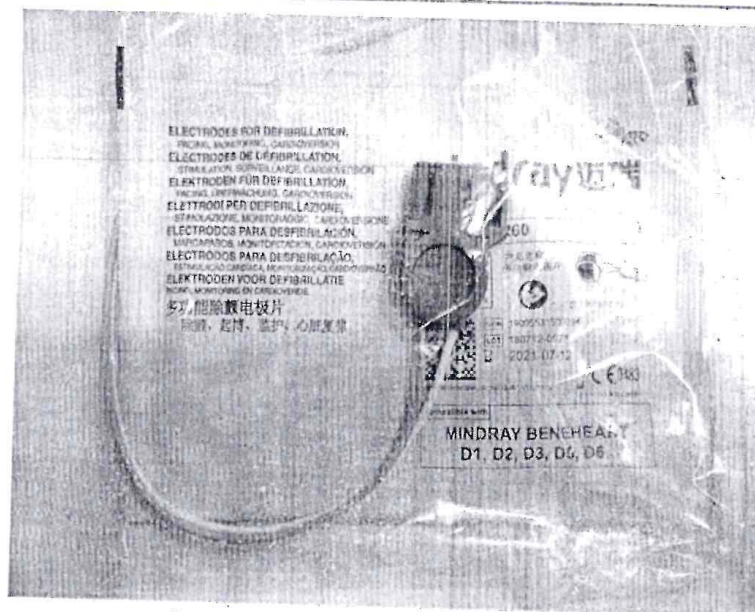
- Vida útil: 5 AÑOS desde la fecha de fabricación.

Martha María Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERÍA
CEP. 80593



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN

HOSPITAL D-1 TOCACHE "JOSE PENA PORTUGUEZ"



Manha Mara Aliaga Quispe

LIC. ENFERMERIA
CEP. 80593

Robín Jee Rodríguez Panduro
LIC. ENFERMERIA
CEP. 81927



HOSPITAL JOSE PEÑA PORTUGUEZ II-1 TOCACHE
DEPARTAMENTO DE ENFERMERIA



ELECTRODO DESCARTABLE PARA ECG NEONATAL - UNIDAD

III. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|--------------------------|---|---|
| Denominación técnica | : | ELECTRODO DESCARTABLE PARA ECG NEONATAL |
| Unidad de medida | : | Unidad |
| Descripción general | : | Dispositivo médico utilizado para monitoreo cardíaco. |
| Otra(s) Denominación(es) | : | No aplica. |

IV. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

Soporte de Foam y Gel adhesivo.
Placa metálica con botón central y cubierta de material microporoso adhesivo con gel electroconductor semisólido en cantidades suficientes para la buena toma del registro y con pestaña lateral, con adhesivo resistente (impermeable) al agua. Cables con distinción de color. Hidrogel, adhesivo y conductor patentado.

Condiciones biológicas: Aséptico, hipoalérgico, atóxico.

2. CARACTERÍSTICAS:

Son Pre alambrados. Contienen Hidrogel patentado. Maximiza la adhesión y contacto eléctrico. Minimiza el residuo y limpieza del Gel. Tiene forma redondeada. Resistente al uso rutinario (que no se deteriore durante su uso). Radio lúcido. Con sustancia autoadhesiva resistente (que no se desprege) a cambios de postura del paciente y los procedimientos de higiene, los electrodos deben tener una adherencia demostrada de por lo menos de 48 horas. Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes. Libre de látex. Interactúa con la temperatura del cuerpo. Provee excelente calidad de trazo

3. DIMENSIONES:

Neonatal, diámetro 22 x 22 mm.

4. ENVASE INMEDIATO

Multiempaque que garantice las propiedades físicas y químicas de electro conducción e integridad del producto conteniendo hasta 50 unidades por bolsa.

* Rotulado de acuerdo a lo declarado en el correspondiente Registro Sanitario, en cumplimiento a lo establecido a D.S. N° 010-97-SA su modificatoria D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-S.A. y su modificatoria.

5. FECHA DE VENCIMIENTO: mayor a 24 meses

Maria Rosa Aliaga Quispe
LICENCIADA EN ENFERMERIA
C.E.P. 80593

76



GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN

HOSPITAL II-1 "Dr. Jose Peña Portuéguez" - Tocache

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

ELECTRODO DESCARTABLE PARA ECG PEDIÁTRICO - UNIDAD

104

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|--------------------------|---|---|
| Denominación técnica | : | ELECTRODO DESCARTABLE PARA ECG PEDIÁTRICO |
| Unidad de medida | : | Unidad |
| Descripción general | : | Dispositivo médico utilizado para monitoreo cardíaco. |
| Otra(s) Denominación(es) | : | No aplica. |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

Soporte de Foam y Gel adhesivo.

Placa metálica con botón central y cubierta de material microporoso adhesivo con gel electroconductor semisólido en cantidades suficientes para la buena toma del registro y con pestaña lateral, con adhesivo resistente (impermeable) al agua.

Condiciones biológicas: Aséptico, hipoalergénico, atóxico.

2. CARACTERÍSTICAS:

Resistente al uso rutinario (que no se deteriore durante su uso) - Radio lúcido o radiopaco - Con sustancia autoadhesiva resistente (que no se despegue) a cambios de postura del paciente y los procedimientos de higiene, los electrodos deben tener una adherencia demostrada de por lo menos de 48 horas.

Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes. Libre de látex

3. DIMENSIONES:

Pediátrico, diámetro total de 18 a 34 mm (Incluyendo el botón central)

4. ENVASE INMEDIATO

Multiempaque que garantice las propiedades físicas y químicas de electroconducción e integridad del producto conteniendo hasta 50 unidades por bolsa.

* Rotulado de acuerdo a lo declarado en el correspondiente Registro Sanitario, en cumplimiento a lo establecido a D.S. N° 010-97-SA su modificatoria D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-S.A. y su modificatoria.

5. FECHA DE VENCIMIENTO: mayor a 24 meses


Juan Carlos Orellana Palomino
QUIMICO FARMACEUTICO
COFP 18576

27



GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN

HOSPITAL II-1° Dr. Jose Peña Portuéguez - Tocache

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

ELECTRODO DESCARTABLE PARA ECG ADULTO - UNIDAD

103

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|--------------------------|---|---|
| Denominación técnica | : | ELECTRODO DESCARTABLE PARA ECG ADULTO |
| Unidad de medida | : | Unidad |
| Descripción general | : | Dispositivo médico utilizado para monitoreo cardíaco. |
| Otra(s) Denominación(es) | : | No aplica. |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

Placa metálica con botón central y cubierta de material microporoso adhesivo con gel electroconductor semisólido en cantidades suficientes para la buena toma del registro y con pestaña lateral, con adhesivo resistente (impermeable) al agua.

Condiciones biológicas: Aséptico, hipoalergénico, atóxico.

2. CARACTERÍSTICAS:

Resistente al uso rutinario (que no se deteriore durante su uso) - Radio lúcido o radiopaco - Con sustancia autoadhesiva resistente (que no se desprege) a cambios de postura del paciente y los procedimientos de higiene, los electrodos deben tener una adherencia demostrada de por lo menos de 48 horas.

Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes. Libre de látex

3. DIMENSIONES:

Adulto, diámetro total de 35 a 45 mm (Incluyendo el botón central)

4. ENVASE INMEDIATO

Multiempaque que garantice las propiedades físicas y químicas de electroconducción e integridad del producto conteniendo hasta 50 unidades por bolsa.

Fecha de expiración mayor a 12 meses.

- * Rotulado de acuerdo a lo declarado en el correspondiente Registro Sanitario, en cumplimiento a lo establecido a D.S. N° 010-97-SA su modificatoria D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-S.A. y su modificatoria.

5. FECHA DE VENCIMIENTO: mayor a 24 meses


Juan Carlos Chellano Pelincho
QUÍMICO FARMACÉUTICO
CORP 15678



HOSPITAL JOSE PEÑA PORTUGUEZ II-1 TOCACHE
DEPARTAMENTO DE ENFERMERIA



| ESPECIFICACIONES TECNICAS INSUMOS | |
|-----------------------------------|---|
| ITEM 015 | |
| DENOMINACION DEL REQUERIMIENTO | EQUIPO EN Y TUR PARA IRRIGACION |
| CARACTERISTICAS GENERALES: | El sistema de irrigación y succión laparoscópica está diseñado para una aspiración y/o irrigación simple y eficiente durante los procedimientos laparoscópicos. Ayuda a limpiar la cavidad abdominal de líquidos y sangre, asegurando una intervención quirúrgica segura y eficiente. |
| CARACTERISTICAS TECNICAS: | Sistema de irrigación y succión de doble conexión MEDIDAS: 5mm LONGITUD: 33 CM |
| FECHA DE VENCIMIENTO: | mayor a 24 meses |
| IMAGEN REFERENCIAL: | |



[Signature]
Martha Patricia Quispe
LIC. ENFERMERIA
C.R. 80593

ÍTEM 07: ESCOBILLA DE NYLON PARA LAVAR TUBOS DE 13 mm X 100 mm- UNIDAD

III. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : ESCOBILLA DE NYLON PARA LAVAR TUBOS DE 13 mm X 100 mm-
UNIDAD
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Uso en laboratorio para limpieza de tubos.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

IV. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

5. MATERIALES:

- ESCOBILLA DE NYLON PARA LAVAR TUBOS DE Cerdas de Nylon.

6. CARACTERÍSTICA:

Cepillo de limpieza de frascos de tamaño grande.

Cepillo fabricado con la más alta calidad de fibra/perlón para una larga durabilidad.

El vástago del cepillo está fabricado con alambre de acero trenzado a prueba de corrosión.

7. DIMENSIONES

Diametro del cepillo: 40 mm

8. ENVASE INMEDIATO

- Con o sin empaque de protección individual en Bolsa de polímero (polietileno, polipropileno u otro), conteniendo hasta 100 unidades, resistente que proteja la integridad del dispositivo durante la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - 1 TOCACHÉ
T.M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - 1 Tocache



DIRECCION REGIONAL DE SALUD SAN MARTÍN

HOSPITAL II-1 DR JOSE PEÑA PORTUGUEZ - TOCACHE

ESPARADRAPO HIPO ALERGÉNICO DE PLASTICO 10 YARDAS X 6 CORTES - UNIDAD

112

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : ESPARADRAPO HIPO ALERGÉNICO DE PLASTICO 10 YARDAS X 6 CORTES
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Sirve para fijar dispositivos médicos (gasa, sondas, bolsas, etc.) a la superficie corporal del paciente en medicina general.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

- Tipo Plástico de uso clínico hospitalario.

Condiciones biológicas: Aséptico, atóxico, e hipoalergénico

2. CARACTERÍSTICAS:

- Cinta de material plástico, translúcida, microporosa, impregnada uniformemente, en una de sus caras con sustancia adhesivo incolora.
- Debe ser elongable y transpirable, el agente adhesivo al usarse no debe separarse de la cinta de plástico. Debe adherirse adecuadamente a la piel y al retirarse no deje residuos en la piel, no debe deformarse al corte, de fácil rasgado manual en sentido longitudinal y transversal

3. DIMENSIONES

- 6 cortes x 10 yardas

4. ENVASE INMEDIATO

- Caja de cartón conteniendo 5 cortes de esparadrapo hipo alérgico x 10 yardas de uso hospitalario que garantice las propiedades físicas e integridad del producto que resista las condiciones normales de distribución, transporte, almacenamiento y distribución.
- * Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA-D.S. N°016 - 2011-SA y su modificatoria.
- Fecha de expiración: Mayor a 24 meses.



MARIANELA TIPTÉ PINO
QUÍMICO FARMACÉUTICO
C.Q.F.P. N° 23000

30



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
HOSPITAL II-I DR JOSE PEÑA PORTUGUEZ -

FICHA TECNICA: DISPOSITIVO MEDICO
ESPECIFICACIONES TECNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

119

FILTRO ANTIBACTERIAL DESCARTABLE PARA EQUIPO DE ANESTESIA - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|--------------------------|---|--|
| Denominación técnica | : | FILTRO ANTIBACTERIAL DESCARTABLE PARA ANESTESIA |
| Unidad de medida | : | Unidad |
| Descripción general | : | Dispositivo destinado al uso en el proceso de filtración |
| Otra(s) Denominación(es) | : | No aplica |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

- Alta eficiencia electrostática con filtro de baja resistencia
- Medidas: 22 mm D.E. X 15 mm D.I. / 22 mm D.I.
- Material: PP (Polipropileno)
- Filtración bacteriana / viral 99.999% de eficiencia
- Libre de látex
- Producto desechable, para uso en un solo paciente.
- Espacio muerto: 53 ml
- Resistencia (@30LPM): 88 pa
- MPS: ~2.9 m
- Volumen tidal: > 165 ml

Condiciones biológicas: Estéril, atóxico, a pirógeno e hipoalérgico.

2. CARACTERÍSTICAS:

El Filtro Antibacteriano es un dispositivo desechable que al conectarse al circuito de ventilación o anestesia, asegura la filtración de partículas contaminantes entre el paciente y el equipo médico, con lo cual se evita la contaminación cruzada durante ventilación mecánica.

También se le conoce como filtro antibacterial / viral o filtro HEPA para ventilador mecánico, y se conecta entre el circuito y la entrada al ventilador mecánico o máquina de anestesia.

De ésta forma, el filtro retendrá el 99.99% de virus y bacterias, evitando así que se infecte tanto el equipo con los fluidos del paciente, como el paciente con las bacterias que pudiera ya tener el equipo por tratamientos anteriores.

Es importante complementar el uso del filtro antibacteriano con el uso de la nariz artificial.

3. CARACTERÍSTICAS GENERALES:

Acabado:

- Libre de fisuras, deformaciones, burbujas, oquedades, rebabas, rugosidades, roturas, desmoronamientos, material infusible,
- Libre de piezas faltantes.
- Libre de material extraño, partes chiclosas o reblandecidas, nódulos, piezas desensambladas.
- La cámara de goteo o cuenta gotas y el tubo flexible o transportador deben ser transparentes.
- Todas las superficies de los componentes deben ser lisas.
- Resistente a los ensambles, no debe tener fuga de aire.

Darwin Armando Gutiérrez Condori
QUÍMICO FARMACÉUTICO
CQFP N° 17110



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
HOSPITAL II-1 DR JOSE PEÑA PORTUGUEZ -

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

4. ENVASE INMEDIATO:

Sobre o empaque de papel grado médico/polímero transparente (Papel grado médico/poliéster u otro equivalente) o polímero (poliéster u otro equivalente), conteniendo 01 (un) equipo de transfusión de sangre con filtro.

MATERIAL:

Empaque Inmediato:

- De papel grado médico/polímero transparente (Papel grado médico/laminado/poliéster u otro de grado médico equivalente) o polímero transparente de grado médico.

CARACTERÍSTICAS: Empaque Inmediato:

- Tipo sobre o empaque compuesto por una lámina transparente que permite visualizar el dispositivo (polímero) y una lámina opaca (papel grado médico) o empaque transparente en ambas caras.
 - Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto, con diseño ajustado al tamaño del producto terminado.
 - de fácil apertura (PEEL OPEN con pestaña de apertura no menor de 1 cm (+/- 0.2 cm) o TEAR OPEN con señal de apertura) que garantice las propiedades físicas, condiciones biológicas (esterilidad e integridad del producto).
 - Exento de partículas extrañas, libre de rebabas y aristas cortantes.
 - Sellado hermético, resistente a la tensión, explosión, rasgado.
- * Rotulado de acuerdo a lo declarado en el correspondiente Registro Sanitario, en cumplimiento a lo establecido a D.S. N° 010-97-SA su modificatoria D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-S.A. y su modificatoria


5. ENVASE MEDIATO:

Caja de cartón o de otro material (plástico), resistente a la manipulación, que proteja las condiciones biológicas del dispositivo, que resista las condiciones normales de transporte y almacenamiento

6. PRESENTACION:

Caja de cartón u otro material (plástico), conteniendo hasta 50 unidades del dispositivo cada unidad contenida en bolsa o empaque de papel grado médico/polímero transparente o polímero (poliéster u otro equivalente).

7. FECHA DE VENCIMIENTO: mayor a 24 meses.


Darwin Armando Gutiérrez Condori
QUÍMICO FARMACÉUTICO
CQFP. N° 17110



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
HOSPITAL II-1 DR. JOSE PEÑA PORTUGUEZ -

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

FILTRO HUMIDIFICADOR PARA VENTILADOR MECANICO - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|--------------------------|---|--|
| Denominación técnica | : | FILTRO HME |
| Unidad de medida | : | Unidad |
| Descripción general | : | Dispositivo destinado al uso en el proceso de filtración |
| Otra(s) Denominación(es) | : | No aplica |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

- Material: PP (Polipropileno)
- Eficiencia de filtrado >99.998%
- Pérdida de humedad 6 mg H₂O/l
- Retorno de humedad calculado 32.3 mg H₂O/l
- Resistencia @30L/min 1.6 cm H₂O
- Resistencia @60L/min 2.7 cm H₂O
- Volumen comprimible 57 ml
- Peso 31 g
- Conectores 22F/15M-22M/15F
- Volumen tidal mínimo >180ml
- Libre de látex
- Producto desechable, para uso en un solo paciente.
- Espacio muerto: 53 ml
- Condiciones biológicas: Estéril, atóxico, a pirógeno e hipoalergénico.


2. CARACTERÍSTICAS:

El uso de filtros intercambiadores de calor y humedad (HME) y filtros del sistema respiratorio en el quirófano, la UCI y en otros ámbitos ayuda a solucionar los problemas comúnmente asociados a la ventilación mecánica: la adecuada humidificación del aire inspirado y las infecciones cruzadas. Para prestar apoyo al profesional clínico y para hacer frente de manera adecuada a estos desafíos, Dräger ofrece una amplia gama de filtros HME y filtros del sistema respiratorio de alto rendimiento.

3. CARACTERÍSTICAS GENERALES:

Acabado:

- Libre de fisuras, deformaciones, burbujas, oquedades, rebabas, rugosidades, roturas, desmoronamientos, material infusible,
- Libre de piezas faltantes.
- Libre de material extraño, partes chicolosas o reblandecidas, nódulos, piezas desensambladas.
- La cámara de goteo o cuenta gotas y el tubo flexible o transportador deben ser transparentes.
- Todas las superficies de los componentes deben ser lisas.
- Resistente a los ensambles, no debe tener fuga de aire.


Darwin Armando Gutiérrez Condori
QUÍMICO FARMACÉUTICO
C.O.F.P. N° 17110



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
HOSPITAL II-1 DR JOSE PEÑA PORTUGUEZ -

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

4. ENVASE INMEDIATO:

Sobre o empaque de papel grado médico/polímero transparente (Papel grado médico/poliéster u otro equivalente) o polímero (poliéster u otro equivalente), conteniendo 01 (un) equipo de transfusión de sangre con filtro.

MATERIAL:

Empaque Inmediato:

- De papel grado médico/polímero transparente (Papel grado médico/laminado/poliéster u otro de grado médico equivalente) o polímero transparente de grado médico.

CARACTERÍSTICAS: Empaque Inmediato:

- Tipo sobre o empaque compuesto por una lámina transparente que permite visualizar el dispositivo (polímero) y una lámina opaca (papel grado médico) o empaque transparente en ambas caras.
 - Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto, con diseño ajustado al tamaño del producto terminado.
 - de fácil apertura (PEEL OPEN con pestaña de apertura no menor de 1 cm (+/- 0.2 cm) o TEAR OPEN con señal de apertura) que garantice las propiedades físicas, condiciones biológicas (esterilidad e integridad del producto).
 - Exento de partículas extrañas, libre de rebabas y aristas cortantes.
 - Sellado hermético, resistente a la tensión, explosión, rasgado.
- * Rotulado de acuerdo a lo declarado en el correspondiente Registro Sanitario, en cumplimiento a lo establecido a D.S. N° 010-97-SA su modificatoria D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-S.A. y su modificatoria

5. ENVASE MEDIATO:

Caja de cartón o de otro material (plástico), resistente a la manipulación, que proteja las condiciones biológicas del dispositivo, que resista las condiciones normales de transporte y almacenamiento

6. PRESENTACION:

Caja de cartón u otro material (plástico), conteniendo hasta 50 unidades del dispositivo cada unidad contenida en bolsa o empaque de papel grado médico/polímero transparente o polímero (poliéster u otro equivalente).

7. FECHA DE VENCIMIENTO: mayor a 24 meses.


Darwin Armando Gutiérrez Condori
QUÍMICO FARMACÉUTICO
CQFP. N° 17110



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
HOSPITAL II-1 DR. JOSE PEÑA PORTUGUEZ -

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

GASA PARAFINADA 10 CM x 10 CM - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : GASA PARAFINADA ESTÉRIL 10 CM x 10 CM x 16 CAPAS x 5
Unidad de medida : Sobre x 10 unidades (cada unidad doblada o plegada en 5 capas de 10x10 cm +/-1
cm aprox.
Descripción general : Dispositivo médico Gasa de algodón tejido, impregnada con suave parafina
estéril, antiadherente. Es un vendaje con ungüento no medicado, estéril, que
asegura que la herida no sea afectada y ayuda a mantener un entorno húmedo
que contribuye a la cicatrización de la herida.

Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES

- Gasa de uso Hospitalario.

2. MATERIALES:

- Gasa: 100 % algodón natural con una trama 16 (+/-2 hilos) y urdimbre 20 (+/- 2 hilos) por pulgada cuadrada, peso en gramos/m² 19.8 a 25.2 de tejido plano, con parafina blanca esteril de acuerdo a lo establecido en la Norma Técnica Peruana N° 231-167 (Gasa Tipo VI de uso hospitalario), USP declarado en su registro sanitario.

Condiciones biológicas: Estéril, atóxico e hipoalérgico.

3. CARACTERÍSTICAS:

- Gasa: Extendida en plano horizontal.
- Soporte: gasa de estructura estructura entretejida 100% algodón
- Peso del soporte: 55g/m² ± 10%
- Impregnación: 100% parafina blanda de color blanco
- Peso de la pomada: 318g/m² ± 10%
- Apósito primario de baja adherencia para el tratamiento de heridas superficiales exudativas (quemaduras de grado I y II, laceraciones, abrasiones, lesiones por radiación, zonas donantes y receptoras de injertos de piel).

4. DIMENSIONES:

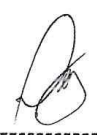
- Doblado o plegado en 5 capas cada capa de 10 x 10 cm (+/- 1cm).

5. ENVASE INMEDIATO:

Empaque individual de papel aluminio grado médico o quirúrgico conteniendo 10 unidades de gasa Doblado o plegado en 5 capas cada capa de 10 x 10 cm (+/- 1cm), en sobre de papel grado médico o aluminio y polímero transparente (Papel grado médico/poliéster u otro), con indicador de esterilización visible.

6. CARACTERÍSTICAS:

- Estéril
- Baja adherencia; no interfiere con la capa superficial de la herida y facilita una retirada atraumática
- La parafina tiene un efecto calmante sobre la herida


Darwin Armando Gutiérrez Condori
QUÍMICO FARMACÉUTICO



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
HOSPITAL II-1 DR. JOSE PEÑA PORTUGUEZ -

FICHA TECNICA: DISPOSITIVO MEDICO
ESPECIFICACIONES TECNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

- de fácil apertura (PEEL OPEN con pestaña de apertura no menor de 1 cm (+/- 0.2 cm) o TEAR OPEN con señal de apertura) que garantice las propiedades físicas, condiciones biológicas (esterilidad e integridad del producto).
 - Exento de partículas extrañas, libre de rebabas y aristas cortantes.
 - Sellado hermético, resistente a la tensión, explosión, rasgado.
- * Rotulado de acuerdo a lo declarado en el correspondiente Registro Sanitario, en cumplimiento a lo establecido a D.S. N° 010-97-SA su modificatoria D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-S.A. y su modificatoria


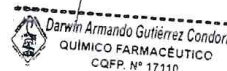
5. ENVASE MEDIATO:

Caja de cartón o de otro material (plástico), resistente a la manipulación, que proteja las condiciones biológicas del dispositivo, que resista las condiciones normales de transporte y almacenamiento

6. PRESENTACION:

Caja de cartón u otro material (plástico), conteniendo hasta 50 unidades del dispositivo cada unidad contenida en bolsa o empaque de papel grado médico/polímero transparente o polímero (poliéster u otro equivalente).

7. FECHA DE VENCIMIENTO: mayor a 24 mese



Darwin Armando Gutiérrez Condori
QUÍMICO FARMACÉUTICO
CQFP. N° 17110




HOSPITAL JOSE PEÑA PORTUGUEZ II-1 TOCACHE
DEPARTAMENTO DE ENFERMERIA



31

88

| ESPECIFICACIONES TECNICAS INSUMOS | |
|---|---|
| ITEM 008 | |
| DENOMINACION DEL REQUERIMIENTO | HIPOCLORITO DE SODIO 6%, GALON |
| CARACTERISTICAS GENERALES: | EL HIPOCLORITO DE SODIO al 6% es un líquido adecuado para la desinfección de áreas, superficies y limpieza de ropas tanto del hogar como a nivel hospitalario y salud. Actúa por el cloro que libera, con un rendimiento muy alto |
| CARACTERISTICAS TECNICAS: | Galón por De 4 Litros. De hipoclorito de sodio al 6% con taparasca. COMPOSICION QUIMICA: Apariencia a 20°C Líquido Amarillo Transparente Viscosidad a 15°C N.A. Punto de Congelación -4 °C Olor Característico al cloro Densidad a 20°C 1.10 g/cc Valor de pH 11.00 – 13.00 Solubilidad Soluble en agua Concentración (%m/v NaOCl) 6% Máx. Alcalinidad Total (%m/v NaOH) 1.67 Máx |
| FECHA DE VENCIMIENTO: | mayor a 24 meses |
| IMAGEN REFERENCIAL: | |
|  | |

Marta Lilia Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
C.E.P. 80593



DIRECCION REGIONAL DE SALUD SAN MARTIN

HOSPITAL II 1 TOCACHE

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

JERINGA DE 3 mL C/AGUJA 23 G PARA DETERMINAR GASES ARTERIALES Y
ELECTROLITOS EN SANGRE - UNIDAD -

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES:

Denominación técnica : Jeringa de Aga
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Se utilizan para toma de muestra de fluidos sanguíneos.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

- Heparina de Litio liofilizada(seca).
- La jeringa debe permitir, una mezcla rápida y homogénea del anticoagulante con la muestra.
- También debe evitar los problemas de dilución e interferencias.
- Bandeja de bioseguridad que incluye tapón y cubo protector.

Condiciones biológicas: Estéril, atóxico, apirógeno.

2. DIMENSIONES:

- Capacidad 3ml.

2. ACCESORIOS:

- Protector de aguja.
- Tope de aguja.
- Tapón de jeringa

3. ENVASE INMEDIATO:

- Estándar.

4. ROTULADO:

- De acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario, el contenido de los rótulos de los envases inmediato y mediato, deberá contener información establecida en el marco de los dispositivos legales.
- Debe indicar la palabra o símbolos que indiquen "estéril" y de "un solo uso", señalar método de esterilización empleado y fecha de esterilización.


Darwin Armando Gutiérrez Condori
QUÍMICO FARMACÉUTICO
CQFP N° 17110



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

JERINGA DESCARTABLE 60 mL SIN AGUJA – UNID

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación Técnica : JERINGA DESCARTABLE 60 mL SIN AGUJA
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : JERINGA DESCARTABLE 60 CC SIN AGUJA, sirve principalmente para la administración de fluidos o extracción de líquidos o fluidos del organismo. Es un dispositivo de un solo uso (descartable).

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIAL:

Jeringa: • Cilindro o barril con pivote: Polímero traslucido (plástico, polipropileno) de grado médico no tóxico, no reactivo.
• Embolo: Polímero (plástico, polipropileno u otro equivalente) de grado médico no tóxico, no reactivo
• Pistón: Polímero (caucho), grado médico, atóxico.

2. CARACTERÍSTICAS:

Jeringa

- Forma de cilindro de color blanco traslucido, ligeramente siliconado en el interior.
- La silicona o lubricante debe ser inerte, atóxico y que no interfiera o pueda ser disuelto con las soluciones o medicamento infundir.
- Con anillo de seguridad o retención que evite la salida accidental del embolo.
- Con ala, ceja o reborde en uno de sus extremos, que sirve de apoyo a los dedos en el momento del accionado.
- Con reducción en el extremo opuesto al ala, ceja o reborde en forma cónica formando el pivote.
- Pivote con entrada universal LUER, 6% conforme a estándar de conicidad (norma ISO 594/1), donde se adapta una aguja hipodérmica.
- La escala debe ser graduada en ml, fraccionada de 10 en 10 ml y marcas más amplias, cada 0.5 ml., con número, cada ml, de acuerdo con el Sistema Internacional de Medida, el que estará grabado en el cilindro o barril de la jeringa de forma indeleble.
- La capacidad máxima debe figurar en ml o cm³.
- Las líneas de graduación, letras, número o cualquier otro signo empleado en la escala debe ser claro, legible y de espesor uniforme.
- La posición del pivote debe estar situado en forma concéntrica o excéntrica longitudinalmente con el cilindro o barril.

Embolo

- Está formado por un vástago o guía que acciona dentro del cilindro o barril, en el extremo distal, cuenta con una saliente o base circular (cabeza) para facilitar el accionar hacia dentro (empuje) o hacia fuera, en el extremo
- opuesto cuenta con un aditamento de acoplamiento del pistón.
- La saliente o base circular (cabeza), debe tener estrías o líneas en alto relieve.

Pistón:

- Porción de polímero grado médico (caucho o hule), con dos juntas de estanqueidad (anillo superior e inferior).

3. ESPECIFICACIONES GENERALES:

Darwin Armando Gutiérrez Condori
QUÍMICO FARMACÉUTICO
CQFP. N° 17110



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

Jeringa:

- El desplazamiento de todos los componentes en su conjunto deberá ser suave.
- Libre de fuga de líquido entre el embolo y cuerpo de la jeringa.
- Los componentes que integran el dispositivo deben estar libres de rebabas interiores, perforaciones, fracturas, rugosidades, deformaciones, filos cortantes, espesor no uniforme, material o partículas extrañas.
- Los ensambles de los componentes que integran el dispositivo, deben sellarse herméticamente y no deben presentar fugas.
- El ensamble del pivote con la aguja debe ser firme no debe separarse por la acción del uso normal, no debe presentar fugas.
- No debe existir escape del líquido entre el embolo y cuerpo de la jeringa.
- Debe tener la capacidad nominal de 60 ml y graduado con escala legible con divisiones de 10 ml, con tinta negra no toxica que permita la dosificación

4. ENVASE INMEDIATO:

Sobre de papel grado médico y polímero transparente (Papel grado médico/poliéster u otro), conteniendo una Jeringa descartable 60 ML.

Características:

Empaque o envase Inmediato:

- Sobre de papel grado médico y polímero transparente (Papel grado médico/laminado/poliéster u otro de grado médico).
- Tipo sobre o empaque termoformado.
- Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto, con diseño ajustado al tamaño del producto terminado.
- De fácil apertura (peel open), con borde de apertura no menor a 0.8 cm. (+/-0.2).
- Exento de rebabas y aristas cortantes.
- Sellado hermético, resistente a la tensión, explosión, rasgado.

5. ENVASE MEDIATO:

• Material

Envase mediatto:

- Caja de cartón resistente.

• Características:

Envase mediatto:

- Que proteja y garantice las condiciones biológicas del dispositivo, que resista a las condiciones normales de transporte y almacenamiento en los diferentes climas del país.

6. PRESENTACIÓN:

- Caja de cartón conteniendo hasta 50 unidades, cada uno contenido en empaque individual de papel grado médico/polímero de grado medico transparente.

7. FECHA DE VENCIMIENTO

- Fecha de expiración mayor a 24 meses.


Darwin Armando Gutiérrez Condori
QUÍMICO FARMACÉUTICO
CQFP. N° 17110



165-166

KIT DE ROPA QUIRURGICA

- ✓ 1 Cubre mesa de instrumentos de 240 x 160 cm
- ✓ 3 Toallas absorbentes de 60 x 40 cm
- ✓ 2 Batas de cirujano
- ✓ 1 Envoltura de 150 x 150 cm
- ✓ 1 Indicador químico de esterilización
- ✓ 1 Funda mesa mayo de 65 x 150 cm
- ✓ 1 Bata de cirujano impermeable
- ✓ 4 Campos con cinta adhesiva de 80 x 80 cm
- ✓ 2 Sábanas de 200 x 160 cm
- ✓ 1 Campo operatorio de 240 x 160 cm
- ✓ 1 Bolsa para suturas con cinta adhesiva de 21 x 17 cm
- ✓ 1 Clamp umbilical
- ✓ 1 Brazaletes de identificación madre
- ✓ 2 Brazaletes de identificación infantiles
- ✓ 1 Funda de placenta

30
168
ÍTEM 14 : LAMINA CUBRE CAMARA NEUBAUER 20 mm X 26 mm X 0.4 – 10 UNIDAD

V. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : LAMINA CUBRE CAMARA NEUBAUER
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : En laboratorio como cubre cámara de Neubauer
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

VI. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

10. MATERIALES:

- Lamina rectangular de vidrio boro silicato 20 mm X 26 mm X0.4 mm Condición biológica:

11. CARACTERÍSTICA:

- Lamina rectangular de superficies planas y pulidas, bordes pulidos, con índice refracción 1.52 +/-0.01.

12. DIMENSIONES

- Longitud: 26 mm
- Ancho: 20 mm
- Espesor: 0.4 mm

13. ENVASE INMEDIATO

- Envase de polímero rígido (polietileno, PVC u otro) tipo estuche protector adecuado, conteniendo 10 unidades cada una con empaque individual plastificado, que proteja la integridad del producto durante el transporte, almacenamiento y distribución

14. PRESENTACION.

- Envase de polímero rígido conteniendo 10 unidades

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - Tocache
T.M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - Tocache



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD ALTO HUALLAGA

174

39

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

LAPIZ PARA ELECTROCAUTERIO MONOPOLAR

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : Lápiz para electrocauterio monopolar
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : se utiliza a menudo en intervenciones quirúrgicas para extirpar tejidos dañinos o indeseados.
También se puede utilizar para cauterizar y sellar vasos sanguíneos.
Otra(s) Denominación(es) : Electrobisturí monopolar

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. EMPAQUE

- Individual.
- Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto.
- Peel open.
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
- Rotulado: Según bases.

2. MATERIAL

- Mixto: polímero y metal de uso quirúrgico.
- Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes.
- Condición biológica: Estéril, atóxico, hipoalergénico.

3. CARACTERÍSTICA:

- Entrada universal adaptable a cualquier tipo de equipos de electrocauterios existentes en el hospital.
- Con electrodo intercambiable.
- Electrodo, lápiz y cable de extensión compatibles.

4. DIMENSIONES

- Estándar.

5. ENVASE INMEDIATO:

• Características:

- Empaque individual estéril
- Fácil de abrir
- Sellado herméticamente

* Rotulado de acuerdo a lo declarado en su correspondiente registro sanitario, en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N° 010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-SA y su modificatoria.

Darwin Armando Gutiérrez Condori
QUÍMICO FARMACÉUTICO
COFP. N° 17110



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD ALTO HUALLAGA

FICHA TÉCNICA: PRODUCTO NO REGISTRABLE
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

LIGADURA PARA VENOPUNCION O TUBO DE HULE DE LATEX

277

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|--------------------------|---|--|
| Denominación técnica | : | LIGADURA PLANA PARA VENOPUNCION O TUBO DE HULE LATEX 1/8X1/32X 15 METROS |
| Unidad de medida | : | Rollo |
| Descripción general | : | Uso en laboratorio para la extracción de sangre |
| Otra(s) Denominación(es) | : | Ligadura plana para extracción de sangre de 45 cm aprox. Con dispositivo de ajuste y liberación. |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIALES:

- Látex grado médico.

Condición biológica:

2. CARACTERÍSTICA:

- Flexible, a traumático, libre de partes reblandecidas, chiclosas
- Con memoria de forma.
- Con dispositivo de ajuste y liberación.

3. DIMENSIONES

- Largo: 45 cm (+/-5 cm)

4. ENVASE INMEDIATO

- Bolsa de polímero o estuche conteniendo una unidad, resistente que proteja la integridad del producto durante el transporte, almacenamiento y distribución

5. PRESENTACION.

- Bolsa o caja conteniendo hasta 20 unidades cada uno en bolsa de polímero o estuche.
- Fecha de expiración: Mayor a 24 meses.

Maria Ana Alaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
CEP. 80593



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD ALTO HUALLAGA

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

MALLA DE POLIPROPILENO 15 cm x 15 cm - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : MALLA DE POLIPROPILENO 15 cm x 15 cm
Unidad de medida : UNIDAD
Descripción general : Malla Quirúrgica de monofilamentos de Polipropileno sintética no absorbible, esterilizado por Óxido de Etieno.
Otra(s) Denominación(es) : No Aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

2.1 COMPONENTES Y MATERIALES:

Monofilamentos de Polipropileno sintética no absorbible.

2.2 CARACTERÍSTICAS:

Monofilamentos de Polipropileno sintética

- Permite una respuesta fibroblástica a través de los intersticios de la malla formando una pared fibrosa fuerte, es inerte en caso de infección
- Tienen un alto grado de flexibilidad, lo cual permite un excelente manejo para acomodar y reforzar los defectos tisulares, adaptándose perfectamente a los movimientos del paciente.

2.3 ENVASE INMEDIATO:

Envase de protección:

- Material: cartón
- Tipo sobre de fácil apertura, sellado hermético y seguro.
- Con señalización de apertura.
- Que proteja la integridad y condición biológica del dispositivo.
- Resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución

2.4 PRESENTACION:

- Sobre de cartón conteniendo una (01) malla quirúrgica.
- Resistente al manipuleo, transporte, almacenamiento y distribución.
- Fecha de vencimiento: 5 años.

2.5 EMBALAJE:

- sobre de cartón conteniendo 1 una unidad malla quirúrgica


Darwin Armando Gutierrez Condori
QUÍMICO FARMACÉUTICO
CQFP. N° 1711



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN

DIRECCION REGIONAL DE SALUD ALTO HUALLAGA

FICHA TÉCNICA: PRODUCTO NO REGISTRABLE

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

MANGA MIXTA 10 cm X 200 m

III. CARACTERÍSTICAS GENERALES:

Denominación Técnica : MANGA MIXTA SIN FUELLE PARA ESTERILIZAR 10 cm X 200 m
ROLLO.

Unidad de medida : Unidad.
Descripción general : Manga mixta sin fuelle para esterilizar en rollo, dispositivo medico usado
en sala de operaciones

IV. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:

5. EMPAQUE

- Individual.
- Que garantice las propiedades físicas e integridad del producto.
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
- Rotulado: según bases

6. MATERIAL

- Polietileno de uso hospitalario.
- Condición Biológica: esteril, aséptico, hipocalérgico, atóxico.

7. CARACTERÍSTICAS

- Sin defectos ni agujeros.
- Resistente al uso rutinario (que no se deteriore durante su uso) y que no pierda sus propiedades y características físicas.
- Transparente.
- Rollo continuo por 60 m a más.
- Fecha de vencimiento mayor a 24 meses

8. DIMENSIONES

(*) Medidas de acuerdo al requerimiento del usuario.

Martha Maria Ataga Quispe
LIC. ENFERMERÍA
CEP. 30393



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN

DIRECCION REGIONAL DE SALUD ALTO HUALLAGA

FICHA TÉCNICA: PRODUCTO NO REGISTRABLE
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD
MANGA MIXTA 15 cm X 200 m

182.

V. CARACTERÍSTICAS GENERALES:

Denominación Técnica : MANGA MIXTA SIN FUELLE PARA ESTERILIZAR 15 cm X 200 m
ROLLO.

Unidad de medida : Unidad.
Descripción general : Manga mixta sin fuelle para esterilizar en rollo

VI. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

9. EMPAQUE

- Individual.
- Que garantice las propiedades físicas e integridad del producto.
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
- Rotulado: según bases

10. MATERIAL

- Polietileno de uso hospitalario.
- Condición Biológica: esteril, aséptico, hipoalérgico, atóxico.

11. CARACTERÍSTICAS

- Sin defectos ni agujeros.
- Resistente al uso rutinario (que no se deteriore durante su uso) y que no pierda sus propiedades y características físicas.
- Transparente.
- Rollo continuo por 60 m a más.
- Fecha de vencimiento mayor a 24 meses

12. DIMENSIONES

(*) Medidas de acuerdo al requerimiento del usuario.

Martha Maria Ahaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
CER. 80593



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD ALTO HUALLAGA

FICHA TÉCNICA: PRODUCTO NO REGISTRABLE
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD
MANGA MIXTA 20cm X 200 m

VII. CARACTERÍSTICAS GENERALES:

Denominación Técnica : MANGA MIXTA SIN FUELLE PARA ESTERILIZAR 20 cm X 200 m
ROLLO.

Unidad de medida : Unidad.
Descripción general : Manga mixta sin fuelle para esterilizar en rollo

VIII. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

13. EMPAQUE

- Individual.
- Que garantice las propiedades físicas e integridad del producto.
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
- Rotulado: según bases

14. MATERIAL

- Polietileno de uso hospitalario.
- Condición Biológica: esteril, aséptico, hipoalérgico, atóxico.

15. CARACTERÍSTICAS

- Sin defectos ni agujeros.
- Resistente al uso rutinario (que no se deteriore durante su uso) y que no pierda sus propiedades y características físicas.
- Transparente.
- Rollo continuo por 60 m a más.
- Fecha de vencimiento mayor a 24 meses

16. DIMENSIONES

(*) Medidas de acuerdo al requerimiento del usuario.

Martha María Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERÍA
CEP. 80593



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN

DIRECCION REGIONAL DE SALUD ALTO HUALLAGA

FICHA TÉCNICA: PRODUCTO NO REGISTRABLE

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

MANGA MIXTA 7.5 cm X 200 m

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES:

- Denominación Técnica : MANGA MIXTA SIN FUELLE PARA ESTERILIZAR 7.5 cm X 200 m ROLLO.
- Unidad de medida : Unidad.
- Descripción general : Manga mixta sin fuelle para esterilizar en rollo, dispositivo medico muy utilizado en sala de operaciones.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:

1. EMPAQUE

- Individual.
- Que garantice las propiedades físicas e integridad del producto.
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
- Rotulado: según bases

2. MATERIAL

- Polietileno de uso hospitalario.
- Condición Biológica: esteril, aséptico, hipoalérgico, atóxico.

3. CARACTERÍSTICAS

- Sin defectos ni agujeros.
- Resistente al uso rutinario (que no se deteriore durante su uso) y que no pierda sus propiedades y características físicas.
- Transparente.
- Rollo continuo por 60 m a más.
- Fecha de vencimiento mayor a 24 meses

4. DIMENSIONES

(*) Medidas de acuerdo al requerimiento del usuario.



Martha Mercedes Quispe
LIC. ENFERMERÍA
C.E.P. 80593



HOSPITAL JOSE PEÑA PORTUGUEZ II-1 TOCACHE
DEPARTAMENTO DE ENFERMERIA



MANGA MIXTAS CON FUELLE PARA ESTERILIZAR DE 250 mm (25 CM) x 100 METROS (ROLLO)

Especificaciones técnicas:

- Empaques para esterilización compuestos por una cara de papel de grado médico de 60 g/m2 y una cara de laminado plástico transparente de 55 g/m2.
- Confeccionado con cuatro capas con adhesivo interlaminar.
- Incorporan un indicador químico impreso para vapor, óxido de etileno y formaldehído que vira de color durante el proceso de esterilización.
- Alta resistencia física.
- Alta resistencia al sellado de 180°C a 200°C sin ocasionar rotura del film y/o rasgado del papel al abrir el empaque.
- Indicadores rectangulares de 2.5 cm de largo, impresos dentro del sellado de la manga, que facilitan la interpretación del resultado después del viraje.
- El film ofrece despegado íntegro sin romperse. No deja residuos de plástico en el papel de la manga.
- Presentación en rollos continuos.
- Son transparentes para permitir la fácil identificación del contenido.
- Las propiedades del producto se encuentran en conformidad con: ISO 9001: 2008 e ISO 13485: 2003.

Presentación:

- 1 rollo de mixto sin fuelle 250 mm x 100 mts.
- 2 rollos / caja.
- Fecha de vencimiento: Mayor a 36 meses.
- Usado en EQUIPO BIOMÉDICO: Esterilizadores a vapor de 200 litros en la marca BRAUMER, modelo HIVAC II, serie: 1719.06.6411



Martha Nara Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
CEP. 00093



48

185

MANGOS DE BISTURI N°3

✓ **CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:**

- **MATERIAL:** Acero inoxidable.
- **CARACTERÍSTICAS:** Mango de bisturí axial, recto que en su extremo distal presenta ranura de acople estándar para hoja de bisturí, números 10 al 15. Mango con ranuras transversales en su tercio distal, con el número grabado en alto relieve.

13.5

- **DIMENSIÓN:**
cm.



1/1

Monika Maria Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERÍA
CER. 80593

49

186

MANGO DE BISTURÍ N. 4 DE 13.5 CM

✓ **CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:**

- **MATERIAL:** Acero inoxidable.
- **CARACTERÍSTICAS:** Mango de bisturí axial, que en su extremo distal presenta ranura de acople estándar para hoja de bisturí números 18 al 36, mango con hendidura longitudinal en sus dos tercios distales con ranuras transversales en su tercio distal, con el número grabado en alto relieve en el tercio proximal del mango.
- **DIMENSIÓN:** 13.5 cm

BB 084 R
No. 04
Mango de bisturí



1/1

Martha Maria Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
CEP. 80593



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD ALTO HUALLAGA

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

128-

MÁSCARA DE OXÍGENO CON RESERVORIO PEDIÁTRICO - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : **MÁSCARA DE OXÍGENO CON RESERVORIO PEDIÁTRICO**
Unidad de medida : **Unidad.**
Descripción general : **Cuyo uso es para la aplicación de oxígeno medicinal.**
Otra(s) Denominación(es) : **No aplica**

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIALES:

- Máscara: Polímero sintético, transparente, de uso clínico hospitalario, acabado : Libre de rebabas y aristas cortantes
- Bolsa reservorio conectada a la máscara,
- Línea de oxígeno.

Condiciones biológicas: Aséptico, atóxico e hipoalergénico.

2. CARACTERÍSTICAS:

- Suave, flexible, de forma anatómica con clip metálico fijados en sus extremos, ajustable a la nariz, con sujetador a la cabeza graduable.
- Conector de la máscara adaptable herméticamente a la conexión del balón de oxígeno
- Línea de oxígeno transparente con memoria de forma.
- De preferencia debe contar con una bolsa para protección después de su uso.

3. DIMENSIONES:

- Estándar pediátrico.

4. ENVASE INMEDIATO:

- Individual tipo bolsa de polímero (polietileno, PVC u otros), que garantice la integridad y propiedades físicas del producto, exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes, de fácil apertura y conservación del dispositivo durante su uso.
- * Rotulado de acuerdo a lo declarado en el correspondiente Registro Sanitario, en cumplimiento a lo establecido a D.S. N° 010-97-SA su modificatoria D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-S.A. y su modificatoria.

5. PRESENTACIÓN:

- Caja de cartón resistente, que resguarden los envases inmediatos en el transporte, almacenaje, apilamiento y distribución, conteniendo hasta 100 unidades.

6. FECHA DE VENCIMIENTO: mayor a 24 meses.

Darwin Armando Gutierrez Condori
QUÍMICO FARMACÉUTICO
COFP. N° 17110



HOSPITAL JOSE PEÑA PORTUGUEZ II-1 TOCACHE
DEPARTAMENTO DE ENFERMERIA



CIDEX OPA – ORTOFTALDEHIDO, SOLUCION DE GRAN PODER DESINFECTANTE

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : **CIDEX OPA**
Unidad de medida : **Frasco**
Grupo/clase/familia : **ANTISÉPTICOS-DESINFECTANTE.**
Otra(s) Denominación(es) : **No aplica**

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1 PRINCIPIO ACTIVO: Ortoftaldehido 0,55%

- **Concentración** : 0,55%
- **Forma Farmacéutica** : SOLUCION
- **Nombre de marca** : Genérico
- **Vía de administración** : Tópica.
- **Forma de presentación** : Frasco x 1 Galón (3.78 litros)
- **Temperatura** : Conservar a temperatura ambiente entre 15°C-30°C y en lugar seco.

2. ENVASE INMEDIATO:

Forma de presentación y rotulado de acuerdo a lo autorizado en el Registro Sanitario correspondiente, que asegure la conservación, hermeticidad y facilidad para la dispensación de cada producto por separado, el mismo que deberá contener rotulado pirograbado; precinto de seguridad; válvula dispensadora para facilitar el uso.

La información mínima que debe contener cada producto corresponde a: Nombre del producto, Denominación Común Internacional DCI y concentración, debiendo consignar Registro Sanitario, Fecha de Vencimiento y Lote por cada unidad

3. ENVASE MEDIATO:

En cajas de cartón de acuerdo a lo autorizado en su correspondiente Registro Sanitario que permita proteger el medicamento durante su transporte, almacenamiento y distribución. El contenido máximo de envase mediano será de 12 unidades, entendiéndose cada unidad como un Frasco, según corresponda.

4. FECHA DE VENCIMIENTO: mayor a 24 meses

Maria Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
C.E.P. 80593



HOSPITAL II-1 DR. JOSÉ PEÑA PORTUGUEZ
SERVICIO DE OBSTETRICIA.

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



52 ÍTEM 49: PAPEL MILIMETRADO PARA ELECTROCARDIOGRAMA 80mm x 20 m

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|--------------------------|---|---|
| Denominación técnica | : | PAPEL MILIMETRADO PARA ELECTROCARDIOGRAMA 80mm x 20 m |
| Unidad de medida | : | Rollo |
| Descripción general | : | Uso en cardiología |
| Otra(s) Denominación(es) | : | Rollo de Papel térmico para EKG |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICA:

- Formato: bobina;
- Largura da bobina: 80mm;
- Extensión de Bobina: 20m;
- Tipo de registro: TÉRMICO;
- Alta sensibilidad para registro térmico en contacto;
- Fabricación: nacional con materia prima (celulosa) de alta cualidades;



OFICINA DE GESTION DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

HOSPITAL II-1 DR. JOSÉ PEÑA PORTUGUEZ

SERVICIO DE OBSTETRICIA.

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



ESPECIFICACIONES TECNICAS

**DENOMINACION DEL
REQUERIMIENTO**

PAPEL TERMICO PARA ECOGRAFIA

CARACTERÍSTICAS GENERALES

- El papel térmico es un tipo de papel que es sensible al calor y que imprime a través de una tecnología llamada "impresión térmica directa", es decir, imprime por calor, no por tinta.
- CODIGO: TYPE V High Density 110 mm x 18 m

FOTOGRAFIA DE REFERENCIA





OFICINA DE GESTION DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

HOSPITAL II-1 DR. JOSÉ PEÑA PORTUGUEZ

SERVICIO DE OBSTETRICIA.

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



54

199.

ESPECIFICACIONES TECNICAS

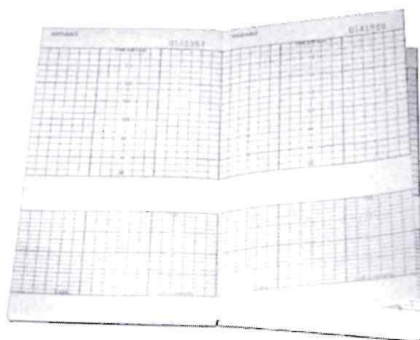
DENOMINACION DEL INSUMO

PAPEL TERMICO FETAL 152X90X150
COROMETRICS 4305 AAO

CARACTERÍSTICAS GENERALES

- Papel tipo Z
- Medida: 152 x 90mm
- Paquete individual con 50 Hojas

FOTOGRAFIA DE REFERENCIA



FARMACIA

202-203-204

**REQUERIMIENTO N° 001-2023/ HOSPITAL II-1 "DR JOSÉ PEÑA
PORTUGUEZ" TOCACHE / SERVICIO DE DIAGNOSTICO POR IMÁGENES**

Señor
DR. JULIO MONTOYA OXOLON
DIRECTOR HOSPITAL II-1 JPP TOCACHE

CON ATENCION: AREA LOGISTICA

ASUNTO: REQUERIMIENTO DEL SERVICIO DE IMAGENOLOGIA PERIODO ANUAL

ENERO- DICIEMBRE 2023

FECHA: Tocache, 24 de enero del 2023

TRAMITE DOCUMENTARIO

.....

.....

.....

.....

.....

.....

Mediante el presente me dirijo a Usted para manifestarle mi cordial saludo y a la vez hacer llegar el requerimiento y ficha técnica de materiales de trabajo para el Servicio de Diagnóstico por Imágenes del Hospital Tocache II-1 correspondiente a los meses ENERO-DICIEMBRE 2022 a fin de realizar el trabajo encomendado con la eficiencia demandada.

FICHA TECNICA: PELICULAS RADIOGRAFICAS
(película fototermográfica de alta calidad, diseñada específicamente
para las impresoras láser DRYVIEW)

| | |
|---|--|
| EQUIPO | IMPRESORA LASER |
| MARCA | CARESTREAM |
| *MODELO DE IMPRESORA – SALA DE MAMOGRAFIA *MODELO DE IMPRESORA – SALA DE RAYOS "X" | *DRYVIEW 5950 LASER IMAGER *DRYVIEW 5700 LASER IMAGER |
| PELICULAS | LASER IMAGING FILM |
| TAMAÑO DE PELICULA | 25 43 cm (14 x 17 pulg.) Rayos x 25 x 30 cm (10 x 12 pulg.) mamografía 20 x 25 cm (8 x 10 pulg.) Rayos x |

06 cajas
06 cajas
12 cajas

DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - 1 TOCACHE

Hora: 08:12 am N°:

Fecha: 26/01/23

Recibido:

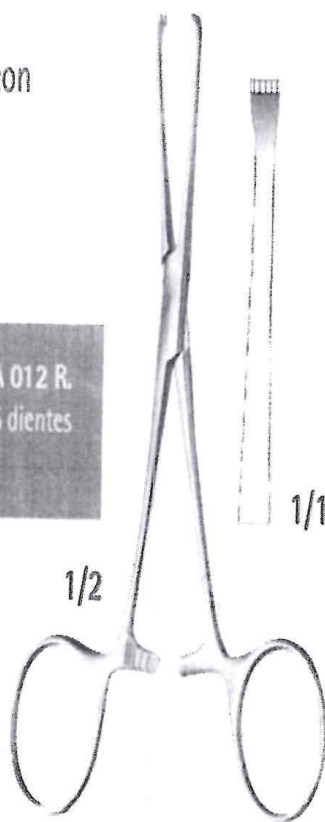
56

131-132

PINZA ALLIS 25 CM (25 cm)

- **MATERIAL:** Acero inoxidable.
- **CARACTERÍSTICAS:** Parte operativa: Con extremo distal dentado de 4x5 recta. Caja de traba lisa, mango recto ergonómico con cremallera de 3 a más clics con anillos completos.
- **DIMENSIÓN:** 18 cm.

Pinzas para tejido Baby-Allis con
dientes ideales para sujetar la
musculatura abdominal.



Martha Maria Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
CER. 80593

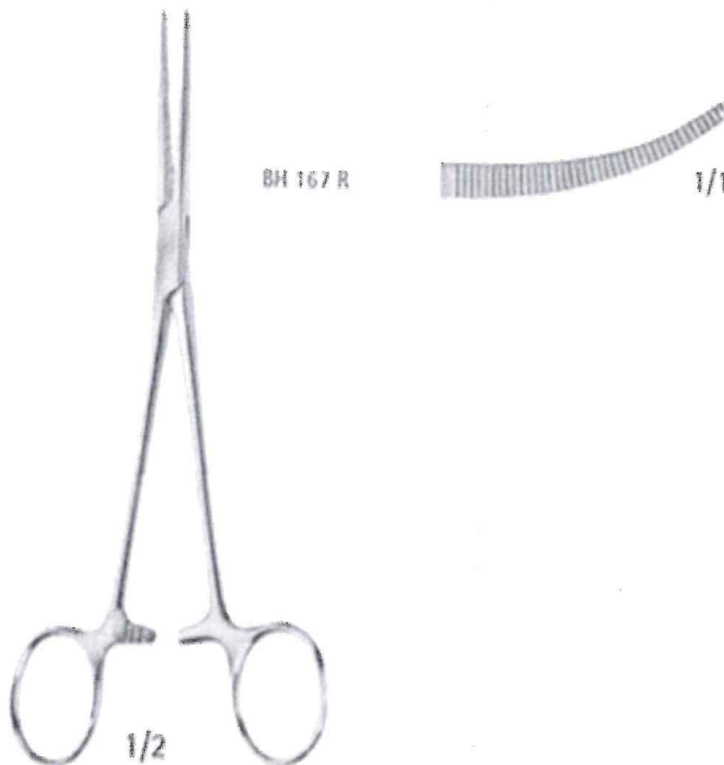
118

57

PINZA CRILLER CURVO 14 CM

✓ **CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:**

- **MATERIAL:** Acero inoxidable.
- **CARACTERÍSTICAS:** Pinza hemostática con mandíbula curva. Parte operativa: Cara interna con ranuras transversales en toda la mandíbula. Caja de traba lisa, mango ergonómico recto con cremallera de 3 a 5 clics y anillos completos.
- **DIMENSIÓN:** 14 cm



Martha María Quispe
LIC. ENFERMERÍA
CEP. 80393

50

124-125

PINZA DE DISECCION CON UÑA 15 CM Y 18 CM

✓ **CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:**

- **MATERIAL:** Acero inoxidable.
- **CARACTERÍSTICAS:** Con dos ramas unidas en su extremo proximal, en parte operativa presenta dientes 1x2. Con ranuras transversales antideslizantes en la superficie externa del tercio medio y superficie interna lisa.
- **DIMENSIÓN:** 15 cm y 18 cm.
- **CANTIDAD:** 30 unidades de cada 15 cm y 30 unidades de 18 cm.



STANDARD 1:2



Manha Maso Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
CEP. 80593

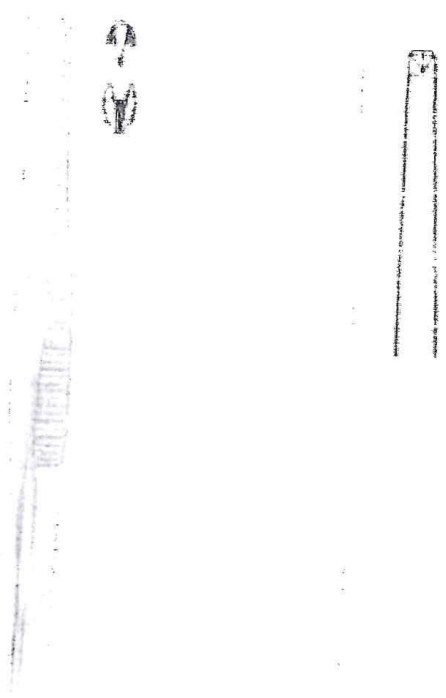
59

124-125

PINZA DE DISECCION CON UÑA 15 CM Y 18 CM

✓ **CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:**

- **MATERIAL:** Acero inoxidable.
- **CARACTERÍSTICAS:** Con dos ramas unidas en su extremo proximal, en parte operativa presenta dientes 1x2. Con ranuras transversales antideslizantes en la superficie externa del tercio medio y superficie interna lisa.
- **DIMENSIÓN:** 15 cm y 18 cm.
- **CANTIDAD:** 30 unidades de cada 15 cm y 30 unidades de 18 cm.



STANDARD 1:2

Martha Maza Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
CEP. 80593

121. 122. 123.

60

INSTRUMENTAL

PINZA DE DISECCION SIN UÑA 15 CM, 18 CM Y 30CM

✓ **CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:**

- **MATERIAL:** Acero inoxidable.
- **CARACTERÍSTICAS:** Pinza de dos ramas unidas en su extremo proximal, sin dientes con ranuras transversales en cara interna (parte operativa), ranuras transversales en tercio medio de superficie externa y
- superficie interna lisa.
- **DIMENSIÓN:** 15 cm, 18 cm y 30cm
- **CANTIDAD:** 50 unidades de cada 15 cm, 40 unidades de 18 cm y 10 unidades de cada 30 cm.

STANDARD

Maria Ailiaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
CEP. 80593

64

121

122

123

INSTRUMENTAL

PINZA DE DISECCION SIN UÑA 15 CM, 20 CM Y 30CM

✓ **CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:**

- **MATERIAL:** Acero inoxidable.
- **CARACTERÍSTICAS:** Pinza de dos ramas unidas en su extremo proximal, sin dientes con ranuras transversales en cara interna (parte operativa), ranuras transversales en tercio medio de superficie externa y
- superficie interna lisa.
- **DIMENSIÓN:** 15 cm, 18 cm y 30cm
- **CANTIDAD:** 50 unidades de cada 15 cm, 40 unidades de 18 cm y 10 unidades de cada 30 cm.

STANDARD

Martha Mera Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
CEP 60593

62

121

122

123

INSTRUMENTAL

PINZA DE DISECCION SIN UÑA 15 CM, 18 CM Y 30CM

✓ CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:

- MATERIAL: Acero inoxidable.
- CARACTERÍSTICAS: Pinza de dos ramas unidas en su extremo proximal, sin dientes con ranuras transversales en cara interna (parte operativa), ranuras transversales en tercio medio de superficie externa y superficie interna lisa.
- DIMENSIÓN: 15 cm, 18 cm y 30cm
- CANTIDAD: 50 unidades de cada 15 cm, 40 unidades de 18 cm y 10 unidades de cada 30 cm.



Martha María Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERÍA
CEP. 00593

113

63

PINZA FOERSTER CURVA DE 20 CM

- ✓ **CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:**
 - ✓ **MATERIAL:** Acero inoxidable.
 - ✓ **CARACTERÍSTICAS:** Con extremo distal recto que termina en forma de anillo oval. Con parte operativa: ranuras transversales gruesas en cara interna. Caja de traba lisa, mango recto, con cremallera de 4 a 6 clics y anillos completos.
 - ✓ **DIMENSIÓN:** 20 cm.



FOERSTER-BALLENGER

AF 202/20 20,0 cm/8" AF 203/20



AF 200/25



AF 201/25

Martha Maria Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERÍA
CEP. 80593

64

114

PINZAS FOERSTER RECTA DE 18 CM

✓ CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:

- ✓ **MATERIAL:** Acero inoxidable.
- ✓ **CARACTERÍSTICAS:** Con extremo distal recto que termina en forma de anillo oval. Con parte operativa: ranuras transversales gruesas en cara interna. Caja de traba lisa, mango recto, con cremallera de 4 a 6 clics y anillos completos.
- ✓ **DIMENSIÓN:** 18 cm.
- ✓ **MATERIAL:** Acero inoxidable.

Pinzas para polipos, tampones y esponjas.
Pinces à polypes, à tampons et à éponges.
Pinze per polipi, tamponi e spugne.

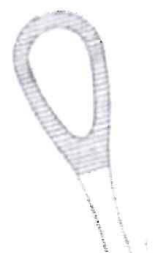


FOERSTER-BALLENGER



AF 200/18
AF 200/20

18,0 cm/7"
20,0 cm/8"



AF 201/18
AF 201/20



AF 202/18

18,0 cm/7"
AF 203/18



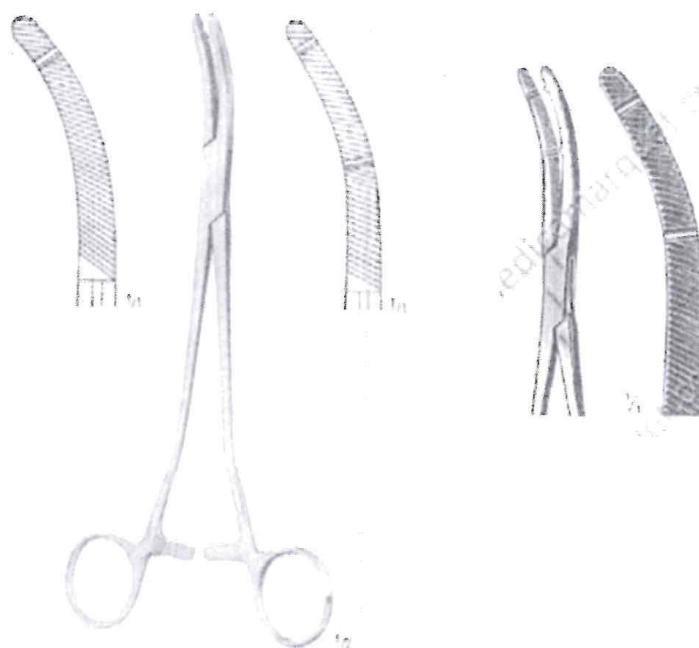
[Signature]
Mertha Maria Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERÍA
SER. 80593

134

PINZA HEANY 2 DIENTE 21 CM

✓ **CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:**

- **MATERIAL:** Acero inoxidable.
- **CARACTERÍSTICAS:** Con mandíbulas semicurvas, ranuras oblicuas en ambas superficies internas de su mandíbula. Hendiduras transversales en el tercio distal y medio de una de sus ramas y en la otra presenta estructura dentada que engasta en ambas hendiduras. Caja de traba lisa. Mango ergonómico recto con cremallera de 4 a 6 clics y anillos completos.
- **DIMENSIÓN:** 21 cm.



HEANEY
AA 511/21 21.0 cm/8.3"
AA 511/23 23.0 cm/9"

Martha Maria Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
CEP. 80593

119

62

PINZAS MOSQUITO HALSTEAD CURVO 12.5 CM

✓ CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:

- **MATERIAL:** Acero inoxidable.
- **CARACTERÍSTICAS:** Pinza con mandíbulas curva, sin diente, con ranuras transversales en toda la mandíbula. Caja de traba lisa, mango recto ergonómico, con cremallera de 3 a 4 clics y anillos completos.
- **DIMENSIÓN:** 12.5 cm.



1/2

BH 110 R



BH 111 R



BH 120 R



BH 121 R



1/1

Mar ha Maria Aliaga Quispe
LIC. EN ENFERMERIA
CEP. 80503

120

62

PINZA MOSQUITO HALSTEAD RECTO 12 CM

✓ CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:

- **MATERIAL:** Acero inoxidable.
- **CARACTERÍSTICAS:** Pinza con mandíbulas recta semicurvas sin diente, con ranuras transversales en toda la mandíbula, caja de traba lisa; mango recto ergonómico, con cremallera de 3 a 4 clics y anillos completos.
- **DIMENSIÓN:** 12.5 cm.



1/2



BH 110 R

BH 111 R

BH 120 R

BH 121 R

1/1

Martha María Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERÍA
C.E.P. 80593



OFICINA DE GESTION DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

HOSPITAL II-1 DR. JOSÉ PEÑA PORTUGUEZ

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



56. PINZA PORTA AGUJA 14 cm -UNIDAD-

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : PINZA PORTA AGUJA 14 cm
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Es una pinza hecha de acero inoxidable para sutura.
Otra(s) Denominación(es) : Pinza Baumgartner estriada.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIALES:

- Acero inoxidable.
- Condiciones biológicas: Aséptico

2. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS:

- Compuesta por dos varillas metálicas estriadas unidas por un extremo dentado o puntiagudo (con extremo interno estriado).
- Parte activa con mandíbulas rectas de 14 mm y 2 mm de ancho en el extremo
- Convencional para sutura.

3. ENVASE INMEDIATO:

- Características:
 - Tipo bolsa resistente.
 - Que proteja la integridad del dispositivo, condiciones biológicas.
 - Que proteja las condiciones de manipulación, almacenamiento, distribución y transporte en los diferentes climas del país.
- * Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y su modificatoria.

4. ENVASE MEDIATO

Material: polímero de baja densidad.

- Características:
 - Tipo bolsa resistente.
 - Que proteja la integridad del dispositivo, condiciones de manipulación, almacenamiento, distribución y transporte en los diferentes climas del país.
- * Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y su modificatoria.

5. PRESENTACIÓN:

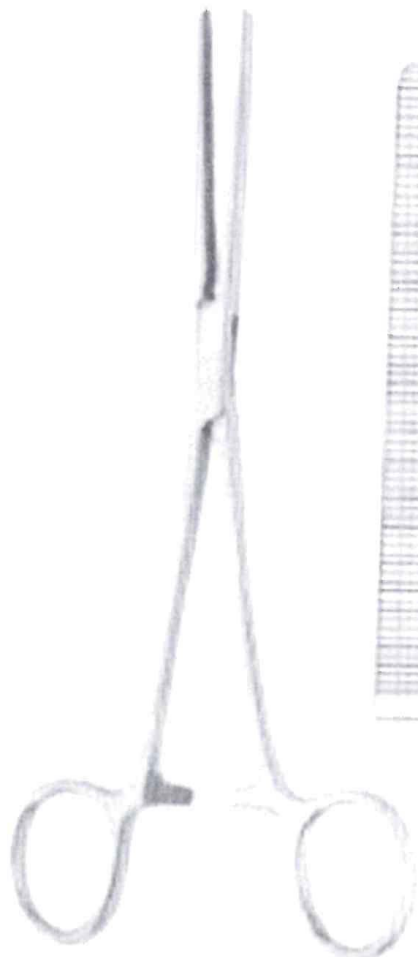
- Unidad.


Dr. Segundo Sánchez Saravia
CIRUJANO DENTISTA
6-8-9, 2023

PINZA ROCHESTER PEAN RECTA 22 CM

✓ **CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:**

- **MATERIAL:** Acero inoxidable.
- **CARACTERÍSTICAS:** Rochester-pean con mandíbula recta. Parte operativa: Con ranuras transversales totales. Caja de traba lisa, mango ergonómico recto con cremallera de 4 a 6 clics y anillos completos.
- **DIMENSIÓN:** 22 cm.



ROCHESTER-PEAN

Martha María Alegre Quispe
LIC. ENFERMERÍA
CEP: 80593

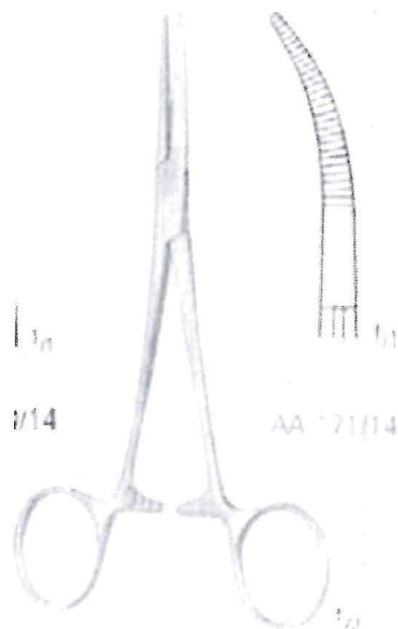
116

22

PINZAS KELLY CURVO 14 CM

✓ CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:

- **MATERIAL:** Acero inoxidable.
- **CARACTERÍSTICAS:** Hemostática con mandíbula curva. Parte operativa: Con ranuras transversales en sus 2/3 distales. Caja de traba lisa, mango ergonómico recto con cremallera de 3 a 5 clics y anillos completos.
- **DIMENSIÓN:** 14 cm.



KELLY
14,0 cm/5 1/2"

Martha Maria Akaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
C.E.P. 80598



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
HOSPITAL II-1 DR JOSE PEÑA PORTUGUEZ-TOCACHE

FICHA TÉCNICA

TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE N° 6.5 mm CON BALON

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE N° 6.5 mm CON BALON
Unidad de medida : Sobre x 1 unidad.
Descripción general : Se usa para limpiar las vías respiratorias del paciente (succión de flemas o secreciones). Es de un solo uso (descartable).
Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

- Cloruro de polivinilo (PVC de grado médico) siliconizado sin látex, transparente, libre de DEHP
- Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes.

Condiciones biológicas: Estéril, hipoalérgico, atóxico.

2. CARACTERÍSTICAS:

- El tubo endotraqueal debe adaptarse a la anatomía humana y tener resistencia al torcimiento según el método establecido en la Norma ANSI-Z 79,14 "American National Standard for Anesthetic Equipment Tracheal Tubes"(NOM-134-SSA1-1995) u otra norma que se adapte a las especificaciones técnicas.
- Tubo con balón o globo inflable de baja presión y alto volumen, concordante con el tamaño del tubo y balón piloto (la distancia máxima del globo al borde del bisel es de 15 mm).
- Las características del globo ó balón deben ser según NOM-139-SSA1-1995.
- Con dispositivo luer lock y válvula de insuflado adaptable a cualquier tipo de jeringa (balón piloto).
- Con orificio de Murphy.
- Con línea radiopaca longitudinal.
- El tubo endotraqueal debe tener en el extremo distal un conector adaptador universal que debe ensamblar firme y libre de fugas con los adaptadores ó conectores de los aparatos ó equipos de ventilación.
- Tubo con graduación en cm.
- Tiempo de vida útil no menor de 3 días.

3. DIMENSIONES:

- D. Interno : 6.5 mm (+/-0.15)
- D. Externo: 8.38 a 8.78 mm
- Longitud: 290 mm (+/-10 mm).
- Escala : 26 Fr

NORA DANAÉ GAVIRIA TANANTA
QUIMICO FARMACEUTICO
C.Q.F.P. 19278



FICHA TÉCNICA

4. ENVASE INMEDIATO

Empaque individual, tipo sobre de una cara opaca papel grado médico y la otra transparente (polímero) que permita visualizar el dispositivo conteniendo un Tubo Endotraqueal descartable N° 6.5 mm con balón, de fácil apertura manualmente (peel open o tear open), con señal de apertura, resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.

* Rotulado de acuerdo a lo declarado en su correspondiente registro sanitario, en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N° 010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

5. ENVASE MEDIATO

- Caja de cartón u de otro material (plástico) conteniendo hasta 10 unidades, cada uno en empaque Individual de papel grado medico/polímero transparente, que permita visualizar el dispositivo.

* Rotulado de acuerdo a lo declarado en su correspondiente registro sanitario, en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N° 010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

- Resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- Fecha de expiración mayor a 24 meses.



FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

YODO POVIDONA (ESPUMA) 7.5 g/100 mL - SOLUCIÓN x 1 L

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : YODO POVIDONA
Unidad de medida : Unidad
Grupo/Clase/Familia : Antiséptico – Desinfectante.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. **PRINCIPIO ACTIVO** : Yodo Povidona
- **Concentración** : 7.5g (7.5%) / 100mL
 - **Forma Farmacéutica** : Solución (Espuma)
 - **Nombre de marca** : Genérico
 - **Vía de administración** : tópico
 - **Forma de presentación** : Frasco x 1L
 - **Temperatura** : Conservar a temperatura ambiente entre 15 a 30°C y en un lugar seco.

2. ENVASE INMEDIATO:

Frasco de polietileno (plástico, PVC) solo se aceptara el producto de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario correspondiente, que asegure la conservación, hermeticidad y facilidad para la dispensación del producto el mismo que deberá contener rotulado pirograbado, el cual deberá ser nítido, indeleble al manejo usual y fácilmente legible, con cierre hermético tapa dispensadora que facilite el uso, tapón de rosca con precinto de seguridad que garantice la integridad del producto y de fácil apertura exento de rebabas y aristas cortantes.

La información mínima que debe contener cada producto corresponde a: nombre del producto, denominación común internacional DCI y concentración debiendo consignar Registro Sanitario, Fecha de Vencimiento y Lote por cada unidad.

3. ENVASE MEDIATO:

- En cajas de cartón de acuerdo a lo autorizado en su correspondiente Registro Sanitario, que permita proteger el medicamento durante su transporte, almacenamiento y distribución. El contenido máximo del envase mediano será de 12 a 24 unidades entendiéndose cada unidad como un frasco, según corresponda.
- Fecha de expiración: Mayor a 24 meses.


NORA DANAB GAVIRIA TANANTA
QUÍMICO FARMACEÚTICO
C.Q.F.P. 19276



FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

YODO POVIDONA (ESPUMA) 8.5 g/100 mL - SOLUCIÓN x 1 L

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : YODO POVIDONA
Unidad de medida : Unidad
Grupo/Clase/Familia : Antiséptico – Desinfectante.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. **PRINCIPIO ACTIVO** : Yodo Povidona
- **Concentración** : 8.5g (8.5%) / 100mL
 - **Forma Farmacéutica** : Solución(espuma)
 - **Nombre de marca** : Genérico
 - **Vía de administración** : tópico
 - **Forma de presentación** : Frasco x 1 L.
 - **Temperatura** : Conservar a temperatura ambiente entre 15 a 30°C y en un lugar seco.

2. **ENVASE INMEDIATO:**

Frasco de polietileno (plástico, PVC) solo se aceptara el producto de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario correspondiente, que asegure la conservación, hermeticidad y facilidad para la dispensación del producto el mismo que deberá contener rotulado pirograbado, el cual deberá ser nítido, indeleble al manejo usual y fácilmente legible, con cierre hermético tapa dispensadora que facilite el uso, tapón de rosca con precinto de seguridad que garantice la integridad del producto y de fácil apertura exento de rebabas y aristas cortantes.

La información mínima que debe contener cada producto corresponde a: nombre del producto, denominación común internacional DCI y concentración debiendo consignar Registro Sanitario, Fecha de Vencimiento y Lote por cada unidad.

3. **ENVASE MEDIATO:**

- En cajas de cartón de acuerdo a lo autorizado en su correspondiente Registro Sanitario, que permita proteger el medicamento durante su transporte, almacenamiento y distribución. El contenido máximo del envase mediano será de 12 unidades entendiéndose cada unidad como un frasco, según corresponda.
- Fecha de expiración: Mayor a 24 meses.

A handwritten signature in blue ink, appearing to read "Nora", is written over a blue rectangular stamp. The stamp contains the text "NORA DANAÉ GAVIRIA TAMANTA", "QUÍMICO FARMACÉUTICO", and "C.Q.F.P. 19278".

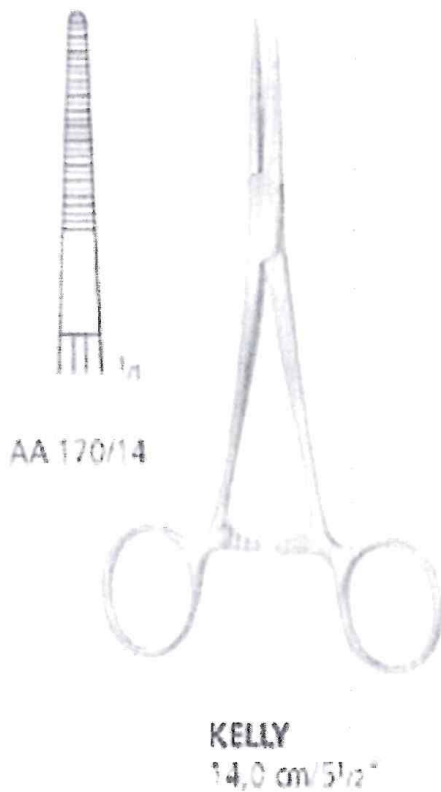
117

23

PINZAS KELLY RECTOS 14 CM

✓ **CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:**

- **MATERIAL:** Acero inoxidable.
- **CARACTERÍSTICAS:** Hemostática con mandíbula recta. Parte operativa: Con ranuras transversales en sus 2/3 distales. Caja de traba lisa, mango ergonómico recto con cremallera de 3 a 5 clics y anillos completos.
- **DIMENSIÓN:** 14 cm.



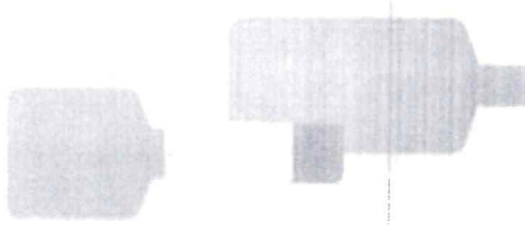

Martha María Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
CEP 60393



HOSPITAL JOSE PEÑA PORTUGUEZ II-1 TOCACHE
DEPARTAMENTO DE ENFERMERIA



219-220

| ESPECIFICACIONES TECNICAS INSUMOS | |
|--|---|
| ITEM 017 | |
| DENOMINACION DEL REQUERIMIENTO | PLACAS PARA ELECTROCIRUGIA ADULTO-PEDIATRICO (B-BRAUN) |
| CARACTERISTICAS GENERALES: | Adecuado para diferentes tipos de cirugía. Fijación firme a prueba de capa adhesiva especial, segura y cómoda Proporcione series para adultos, pediátricos y bebés. Tipo bipolar |
| CARACTERISTICAS TECNICAS: | - HT-PA2 Bipolar ADULTO Medida 210×105+/-5mm - HT-PB2 Bipolar PEDIATRICO Medida 150×90+/-5mm |
| FECHA DE VENCIMIENTO: | mayor a 24 meses |
| IMAGEN REFERENCIAL: | |
|  | |
|  | |



DIRECCION REGIONAL DE SALUD SAN MARTIN
HOSPITAL II-1- JOSE PEÑA PORTUGUEZ- TOCACHE

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

SONDA NASOGÁSTRICA N° 10 Fr – UNI

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación Técnica : SONDA NASOGÁSTRICA N° 10 Fr
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : SONDA NASOGÁSTRICA, es un tubo flexible que se introduce a través de la nariz o boca en el estómago pasando por el esófago y se utiliza para la alimentación, lavados y drenajes gástricos, administración de droga y otros agentes orales tales como carbón activo. Producto de un solo uso (descartable)
Sinonimia : Sonda gastronasal tipo LEVIN

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

- **Sonda:** Polímero transparente o translucido grado medico (Plástico u otro de grado medico).
- **Adaptador o pabellón:** plástico semirrígido tipo campana.

2. CARACTERÍSTICAS:

- **Sonda:**
 - Tubo de superficie uniforme, flexible y transparente.
 - Con una línea radiopaca en la pared del tubo.
 - En su extremo distal ensamblado firmemente a un adaptador o pabellón tipo campana.
 - Debe extenderse con facilidad una vez retirado de su empaque mediano.
 - No debe presentar deformaciones ni enrollamientos, acodamientos o colapsamientos.
 - Con memoria de forma.
 - Debe ser de fácil inserción y manejo.
 - En su extremo proximal debe tener un orificio en la punta con bordes uniformes redondeados y cuatro orificios laterales de forma oval o circular sobre la pared del tubo, diametralmente opuestos y escalonados, colocados a distancia que permita obtener un flujo continuo.
 - En la superficie debe tener cuatro acotamientos con grabado firme e indeleble.
 - La superficie del producto que se ponga en contacto con los líquidos administrados, fluidos corporales o tejidos, no deben contener sustancias que puedan disolverse o provocar reacciones con los mismos.
 - No debe interferir con las soluciones a infundir.
- **Adaptador o pabellón:**
 - Tipo campana, con entrada cónica universal.
 - Debe estar ensamblado firme y herméticamente al extremo distal de la sonda.
 - Si es de color, debe ser de un color firme.

3. CARACTERÍSTICAS GENERALES:

- De acabado uniforme
- Libre de burbujas, oquedades, rebabas, rugosidades, roturas, delaminaciones, desmoronamientos, material infusible, material extraño, partes chiclosas o reblandecidas, nódulos, bordes filosos.
- No debe tener piezas sueltas o desensambladas, piezas faltantes.
- **Condición biológica:** Atóxica, estéril y libre de pirógenos.



DIRECCION REGIONAL DE SALUD SAN MARTIN
HOSPITAL U-1- JOSE PEÑA PORTUGUEZ- TOCACHE

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

76

4. DIMENSIONES:

- Calibre: 10 Fr
- Diámetro Interior: 2.93 - 3.07 mm
- Diámetro externo: 4.42 - 4.82 mm
- Longitud aproximada: 90 cm (+/- 10 cm).

5. ENVASE INMEDIATO: Empaque de papel grado medico/polímero transparente de grado médico que permita visualizar el dispositivo, conteniendo 01 unidad.

- **Material:** Papel grado medico/polímero grado medico transparente
- **Características:**
 - De fácil apertura (peel open). que garantice las propiedades físicas, condiciones biológicas e integridad del producto.
 - Con pestaña de apertura de 1 cm (+/-0.2)
 - El extremo proximal de la sonda (conector universal con control de flujo) debe coincidir con la señal de apertura del empaque.

6. ENVASE MEDIATO:

- **Material:** Caja de cartón u de otro material (plástico)
- **Características:**
 - Resistente a la manipulación, condiciones de almacenamiento y distribución en los diferentes climas del país.

7. PRESENTACIÓN:

- Caja de cartón u de otro material (plástico) conteniendo hasta 10 unidades, cada uno en empaque individual de papel grado medico/polímero transparente, que permita visualizar el dispositivo.
- **FECHA DE VENCIMIENTO:** mayor a 24 meses.


Jaime R. Yauri Salazar
QUÍMICO FARMACEÚTICO
CQFP. 16908



DIRECCION REGIONAL DE SALUD SAN MARTIN
HOSPITAL U-1- JOSE PEÑA PORTUGUEZ- TOCACHE

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

SONDA RECTAL N.º 26

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------|--|
| Denominación técnica | : SONDA RECTAL |
| Unidad de medida | : Unidad |
| Grupo/Clase/Familia | : Emergencia y cuidados intensivos. |
| Otra(s) Denominación(es) | : N.º 26 |
| USO | : Dispositivo médico, uniforme, flexible en forma de tubo, con dos orificios laterales para su uso por vía rectal con fines diagnósticos y tratamiento quirúrgico del paciente |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICA:

- Acabado libre de rebabas y aristas cortantes.
- Textura uniforme.
- De punta roma sin orificio (ciego) con dos orificios laterales.
- El otro extremo abierto.
- La unión de la sonda con el conector debe ser resistente(hermético)
- El Lumen de la sonda debe ser uniforme en toda su extensión, incluye la unión con el conector.

2. MATERIAL:

- Poliuretano o PVC de uso clínico hospitalario, de acuerdo a las normas internacionales de calidad.
- Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes.

3. CONDICION BIOLOGICA:

- Estéril, atóxico, apirógeno, hipoalergénico.

4. EMPEQUE:

- Individual.
- Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto.
- Peel Open.
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
- Rotulo: Según bases.

5. DIMENSIONES:

- Longitud 40cm de largo.

➤ Fecha de expiración mayor a 24 meses.



Jaime R. Yauri Salazar
QUÍMICO FARMACEÚTICO
CQFP. 16908



DIRECCION REGIONAL DE SALUD SAN MARTIN
HOSPITAL II-1- JOSE PEÑA PORTUGUEZ- TOCACHE

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

SONDA VESICAL TIPO NELATON N.º 12 – UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : SONDA VESICAL TIPO NELATON N.º 12
Unidad de medida : Sobre x 1 unidad.
Descripción general : Uso clínico, de aspiración y lavado color natura transparente. Es de un solo uso (descartable).
Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

- Plástico transparente (Polivinil o similar de uso clínico), acabado libre de rebabas y aristas cortantes

Condiciones biológicas: Estéril, hipoadérgico, atóxico.

2. CARACTERÍSTICAS:

- Es anatómico a la cavidad oral
- De bordes romos, con canal central
- Consistencia semirrígida, atóxico.

3. DIMENSIONES:

- Estándar Calibre N°: 12 mm

4. ENVASE INMEDIATO


- Empaque tipo sobre de una cara opaca papel grado médico y la otra transparente (polímero) que permita visualizar el dispositivo conteniendo un Tubo Orofaringeo o de Mayo Descartable N° 12, de fácil apertura manualmente (peel open o tear open), con señal de apertura, resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- Rotulado de acuerdo a lo declarado en su correspondiente registro sanitario, en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N° 010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-SA y sus modificatorias

5. ENVASE MEDIATO

- Caja de cartón u de otro material (plástico) conteniendo hasta 10 unidades, cada uno en empaque Individual de papel grado médico/polímero transparente, que permita visualizar el dispositivo.
- Rotulado de acuerdo a lo declarado en su correspondiente registro sanitario, en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N° 010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

6. FECHA DE VENCIMIENTO

- Fecha de expiración mayor a 24 meses.



Jaime R. Yauri Salazar
QUÍMICO FARMACÉUTICO
CQFP. 16908



DIRECCION REGIONAL DE SALUD SAN MARTIN
HOSPITAL II-1- JOSE PEÑA PORTUGUEZ- TOCACHE

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

SONDA VESICAL TIPO NELATON N° 16 Fr - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|--------------------------|---|--|
| Denominación técnica | : | SONDA VESICAL TIPO NELATON N° 16 Fr |
| Unidad de medida | : | Unidad. |
| Descripción general | : | Tubos flexibles de uso en las áreas de nefrología y urología para el drenado de fluidos corpóreos de la vejiga a través de la uretra, en incontinencia urinaria, retención urinaria, cirugía de próstata o genitales y otras afecciones medicas tales como esclerosis múltiple, lesión de la médula espinal o demencia etc. Producto de un solo uso (descartable). |
| Otra(s) Denominación(es) | : | No aplica |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1.- MATERIALES:

- Sonda: Polímero transparente o traslucido grado medico (Poliuretano, silicona u otro grado medico).
- Adaptador o pabellón: Polímero grado medico (Poliuretano, o plástico semirrígido) tipo campana.

Condición biológica: Estéril, atoxico e hipo alergénico.

2.- CARACTERÍSTICAS:

- Sonda:
 - Tubo de superficie uniforme, flexible y transparente.
 - Extremo distal con punta roma sin orificio (ciego), dos orificios laterales de forma oval o circular sobre la pared del tubo, diametralmente opuestos, colocados a distancia que permita obtener un drenaje continuo.
 - Con una línea radiopaca en la pared del tubo (opcional).
 - En su extremo proximal ensamblado firmemente a un adaptador o pabellón tipo campana de acoplamiento universal adaptable a todo tipo de colectores o tubos de acoplamiento.
 - Debe extenderse con facilidad una vez retirado de su empaque mediato.
 - Con memoria de forma.
 - No debe presentar deformaciones ni enrollamientos, acodamientos o colapsamientos.
 - Debe ser de fácil inserción y manejo.
 - La superficie del producto que se ponga en contacto con los líquidos de drenaje, fluidos corporales o tejidos, no deben contener sustancias que puedan disolverse o provocar reacciones con los mismos.
- Adaptador o pabellón:
 - Tipo campana, con entrada cónica universal.
 - Debe estar ensamblado firme y herméticamente al extremo distal de la sonda.
 - Si es de color, debe ser de un color firme.
 - De acoplamiento universal y hermético, con todos los tipos de colectores.
 - Libre de fugas.

3.- CARACTERÍSTICAS GENERALES

- De acabado uniforme
- Libre de burbujas, oquedades, rebabas, rugosidades, roturas, delaminaciones, desmoronamientos, material infusible, material extraño, partes chiclosas o reblandecidas, nódulos, bordes filosos.
- No debe tener piezas sueltas o desensambladas, piezas faltantes.



DIRECCION REGIONAL DE SALUD SAN MARTIN
HOSPITAL II-1- JOSE PEÑA PORTUGUEZ- TOCACHE

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

85

4.- DIMENSIONES:

- Calibre : 16 Fr
- Longitud aproximada : 40 (+/- 5 cm).

5.- ENVASE INMEDIATO.

- Empaque individual de papel grado medico/polímero transparente o empaque de polímero transparente de grado médico que permita visualizar el dispositivo, conteniendo 01 unidad.
 - De fácil apertura (peel open o tear open). que garantice las propiedades físicas, condiciones biológicas e integridad del producto.
 - Con pestaña de apertura de 1 cm (+/-0.2) (peel open)
 - Con señal de apertura (tear open)
 - El extremo proximal de la sonda (conector universal) debe coincidir con la señal de apertura del empaque.
- * *Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y sus modificatorias.
- Resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución en los diferentes climas de la región.

6.- ENVASE MEDIATO:

- Material: Caja de cartón u otro material (plástico)
- * *Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y sus modificatorias.
- Resistente al transporte, almacenamiento y distribución.

7.- PRESENTACION:

- Caja de cartón u de otro material (plástico) conteniendo hasta 10 unidades, cada uno en empaque individual de papel grado medico/polímero transparente o polímero transparente que permita visualizar el dispositivo.
- Fecha de expiración mayor a 24 meses.



Jaime R. Yauri Salazar
QUÍMICO FARMACEÚTICO
CQFP. 16908



DIRECCION REGIONAL DE SALUD SAN MARTIN
HOSPITAL II-1- JOSE PEÑA PORTUGUEZ- TOCACHE

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

SUTURA CATGUT CRÓMICO 2 C/A ½ CIRCULO REDONDO 40 mm x 70 cm – UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : SUTURA CATGUT CRÓMICO 2 C/A ½ CIRCULO REDONDO 40 mm x 70 cm
Unidad de medida : Unidad.
Descripción general : Se utiliza para ligar tejidos blandos en intervenciones y procedimientos de reparación en cirugías médicas.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

- Sutura absorbible:
- Hebra: Sintética multifilamentosa y entrelazada, teñido por la adición de un color para aumentar su visibilidad durante su uso USP (Farmacopea de los Estados Unidos), BP (Farmacopea Británica) vigente, NTP 399.119-2009, NOM-067-SSA1 u otra norma que enmarque las especificaciones requeridas).
- Aguja: acero inoxidable, grado medico uso clínico, con punta afilada según normas AISI-SAE o ISO-7153(aceros), ISO-9626 (aguja o cánula). estéril.
- Compuesto soluble: crómico.

Condiciones biológicas: Estéril, apirógeno, atóxico, hipo alergénico

2. CARACTERÍSTICA:

- Sutura: Con solución perseverante
 - Libre de nódulos, roturas, material extraño, piezas desensambladas, colores diferentes, porciones planas y separación de capas.
 - El color debe ser homogéneo.
 - Libre de deshilachamientos.
 - Debe ser resistente al ensamble de la hebra con la aguja de acuerdo al promedio de resistencia establecido en la Norma Técnica declarada en su registro sanitario.
 - Debe ser resistente a la tensión no menor al promedio de resistencia: 1.950 Kgf. (USP vigente u otra norma que enmarque las especificaciones referidas).
 - El diámetro promedio de la sutura no debe exceder 0.500-0.599 mm.
 - La digestión enzimática o absorción debe ser de 15-25 (horas).
- Aguja:
 - De forma círculo redondo
 - A simple vista no debe tener indicios de corrosión o depósitos de cobre.
 - Indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y de la hebra.
 - Libre de rebabas y/o aristas cortantes, puntas romas o deformes, fisuras, fracturas, marcas de esmerilados, ralladuras, áreas rugosas, muescas, poros y deformaciones.
 - Al final debe tener un pulido a espejo.

3. DIMENSIONES:

- Sutura:
 - Calibre: 2
 - Longitud: 70 cm (+/- 5 cm).
- Aguja:
 - C/A ½ CIRCULO REDONDO.
 - Longitud: 40 mm.



DIRECCION REGIONAL DE SALUD SAN MARTIN
HOSPITAL II-1- JOSE PEÑA PORTUGUEZ- TOCACHE

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

4. ENVASE INMEDIATO

- *Empaque inmediato: Material: Aluminio/Aluminio.*
- *Empaque de protección: Papel grado medico/polímero transparente (polietileno u otro) de grado médico.*

Características: Una sutura enrollada en cubierta de grado médico, contenida en empaque de Aluminio/Aluminio, en sobre de protección de papel grado medico/polímero transparente (polietileno u otro) de grado médico.

• **Empaque inmediato:**

- *Sutura enrollada sobre si misma de tal forma que evite en lo posible el manipuleo excesivo en el momento de su uso, la sutura enrollada debe protegerse con una cubierta de papel grado medico resistente que preserve su forma y facilite su dispensación en el momento del uso.*
- *Debe garantizar la seguridad, condiciones biológicas e integridad del dispositivo.*
- *Con sellado hermético perimétricamente.*
- *De fácil apertura (Tear open), con señal de apertura.*
- *Exento de partículas extrañas, aristas cortantes.*

• **Empaque o sobre de protección:**

- *Que garantice la esterilidad e integridad del producto.*
- *De fácil apertura (peel open), con pestaña de apertura de 1 cm (+/- 2 mm).*
- *Con una cara opaca (papel grado medico) y la otra (polímero) transparente, que permita visualizar el rotulado con las especificaciones requeridas y autorizadas en su registro sanitario de acuerdo a la normativa actual vigente.*
- *Exento de partículas extrañas.*

* **Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-SA. y su modificatoria.*

5. ENVASE MEDIATO

- *Material: cartón tipo caja.*
- *Características:*
- *Resistente a la manipulación, condiciones de almacenamiento y distribución en los diferentes climas de la región.*

* **Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-SA. y su modificatoria.*

6. PRESENTACION.

- *Caja de cartón conteniendo hasta 50 sobres o empaques de protección cada sutura enrollada en cubierta de grado médico y cubierta soluble contenida en empaque de Aluminio/polímero transparente termoformado (polietileno u otro).*
- *Fecha de expiración: Mayor a 2 años.*


Jaime R. Yauri Salazar
QUÍMICO FARMACEÚTICO
CQFP. 16908



DIRECCION REGIONAL DE SALUD SAN MARTIN
HOSPITAL II-1- JOSE PEÑA PORTUGUEZ- TOCACHE

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 2/0 C/A 1/2 CIRCULO CORTANTE 30 mm x 70 cm - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 2/0 C/A 1/2
CIRCULO CORTANTE 30 mm x 70 cm
Unidad de medida : Unidad.
Descripción general : Cuyo uso médico quirúrgico es la aproximación de tejidos internos, ligaduras y suturas de piel, incluyendo su uso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos, manteniendo su resistencia.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICAS, COMPONENTES Y MATERIALES:

- Acabado: Libre de rebabas y/o aristas cortantes.
- Condiciones biológicas: Estéril, atóxico, hipo alergénico.
- Tipo: Sutura Sintética Violeta No Absorbible Monofilamento de uso quirúrgico, aguja de acero inoxidable grado quirúrgico.
- Adecuada resistencia al desprendimiento de la aguja (que resista el trájín del proceso de sutura).
- Adecuada resistencia a la tracción (Hilo).
- Hebra uniforme y homogénea, no debe deshilacharse.
- De absorción entre los 90 y 120 días.
- Con fuerza Ténzil de 60% a 70% en los primeros 7 días y de 30% a 40% a los 14 días.
- Aguja que no se quiebre, ni se deforme, ni se oxide. - Tamaño de la aguja podría tener una variación de +/- 2mm.
- Indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y de la hebra.

Condiciones biológicas: Estéril, apirógeno, atóxico, hipo alergénico

2. DIMENSIONES:

- Sutura:
 - Calibre: 2/0
 - Longitud: 70 cm (+/- 5 cm).
- Aguja:
 - C/A 1/2 CIRCULO CORTANTE.
 - Longitud: 30 mm.

3. ENVASE INMEDIATO

- Doble empaque primario.
- Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto, herméticamente sellado sin porosidad.
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.
- Fácil de abrir manualmente (sistema Peel open).
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes
- Sistema de protección externa en caja de cartón sellado

* Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y su modificatoria.



DIRECCION REGIONAL DE SALUD SAN MARTIN
HOSPITAL II-1- JOSE PEÑA PORTUGUEZ- TOCACHE

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

4.- ENVASE MEDIATO

- *Material: cartón tipo caja.*
- *Características:*
 - *Resistente a la manipulación, condiciones de almacenamiento y distribución en los diferentes climas de la región.*
- * *Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-S.A. y su modificatoria.*

5.- PRESENTACION.

- *Caja de cartón conteniendo hasta 100 sobres o empaques de protección de papel grado médico/polímero transparente (polietileno u otro) de grado médico.*
- *Fecha de expiración: Mayor a 2 años.*



Jaime R. Yauri Salazar
QUÍMICO FARMACEÚTICO
CQFP. 16908



DIRECCION REGIONAL DE SALUD SAN MARTIN
HOSPITAL II-1- JOSE PEÑA PORTUGUEZ- TOCACHE

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 1 C/A 1/2 CIRCULO CORTANTE 30 mm x 75 cm – UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 1 C/A 1/2
CIRCULO CORTANTE 30 mm x 75 cm
Unidad de medida : Unidad.
Descripción general : Cuyo uso médico quirúrgico es la aproximación de tejidos internos, ligaduras y suturas de piel, incluyendo su uso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos, manteniendo su resistencia.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICAS, COMPONENTES Y MATERIALES:

- Acabado: Libre de rebabas y/o aristas cortantes.
- Condiciones biológicas: Estéril, atóxico, hipo alérgico.
- Tipo: Sutura Sintética Violeta No Absorbible Monofilamento de uso quirúrgico, aguja de acero inoxidable grado quirúrgico.
- Adecuada resistencia al desprendimiento de la aguja (que resista el trájín del proceso de sutura).
- Adecuada resistencia a la tracción (Hilo).
- Hebra uniforme y homogénea, no debe deshilacharse.
- De absorción entre los 90 y 120 días.
- Con fuerza Ténsil de 60% a 70% en los primeros 7 días y de 30% a 40% a los 14 días.
- Aguja que no se quiebre, ni se deforme, ni se oxide. – Tamaño de la aguja podría tener una variación de +/- 2mm.
- Indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y de la hebra.

Condiciones biológicas: Estéril, a pirógeno, atóxico, hipo alérgico

2. DIMENSIONES:

- Sutura:
 - Calibre: 1
 - Longitud: 75 cm (+/- 5 cm).
- Aguja:
 - C/A ½ CIRCULO CORTANTE.
 - Longitud: 30 mm.

3. ENVASE INMEDIATO

- Doble empaque primario.
 - Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto, herméticamente sellado sin porosidad.
 - Resistente a la manipulación, transporte, almacenaje y distribución.
 - Fácil de abrir manualmente (sistema Peel open).
 - Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes
 - Sistema de protección externa en caja de cartón sellado.
- * Rotulado de acuerdo a lo declarado correspondiente al registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-SA y su modificatoria.



DIRECCION REGIONAL DE SALUD SAN MARTIN
HOSPITAL II-1- JOSE PEÑA PORTUGUEZ- TOCACHE

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

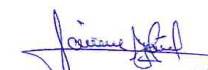
4. ENVASE MEDIATO

- Material: cartón tipo caja.
- Características:
- Resistente a la manipulación, transporte, condiciones de almacenamiento y distribución en los diferentes climas de la región.

* *Rotulado de acuerdo a lo declarado correspondiente al registro sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-97-SA y su modificatoria, D.S. N°020-2001-SA y D.S. N°016-2011-SA y su modificatoria.

5. PRESENTACION.

- Caja de cartón conteniendo hasta 100 sobres o empaques de protección de papel grado médico/polímero transparente (polietileno u otro) de grado médico.
- Fecha de expiración: Mayor a 2 años.


Jaime R. Yauri Salazar
QUÍMICO FARMACEÚTICO
CQFP. 16908



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
HOSPITAL II-1 DR JOSE PEÑA PORTUGUEZ-TOCACHE

FICHA TÉCNICA

**SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 2/0 C/A 1/2 CIRCULO REDONDA 30
mm x 75 cm**

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 2/0 C/A 1/2
CIRCULO REDONDA 30 mm x 75 cm
Unidad de medida : Unidad.
Descripción general : Cuyo uso médico quirúrgico es la aproximación de tejidos internos,
ligaduras y suturas de piel, incluyendo su uso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y
neurológicos, manteniendo su resistencia.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICAS, COMPONENTES Y MATERIALES:

- Acabado: Libre de rebabas y/o aristas cortantes.
- Condiciones biológicas: Estéril, atóxico, hipo alergénico.
- Tipo: Sutura Sintética Violeta No Absorbible Monofilamento de uso quirúrgico, aguja de acero inoxidable grado quirúrgico.
- Adecuada resistencia al desprendimiento de la aguja (que resista el trájín del proceso de sutura).
- Adecuada resistencia a la tracción (Hilo).
- Hebra uniforme y homogénea, no debe deshilacharse.
- De absorción entre los 90 y 120 días.
- Con fuerza Ténsil de 60% a 70% en los primeros 7 días y de 30% a 40% a los 14 días.
- Aguja que no se quiebre, ni se deforme, ni se oxide. – Tamaño de la aguja podría tener una variación de +/- 2mm.
- Indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y de la hebra.

Condiciones biológicas: Estéril, a pirógeno, atóxico, hipo alergénico

2. DIMENSIONES:

- Sutura:
 - Calibre: 2/0
 - Longitud: 75 cm (+/- 5 cm).
- Aguja:
 - C/A ½ CIRCULO REDONDA.
 - Longitud: 30 mm.

3. ENVASE INMEDIATO

- Doble empaque primario.
- Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto, herméticamente sellado sin porosidad.
- Resistente a la manipulación, transporte, almacenaje y distribución.

NORA DANAÉ GAVIRIA TANANTA
QUÍMICO FARMACEÚTICO
C.G.F.P. 19278



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
HOSPITAL II-1 DR JOSE PEÑA PORTUGUEZ-TOCACHE

FICHA TÉCNICA

SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 2/0 C/A 1/2 CIRCULO REDONDA 35 mm x 75 cm

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 2/0 C/A 1/2 CIRCULO REDONDA 35 mm x 75 cm
Unidad de medida : Unidad.
Descripción general : Cuyo uso médico quirúrgico es la aproximación de tejidos internos, ligaduras y suturas de piel, incluyendo su uso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos, manteniendo su resistencia.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICAS, COMPONENTES Y MATERIALES:

- Acabado: Libre de rebabas y/o aristas cortantes.
- Condiciones biológicas: Estéril, atóxico, hipo alergénico.
- Tipo: Sutura Sintética Violeta No Absorbible Monofilamento de uso quirúrgico, aguja de acero inoxidable grado quirúrgico.
- Adecuada resistencia al desprendimiento de la aguja (que resista el trájín del proceso de sutura).
- Adecuada resistencia a la tracción (Hilo).
- Hebra uniforme y homogénea, no debe deshilacharse.
- De absorción entre los 90 y 120 días.
- Con fuerza Ténsil de 60% a 70% en los primeros 7 días y de 30% a 40% a los 14 días.
- Aguja que no se quiebre, ni se deforme, ni se oxide. - Tamaño de la aguja podría tener una variación de +/- 2mm.
- Indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y de la hebra.

Condiciones biológicas: Estéril, apirógeno, atóxico, hipo alergénico

2. DIMENSIONES:

- Sutura:
 - Calibre: 2/0
 - Longitud: 75 cm (+/- 5 cm).
- Aguja:
 - C/A 1/2 CIRCULO REDONDA.
 - Longitud: 35 mm.

3. ENVASE INMEDIATO

- Doble empaque primario.
- Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto, herméticamente sellado sin porosidad.
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.

NORA DÁVALOS GAVIRIA YANANTA
QUIMICO FARMACEUTICO
C.Q.F.P. 19278



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
HOSPITAL II-1 DR JOSE PEÑA PORTUGUEZ-TOCACHE

FICHA TÉCNICA

**SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 5/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 30
mm x 75 cm**

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 5/0 C/A 3/8
CIRCULO CORTANTE 30 mm x 75 cm
Unidad de medida : Unidad.
Descripción general : Cuyo uso médico quirúrgico es la aproximación de tejidos internos,
ligaduras y suturas de piel, incluyendo su uso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y
neurológicos, manteniendo su resistencia.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICAS, COMPONENTES Y MATERIALES:

- Acabado: Libre de rebabas y/o aristas cortantes.
- Condiciones biológicas: Estéril, atóxico, hipo alérgico.
- Tipo: Sutura Sintética Violeta No Absorbible Monofilamento de uso quirúrgico, aguja de acero inoxidable grado quirúrgico.
- Adecuada resistencia al desprendimiento de la aguja (que resista el trájín del proceso de sutura).
- Adecuada resistencia a la tracción (Hilo).
- Hebra uniforme y homogénea, no debe deshilacharse.
- De absorción entre los 90 y 120 días.
- Con fuerza Ténil de 60% a 70% en los primeros 7 días y de 30% a 40% a los 14 días.
- Aguja que no se quiebre, ni se deforme, ni se oxide. – Tamaño de la aguja podría tener una variación de +/- 2mm.
- Indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y de la hebra.

Condiciones biológicas: Estéril, apirógeno, atóxico, hipo alérgico

2. DIMENSIONES:

- Sutura:
 - Calibre : 5/0
 - Longitud: 75 cm (+/- 5 cm).
- Aguja:
 - C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE.
 - Longitud: 30 mm.

3. ENVASE INMEDIATO

- Doble empaque primario.
- Que garantice las propiedades física, esterilidad e integridad del producto, herméticamente sellado sin porosidad.
- Resistente a la manipulación, transporte, almacenaje y distribución.

NORA DANAB GAVIRIA TANANTA
QUIMICO FARMACEUTICO
C.O.F.P. 19278



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
HOSPITAL II-1 DR JOSE PEÑA PORTUGUEZ-TOCACHE

FICHA TÉCNICA

SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 2/0 C/A 1/2 CIRCULO CORTANTE 35 mm x 75 cm

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 2/0 C/A 1/2 CIRCULO CORTANTE 35 mm x 75 cm
Unidad de medida : Unidad.
Descripción general : Cuyo uso médico quirúrgico es la aproximación de tejidos internos, ligaduras y suturas de piel, incluyendo su uso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos, manteniendo su resistencia.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICAS, COMPONENTES Y MATERIALES:

- Acabado: Libre de rebabas y/o aristas cortantes.
- Condiciones biológicas: Estéril, atóxico, hipoalérgico.
- Tipo: Sutura de origen natural no absorbible, multifilamento, de uso quirúrgico.
- Aguja de acero inoxidable grado quirúrgico, que cumpla con los requisitos establecidos por la USP.
- Adecuada resistencia al desprendimiento de la aguja (que resista el trájín del proceso de sutura).
- Adecuada resistencia a la tracción (Hilo).
- Hebra uniforme y homogénea, no debe deshilacharse, admitiendo la torsión y el trenzado.
- Con fuerza Ténil de 60% a 70% en los primeros 7 días y de 30% a 40% a los 14 días.
- Aguja que no se quiebre, ni se deforme, ni se oxide.
- Tamaño de la aguja podría tener una variación de +/- 2mm.
- Indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y de la hebra.

Condiciones biológicas: Estéril, apirógeno, atóxico, hipoalérgico

2. DIMENSIONES:

- Sutura:
 - Calibre : 2/0
 - Longitud: 75 cm (+/- 5 cm).
- Aguja:
 - C/A 1/2 CIRCULO CORTANTE.
 - Longitud: 35 mm.

3. ENVASE INMEDIATO

- Doble empaque primario.
- Que garantice las propiedades física, esterilidad e integridad del producto, herméticamente sellado sin porosidad.
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.
- Fácil de abrir manualmente (sistema Peel open o Tear O pen).

NIDA
NORA DANAS GAVIRIA TANANTA
QUIMICO FARMACEUTICO
C.O.F.P. 19278



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
HOSPITAL II-1 DR JOSE PEÑA PORTUGUEZ-TOCACHE

FICHA TÉCNICA

SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA MULTIEMPAQUE 1 S/A 8 mm X 50 cm

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA MULTIEMPAQUE 1 S/A
8 mm X 50 cm
Unidad de medida : Unidad.
Descripción general : Se utiliza en las intervenciones quirúrgicas para la unión de tejidos
y ligaduras de vasos sanguíneos.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICAS, COMPONENTES Y MATERIALES:

- Acabado: Libre de rebabas y/o aristas cortantes.
- Condiciones biológicas: Estéril, atóxico, hipo alérgico.
- Tipo: Sutura quirúrgica de origen natural del gusano de seda, no absorbible, de hebra flexible, multifilamento, trenzado, estéril.
- Tipo de hilo de sutura: Trenzado siliconizado.
- Material del hilo: Seda negra.
- Forma de la aguja: Sin aguja
- Seda biocompatible de uso quirúrgico.
- Adecuada "resistencia a la tensión del nudo" (tracción del hilo).
- Hebra uniforme y homogénea, no debe deshilacharse, no debe adquirir la forma del empaque.
- Presentación multiempaque de 10 hebras.

Condiciones biológicas: Estéril, a pirógeno, atóxico, hipo alérgico

2. DIMENSIONES:

- Sutura:
 - Calibre : 1
 - Longitud: 50 cm (+/- 10 cm).
- Aguja:
 - S/A
 - Longitud: 8 mm

3. ENVASE INMEDIATO

- Envase tipo sobre
- Sellado hermético periméricamente.
- Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto, herméticamente sellado sin porosidad.
- Resistente a la manipulación, transporte, almacenaje y distribución.
- Fácil de abrir manualmente (sistema Peel open).
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes

NORA DANAÉ GAVIRIA TANANTA
QUÍMICO FARMACÉUTICO
C.Q.F.P. 19278



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
HOSPITAL II-1 DR JOSE PEÑA PORTUGUEZ-TOCACHE

FICHA TÉCNICA

TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE N° 4.5 mm CON BALON

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE N° 4.5 mm CON
BALON
Unidad de medida : Sobre x 1 unidad.
Descripción general : Se usa para limpiar las vías respiratorias del paciente (succión de
flemas o secreciones). Es de un solo uso (descartable).
Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

- Cloruro de polivinilo (PVC de grado médico) siliconizado sin látex, transparente, libre de DEHP
- Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes.

Condiciones biológicas: Estéril, hipoalergénico, atóxico.

2. CARACTERÍSTICAS:

- El tubo endotraqueal debe adaptarse a la anatomía humana y tener resistencia al torcimiento según el método establecido en la Norma ANSI-Z 79,14 "American National Standard for Anesthetic Equipment Tracheal Tubes"(NOM -134 -SSA1-1995) u otra norma que se adapte a las especificaciones técnicas.
- Tubo con balón o globo inflable de baja presión y alto volumen, concordante con el tamaño del tubo y balón piloto, (la distancia máxima del globo al borde del bisel es de 15 mm).
- Las características del globo ó balón deben ser según NOM-139-SSA1-1995.
- Con dispositivo luer lock y válvula de insuflado adaptable a cualquier tipo de jeringa (balón piloto).
- Con orificio de Murphy.
- Con línea radiopaca longitudinal.
- El tubo endotraqueal debe tener en el extremo distal un conector adaptador universal que debe ensamblar firme y libre de fugas con los adaptadores ó conectores de los aparatos ó equipos de ventilación.
- Tubo con graduación en cm.
- Tiempo de vida útil no menor de 3 días.

3. DIMENSIONES:

- D. Interno: 4.5 mm (+/-0.15)
- D. Externo: 5.79 a 6.09 mm
- Longitud: 220 mm (+/-10 mm)


NORA DANAÉ GAVIRIA TANANTA
QUIMICO FARMACEUTICO
C.G.F.P. 19278



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
HOSPITAL II-1 DR JOSE PEÑA PORTUGUEZ-TOCACHE

FICHA TÉCNICA

- Escala: 18 Fr
4. ENVASE INMEDIATO
- Empaque individual, tipo sobre de una cara opaca papel grado médico y la otra transparente (polímero) que permita visualizar el dispositivo conteniendo un Tubo Endotraqueal Descartable N° 4.5 mm con balón, de fácil apertura manualmente (peel open o tear open), con señal de apertura, resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
 - * Rotulado de acuerdo a lo declarado en su correspondiente registro sanitario, en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N° 010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-SA y sus modificatorias.
5. ENVASE MEDIATO
- Caja de cartón u de otro material (plástico) conteniendo hasta 10 unidades, cada uno en empaque Individual de papel grado medico/polímero transparente, que permita visualizar el dispositivo.
 - * Rotulado de acuerdo a lo declarado en su correspondiente registro sanitario, en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N° 010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-SA y sus modificatorias.
 - Resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
 - Fecha de expiración mayor a 24 meses.

236
237

200

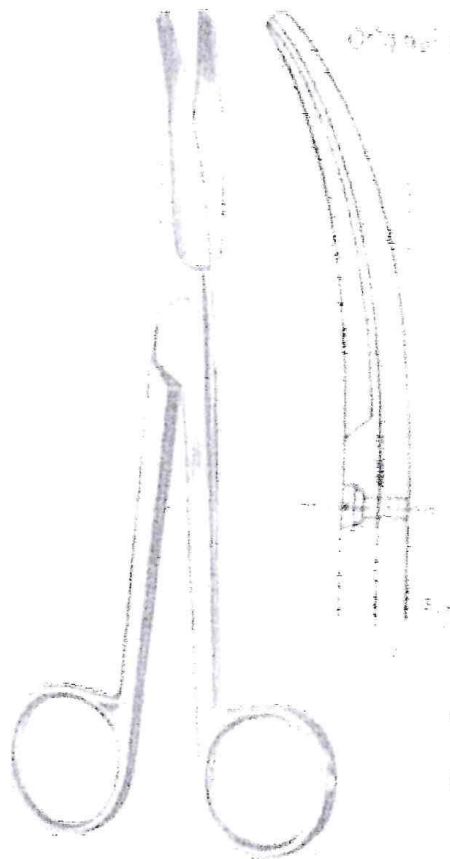
201

89

TIJERA DE MAYO CURVA DE 14 Y DE 16 CM

✓ **CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:**

- **MATERIAL:** Acero inoxidable.
- **CARACTERÍSTICAS:** Tijeras con hojas de corte curva con puntas romas con inserción de carburo de tungsteno, hendidura opuesta a su superficie de corte, con caja de traba unida por tornillo liso al inicio de su tercio distal, mango ergonómico en anillos completos
- **DIMENSIÓN:** 14 cm y 16 cm.
- **CANTIDAD:** 20 unidades de cada medida.



Monte María Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERÍA
C.E. 80593

236
232

90

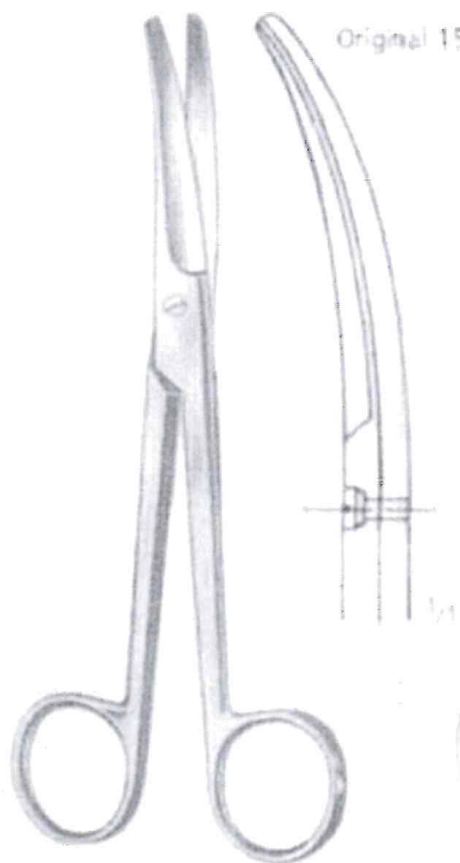
200

201

TIJERA DE MAYO CURVA DE 14 Y DE 16 CM

✓ **CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:**

- **MATERIAL:** Acero inoxidable.
- **CARACTERÍSTICAS:** Tijeras con hojas de corte curva con puntas romas con inserción de carburo de tungsteno, hendidura opuesta a su superficie de corte, con caja de traba unida por tornillo liso al inicio de su tercio distal, mango ergonómico en anillos completos
- **DIMENSIÓN:** 14 cm y 16 cm.
- **CANTIDAD:** 20 unidades de cada medida.



Martha María Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERÍA
SEP. 00593

229

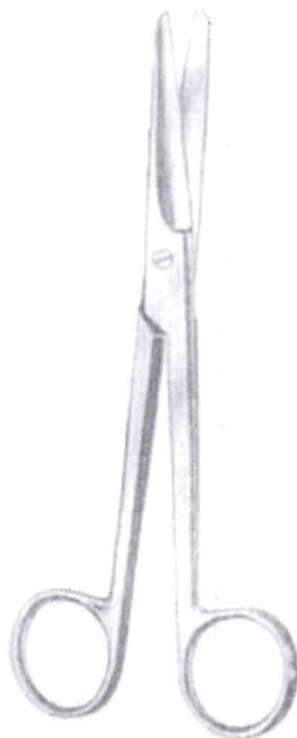
193

91

TIJERA DE MAYO RECTA 14 CM

✓ **CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:**

- **MATERIAL:** Acero inoxidable.
- **CARACTERÍSTICAS:** Tijeras con hojas de corte recta, puntas romas y con inserción de carburo de tungsteno. Superficie ligeramente cóncava en rama superior. Caja de traba unida por tornillo liso al inicio del tercio distal. Mango ergonómico y anillos completos.
- **DIMENSIÓN:** 14 cm



Martha Maria Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
CEP 22593

435

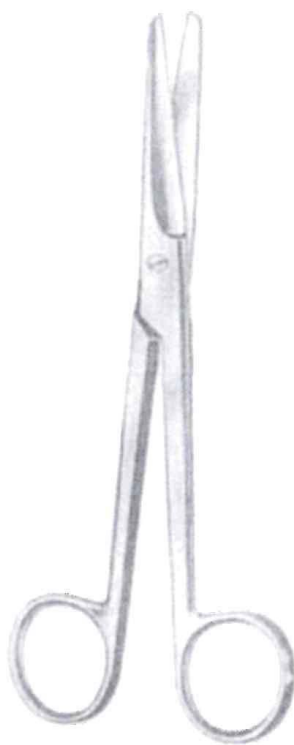
199

92

TIJERA MAYO RECTA ~~14~~ CM Y DE 18 CM

✓ **CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:**

- **MATERIAL:** Acero inoxidable.
- **CARACTERÍSTICAS:** Tijeras con hojas de corte recta, puntas romas y con inserción de carburo de tungsteno. Superficie ligeramente cóncava en rama superior. Caja de traba unida por tornillo liso al inicio del tercio distal. Mango ergonómico y anillos completos.
- **DIMENSIÓN:** 14 cm y 18 cm.
- **CANTIDAD:** 30 unidades de cada 14 cm y 20 unidades de cada 18 cm.



Martha María Alfara Quispe
LIC. ENFERMERIA
CEP. 80593

232
233

196

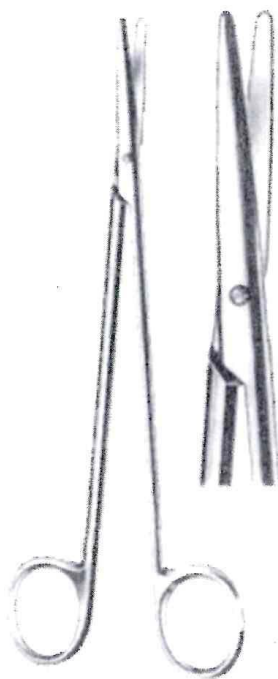
197

94

TIJERA METZENBAU RECTA 14 CM Y 18 CM

✓ **CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:**

- **MATERIAL:** Acero inoxidable.
- **CARACTERÍSTICAS:** Tijera recta con puntas romas finas y con inserción de carburo de tungsteno. Caja de traba unida por tornillo liso al inicio del tercio distal. Mango ergonómico y anillos completos.
- **DIMENSIÓN:** 14 cm y 18 cm.
- **CANTIDAD:** 15 unidades de cada 14 cm y 25 unidades de cada 18 cm.



Tijera Metzenbaum recta

14cm

18cm

Martha Maria Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERÍA
C.E.P. 80593

22

196

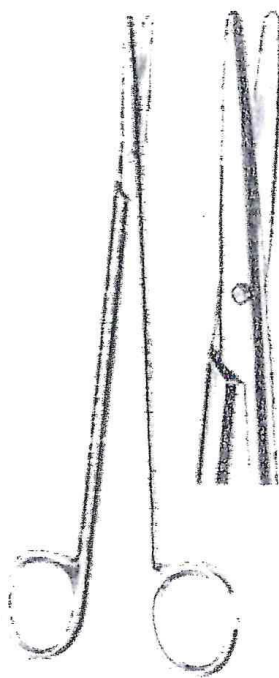
197

95

TIJERA METZENBAU RECTA 14 CM Y 18 CM

✓ **CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:**

- **MATERIAL:** Acero inoxidable.
- **CARACTERÍSTICAS:** Tijera recta con puntas romas finas y con inserción de carburo de tungsteno. Caja de traba unida por tornillo liso al inicio del tercio distal. Mango ergonómico y anillos completos.
- **DIMENSIÓN:** 14 cm y 18 cm.
- **CANTIDAD:** 15 unidades de cada 14 cm y 25 unidades de cada 18 cm.



Tijera Metzenbaum recta
14cm
18cm

Martha Maria Allaga Quispe
LIC. ENFERMERÍA
C.E.P. 00593

93

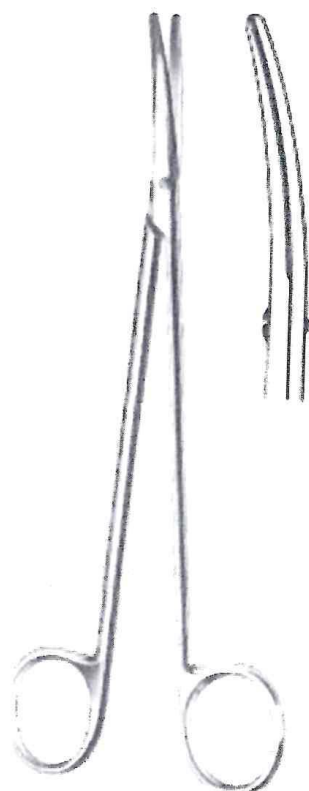
198

198

TIJERA METZENBAU CURVO 20 CM Y 22 CM.

✓ **CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:**

- **MATERIAL:** Acero inoxidable.
- **CARACTERÍSTICAS:** Tijera curva con puntas romas finas y con inserción de carburo de tungsteno. Caja de traba unida por tornillo liso al inicio del tercio distal. Mango ergonómico y anillos completos.
- **DIMENSIÓN:** 18 cm y 22 cm.
- **CANTIDAD:** 30 unidades de cada 18 cm y 25 unidades de cada 22 cm.



Manha Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
CEP. 00593

230

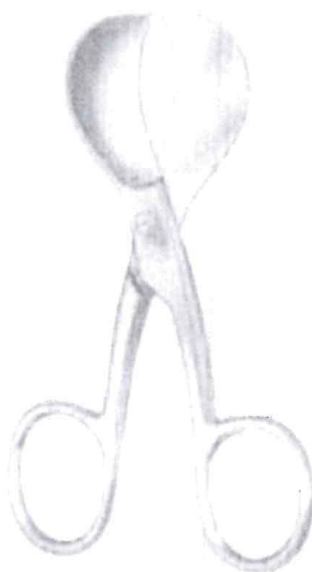
184

230

TIJERA UMBILICAL UNFALOTOMO 11 CM (IQG1-0707)

✓ **CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:**

- **MATERIAL:** Acero inoxidable.
- **CARACTERÍSTICAS:** Diseño de tijeras umbilicales de modelo americano.
- **DIMENSIÓN:** 11 cm / 4 ¼".



MOD. USA

AC 360 10

11 cm / 4 ¼"

Martha Maria Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
CEP. 80398



HOSPITAL JOSE PEÑA PORTUGUEZ II-1 TOCACHE
DEPARTAMENTO DE ENFERMERIA

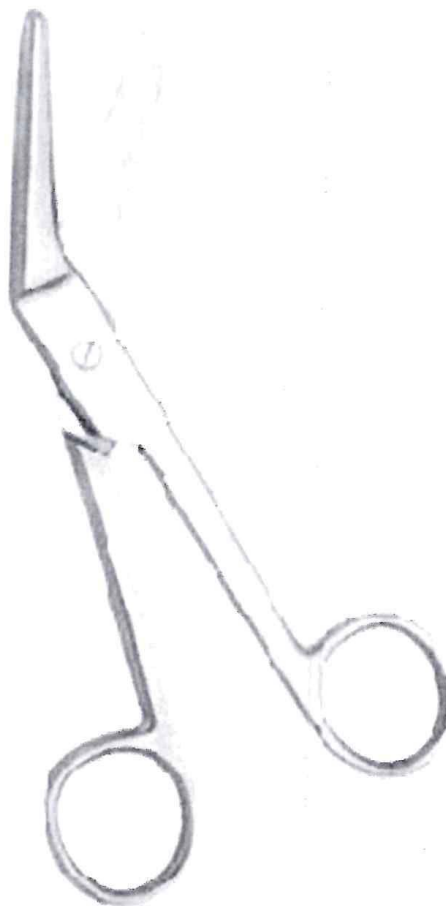


92

192

TIJERA DE EPISIOTOMIA DE BRAUM STANDLER DE 20 CM

- ✓ **CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:**
 - ✓ **MATERIAL:** Acero inoxidable.
 - ✓ **CARACTERÍSTICAS:** Tijera con hoja de corte recta, angulada en tercio distal, inmediatamente después de la caja de traba. Caja de traba unida por tornillo liso, mangos rectos, ergonómico y anillos completos.
 - ✓ **DIMENSIÓN:** 20 cm.



Manha Maria Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
CEP. 60593

7

26


San Martín

HOSPITAL JOSE PEÑA PORTUGUEZ II-1 TOCACHE
DEPARTAMENTO DE ENFERMERIA

HOSPITAL II-1
TOCACHE

ESPECIFICACIONES TECNICAS INSUMOS 206

ITEM 002

| | |
|--------------------------------|--|
| DENOMINACION DEL REQUERIMIENTO | TROCAR PARA CIRUGIA LAPAROSCOPICA, DE 10mm, |
| CARACTERISTICAS GENERALES: | <p>El sistema de trocar reutilizable se utiliza en cirugía general, ginecología y urología laparoscópica.</p> <p>Sirve para establecer el acceso de instrumentos y endoscopios al área quirúrgico y mantener abierto.</p> <p>Permite la introducción de instrumentos endoscópicos con unos diámetros de 10mm</p> |
| CARACTERISTICAS TECNICAS: | <p>- Trocares rígidos</p> <p>Tamaños de diámetro (10mm) longitudes de (110 y 150 mm)</p> <p>- Versión: lisas con llave de paso</p> |
| FECHA DE VENCIMIENTO: | mayor a 24 meses |
| IMAGEN REFERENCIAL: |  |

Martha M. Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
C.E.P. 80593



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
HOSPITAL II-1 DR JOSE PEÑA PORTUGUEZ-TOCACHE

FICHA TÉCNICA

101
TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE N° 5.0 mm CON BALON 120 281

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE N° 5.0 mm CON BALON
Unidad de medida : Sobre x 1 unidad.
Descripción general : Se usa para limpiar las vías respiratorias del paciente (succión de flemas o secreciones). Es de un solo uso (descartable).
Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

- Cloruro de polivinilo (PVC de grado médico) siliconizado sin látex, transparente, libre de DEHP
- Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes.

Condiciones biológicas: Estéril, hipoalergénico, atóxico.

2. CARACTERÍSTICAS:

- El tubo endotraqueal debe adaptarse a la anatomía humana y tener resistencia al torcimiento según el método
- establecido en la Norma ANSI-Z 79,14 "American National Standard for Anesthetic Equipment Tracheal
- Tubes"(NOM -134 -SSA1-1995) u otra norma que se adapte a las especificaciones técnicas.
- Tubo con balón o globo inflable de baja presión y alto volumen, concordante con el tamaño del tubo y balón piloto, (la distancia máxima del globo al borde del bisel es de 15 mm).
- Las características del globo ó balón deben ser según NOM-139-SSA1-1995.
- Con dispositivo luer lock y válvula de insuflado adaptable a cualquier tipo de jeringa (balón piloto).
- Con orificio de Murphy.
- Con línea radiopaca longitudinal.
- El tubo endotraqueal debe tener en el extremo distal un conector adaptador universal que debe ensamblar
- firme y libre de fugas con los adaptadores ó conectores de los aparatos ó equipos de ventilación.
- Tubo con graduación en cm.

3. DIMENSIONES:

- D. Interno : 5.0 mm (+/-0.15)
- D. Externo: 6.45 a 6.75 mm
- Longitud: 240 mm (+/-10 mm)
- Escala : 20 Fr

NORA DANAÉ GAVIRIA TANANTA
QUIMICO FARMACEUTICO
C.Q.F.P. 19278



FICHA TÉCNICA

4. ENVASE INMEDIATO

- Empaque individual, tipo sobre de una cara opaca papel grado médico y la otra transparente (polímero) que permita visualizar el dispositivo conteniendo un Tubo Endotraqueal Descartable N° 5.0 mm con balón, de fácil apertura manualmente (peel open o tear open), con señal de apertura, resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- * Rotulado de acuerdo a lo declarado en su correspondiente registro sanitario, en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N° 010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

5. ENVASE MEDIATO

- Caja de cartón u de otro material (plástico) conteniendo hasta 10 unidades, cada uno en empaque Individual de papel grado medico/polímero transparente, que permita visualizar el dispositivo.
- * Rotulado de acuerdo a lo declarado en su correspondiente registro sanitario, en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N° 010-97-SA y su modificatoria, D.S. N° 020-2001-SA y D.S. N° 016-2011-SA y sus modificatorias.
- Fecha de expiración mayor a 24 meses.



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

GAMMA GLUTAMIL TRANSPEPTIDASA X 100 DETERMINACIONES

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : Gamma Glutamil Transpeptidasa
Unidad de medida : KIT x 100 Determinaciones
Descripción general : para la determinación de γ -glutamyl transferasa en suero o plasma. Sustrato recomendado por la IFCC.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICA:

Reactivo A: viales conteniendo L- γ -glutamyl-3-carboxi-4-

- nitro-anilida y glicilglicina.

Reactivo B: solución de buffer Tris 100 mmol/l para pH

- final de 8,25 a 25°C.

Concentraciones finales

- buffer Tris.....100 mmol/l
- L- γ -glutamyl-3-carboxi-4-nitroanilida2,9 mmol/l
- glicilglicina100 mmol/l

2. ENVASE INMEDIATO

- En empaque adecuado contenido en caja de cartón, conteniendo componentes y accesorios del Kit cantidad suficiente para 100 determinaciones, resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.

3. TEMPERATURA: Es estable 21 días en refrigerador DE (2-10°C) y 3 días a temperatura ambiente

4. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
DIRECCIÓN
Q.P. *[Firma]* Pazo Diaz
JEP/00007/CQFP 17115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

GLUCOSA ENZIMÁTICA LIQUIDA X 250ML

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : Glucosa Enzimática Liquida
Unidad de medida : 4 frascos x 250ml
Descripción general : Método para la determinación de Glucosa en suero, plasma, orina o LCR.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICA:

S. Standard*: solución de glucosa 250 mg/dl (1 g/l).

A. Reactivo A: solución conteniendo glucosa oxidasa
(GOD), peroxidasa (POD), 4-aminofenazona (4-AF), buffer
fosfatos pH 7,0 y 4-hidroxibenzoato en las siguientes concentraciones:

GOD (microbiana) ≥ 10 kU/l
POD (rábano) ≥ 1 kU/l
4-AF 0,5 mmol/l
Fosfatos 100 mmol/l, pH 7,0
Hidroxibenzoato 12 mmol/l

2. ENVASE INMEDIATO

- En empaque adecuado contenido en caja de cartón, conteniendo componentes y accesorios del Kit x 250ml resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.

3. TEMPERATURA: estables en refrigerador (2-10°C), hasta la fecha de vencimiento indicada.

4. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
Q.F. Walter P. Díaz
JEFE DND/CQRF 17115

64



HOSPITAL JOSE PEÑA PORTUGUEZ II-1 TOCACHE
DEPARTAMENTO DE ENFERMERIA



64

FRASCO DE HUMIDIFICADOR - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|--------------------------|---|---|
| Denominación técnica | : | FRASCO DE HUMIDIFICADOR |
| Unidad de medida | : | Unidad |
| Descripción general | : | se utilizan para ayudar a humedecer el oxígeno o aire médico administrado al paciente a través de los tubos respiratorios del balón de oxígeno. los humidificadores son diseñados para hacer fáciles la prueba. nuestra serie reutilizable está diseñada para ser resistentes a altas temperaturas (134°C autoclave) durante la desinfección de productos. único difusor diseñado para proveer al paciente conformidad, humedad terapéutica y el ruido mínimo. líneas de nivel del agua para definir máximo y mínimo nivel. nipple en la parte superior que reduce la posibilidad de rotura de la conexión de salida. funciona correctamente con toda clase de fuentes de oxígeno. *sólo viene el vaso humidificador más no el regulador de oxígeno. |
| Otra(s) Denominación(es) | : | No. |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICA:

- Vaso humidificador de tipo burbuja, con difusor que aumenta el nivel de humedad y disminuye el ruido. Ideal para su utilización en áreas donde se requiera una moderada humedad relativa.
- materiales: vaso en policarbonato, tapa en poliamida y racor de entrada en latón niquelado, tubo difusor en poliuretano, difusor en polietileno y junta de estanqueidad en nbr.
- libre de látex.
- esterilizable en autoclave a 121° C.
- conexión salida: salida a manguera.
- capacidad del frasco: 300cc
- válvula de control de seguridad disponibles en 3psi y 6psi.
- con graduación y marca de nivel líquido
- todos los de conexión son de metal cromado.
- rosca de conexión: m10*1 /diss(9/16-18unf)
- el racor de salida es una púa de manguera para 3/16 id a 1/4 de tubo de plástico.
- max y min los niveles de agua están claramente marcados.
- capacidad de agua: 200ml.

2. ENVASE INMEDIATO

- Con o sin bolsa de protección conteniendo 01 unidad en caja de cartón u otro material equivalente, resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución que garantice las propiedades físicas y biológicas del producto, de fácil y segura dispensación.
- El rotulado deberá identificar plenamente al producto el mismo que deberá consignar el nombre, N° de Lote y Fecha de Vencimiento si corresponde.

3. PRESENTACIÓN:

- Caja de cartón u otro material equivalente



Manha Maria Aliaga Quispe
LIC. ENFERMERIA
CEP. 80593



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

MANGA DE POLIETILENO ESTÉRIL PARA LAPAROSCOPIA 18CM X 2.13M

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|--------------------------|---|--|
| Denominación técnica | : | Manga De Polietileno Estéril Para Laparoscopia |
| Unidad de medida | : | Unidad |
| Descripción general | : | Dispositivo de protección |
| Otra(s) Denominación(es) | : | No aplica. |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIALES:

- Polietileno de bajo peso.

2. CONDICION BIOLOGICA:

- Estéril.

3. CARACTERÍSTICA:

- Con indicador de esterilización en los bordes para procesos a vapor y por gas de óxido de etileno.
- Apertura peel open, garantiza la esterilidad e integridad del producto, resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.
- Estéril, no tóxico.

4. DIMENSIONES

- 18cm x 2.13 m

5. ENVASE INMEDIATO

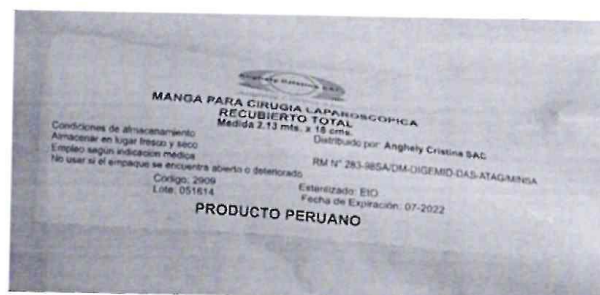
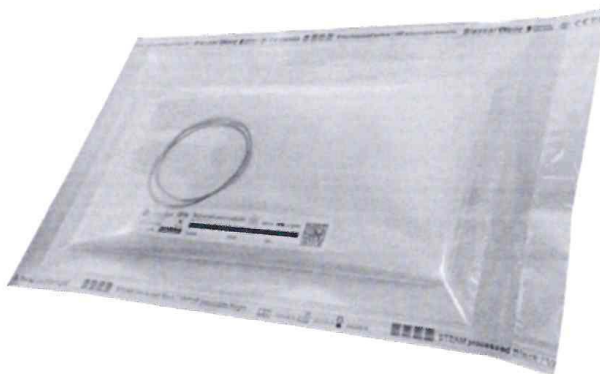
- Sobre individual grado médico (polímetro transparente/ papel resistente).
- El rotulado deberá identificar plenamente al producto, el mismo que deberá consignar Nombre, Registro Sanitario, N° de Lote y Fecha de vencimiento si corresponde.
- De corresponder la Fecha de Vencimiento deberá ser mayor a 12 meses.



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD



GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OFICINA DE ASesoría y Apoyo
JEFE OFICINA DE ASesoría y Apoyo

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

PINZA PARA EXTRACCIÓN DE CUERPO EXTRAÑO NASO ÓTICA

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
Oficina General
Calle Wladimir Fajardo 2045
3.ª F. Wladimir Fajardo 2045
Calle Wladimir Fajardo 2045



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

PINZA PARA EXTRACCIÓN DE CUERPO EXTRAÑO OROLARINGEA CURVA

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : Pinza Para Extracción De Cuerpo Extraño Orolaringea
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Pinzas Médicas
Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIAL:

- Acero inoxidable.

2. CARACTERÍSTICA:

- Pinza Angulada
- Superficie De Agarre Dentada
- Reutilizable (Autoclavable).

3. DIMENSIONES

- Largo: 20 Cm

4. FECHA DE EXPIRACIÓN:

- No menor de 12 meses



GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SERVICIOS DE SALUD
OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD
Calle J. Walter...
2023-09-15



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

**TROCAR PARA CIRUGÍA LAPAROSCOPICA DE 10MM CON VAINA Y ESCUDO REDUCTOR
INCLUIDO (5-12) MM EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL DESCARTABLE**

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|--------------------------|---|--|
| Denominación técnica | : | Trocar Para Cirugía Laparoscópica |
| Unidad de medida | : | Unidad |
| Descripción general | : | Trocar Para Procedimientos Quirúrgicos |
| Otra(s) Denominación(es) | : | No aplica. |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIAL:

- Desechable.

2. CARACTERÍSTICA:

- Con vaina.
- Con escudo reductor incluido.
- Con puerto insuflación.
- Diseño de rosca, asegura que la manga esté bien fijada.
- Diseño sin cuchilla: menos traumatismo en la pared abdominal.
- Material excelente, proporciona un rendimiento de sellado dinámico.

3. DIMENSIONES

- Trocar De 10mm.
- Escudo Reductor 5 - 12 mm.

4. FECHA DE EXPIRACIÓN:

- No menor de 12 meses



RECIBIDO
DIRECCIÓN GENERAL DE SALUD
ALTO HUALLAGA
2023-08-15
FOLIO 1 DE 1



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

TUBO DE ASPIRACIÓN DE SILICONA ESTÉRIL 8MM X 11MM X 2.5 M CON CONECTOR UNIVERSAL

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : Tubo De Aspiración De Silicona Estéril
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Tubos De Aspiración
Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIAL:
 - silicona.
2. CARACTERÍSTICA:
 - Transparente, resistente, flexible, atóxico
 - Exento de rebabas y/o aristas cortantes
 - Polivinil cloruro siliconizado sin látex, termosensible y de grado médico.
3. DIMENSIONES
 - 8mm x 11mm x 2.5 m de longitud
4. ENVASE MEDIATO:
 - Individual
 - Fácil De Abrir Manualmente
 - Garantiza La Integridad Del Producto
5. FECHA DE EXPIRACIÓN:
 - No menor de 12 meses



GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESS-AH/OEC
Jefe OGC 17115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 1ML CON GEL SEPARADOR

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

- Denominación técnica : Tubo Para Extracción De Sangre Con Sistema De Vacío
- unidad de medida : 1 Caja/100 tubos
- descripción general : Tubo Para Extracción De Sangre
- Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIAL:
 - Polipropileno.
2. CARACTERÍSTICA:
 - Tubos al vacío con gel separador.
3. DIMENSIONES
 - 1 caja/100 tubos
4. ENVASE MEDIATO:
 - Tubos al vacío de 1ml
 - Garantiza La Integridad Del Producto
5. FECHA DE EXPIRACIÓN:
 - No menor de 12 meses



GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
Q.F. Víctor Eduardo Pozo Díaz
Jefe Unidad OCQP 17115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

HOSPITAL II-1 DR. JOSÉ PEÑA PORTUGUEZ

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



64

69: DESINFECTANTE PARA SUPERICIES ALTAS X 750 ML

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|---|---|--|
| Denominación técnica | : | DESINFECTANTE PARA SUPERICIES ALTAS |
| Unidad de medida | : | Unidad |
| Descripción general | : | Es un desinfectante y detergente sin aldehídos, listo para el uso y con un amplio campo de acción biocida. Está indicado para la desinfección rápida de alto nivel y la limpieza entre de las superficies de los dispositivos médicos (piezas de mano, contra ángulos, sillones dentales, etc.). Desinfectante, detergente, limpiador y lubricante potente para piezas de mano, contra ángulos y turbinas. |
| Otra(s) Denominación(es) : PIEZAS DE MANO) | : | DESINFECTANTE AMONIO CUATERNARIO (PARA DESINFECTAR |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

- Fenoxietanol, Propan-1,2-diol, Inhibidores de la corrosión, Aceite médico y otros.

Condiciones biológicas:

- Aséptica.

2. CARACTERISTICAS:

- Estado físico: Líquido opaco ligeramente viscoso.
- Color: Incoloro.
- Valor de pH: Neutral.

Propiedades:

- Limpia y lubrica en un solo paso
- Lubricación altamente efectiva para todos los instrumentos de alta y baja velocidad.
- Elimina eficazmente la contaminación orgánica.

3. DIMENSIONES:

- Frasco con volumen de entre 500 ml 1000 ml

4. ENVASE INMEDIATO


Dr. Segundo Sánchez Saravia
KIRUBAU DENTISTA
S.A.P. 892A

ITEM 52

BILIRRUBINA TOTAL x 100 DETERMINACIONES - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : BILIRRUBINA TOTAL X 100 DETERMINACIONES
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : uso: reactivo para diagnostico in vitro de bilirrubinas totales en suero o plasma.
Otra(s) Denominación(es) : No aplica

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIALES:

El reactivo de bilirrubinas totales debe de contener:

Reactivo A: solución acuosa conteniendo ácido clorhídrico y tensioactivo.

Reactivo B: solución acuosa conteniendo sal de diclorofenildiazonio en ácido clorhídrico. Listo para usar

Condiciones biológicas: toxico y peligroso

2. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS:

- Reactivo líquido sin precipitados, de olor característico.
- Los reactivos deberán tener una formulación acorde con las recomendaciones habituales (IFCC, SEQC), y con implantación en los programas de evaluación externa de la calidad analítica y capaz de cumplir los estándares habituales.
- Se valorará el cumplimiento de las normas ISO 9001 en el fabricante.
- Se valorará la estabilidad de los reactivos en los autoanalizadores, así como su estabilidad en la calibración, etc
- Se suministrarán todos los controles de calidad para número de determinaciones que se solicitan, mínimo a dos niveles, e integrados en un control de calidad externo.
- Conservar a una temperatura de 2 a 8 °C, protegido de la luz y no se deben congelar los reactivos

3. ENVASE INMEDIATO: 100 determinaciones de bilirrubinas totales en forma líquida.

- Características:
- Envases y/o frascos de polipropileno con contenido de reactivos de bilirrubinas totales para 100 determinaciones.
- Tapa rosca hermética.
- Que proteja la integridad del insumo condiciones biológicas.
- Que proteja las condiciones de manipulación, almacenamiento, distribución y transporte en los diferentes climas del país.
- ☐ Certificado de Análisis en el que se indique el número de lote.
- ☐ Ficha de Seguridad.

4. ENVASE MEDIATO

- Envases y/o frascos de polipropileno con contenido de reactivos de bilirrubinas totales para 100 determinaciones.
- Tapa rosca hermética.
- Que proteja la integridad del insumo condiciones biológicas.
- Que proteja las condiciones de manipulación, almacenamiento, distribución y transporte en los diferentes climas del país.

5. PRESENTACION:

- Caja de cartón, con resistencia adecuada para contener frascos de polipropileno con reactivo de **BILIRRUBINAS TOTALES** para 100 determinaciones (4 x 50 ml Reactivo A, 2X20 ml Reactivo B), Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario en cumplimiento a lo establecido + estándar)
- Caja resistente al transporte, almacenamiento y distribución.
- Fecha de expiración mayor a 24 meses después de la entrega.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL II - T. TOCACHE
T.M. Benancio Valenzuela Lenin Emer
Jefe de Patología Clínica
Hospital II - T. Tacache

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

3. ENVASE INMEDIATO: 100 determinaciones de bilirrubinas directa en forma líquida.

4. ENVASE MEDIATO

5. PRESENTACION:

- Fecha de expiración mayor a 24 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
HOSPITAL I - ITOCACHE
M. Efraim Valenzuela Lenin Ene
Jefe de Servicio Clínica
Hospital I - ITOCACHE



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE AMIKACINA 30 µG X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|--|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De amikacina 30 µg |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Antimicrobiana. |
| Código del disco | AK 30 |
| Concentración de disco | 30µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0107B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | si |
| Concentración recomendada por EUCAST | si |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
Firma: [Firma]
Calle: [Calle]
Teléfono: [Teléfono]
Correo: [Correo]



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE AMOXICILINA + ACIDO CLAVULÁNICO 20 µg + 10
µg X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|--|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Amoxicilina + Acido Clavulánico 20 µg + 10 µg |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Antimicrobiana. |
| Código del disco | AMC 30 |
| Concentración de disco | 30µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0223B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | si |
| Concentración recomendada por EUCAST | si |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |
| Mantener un nivel de humedad | <2% |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL
DIRECCIÓN REGIONAL
OGESSAH
C.E.F. 001 - Calle Pisco 2142
JAN 01 2023 17:15



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE AMPICILINA + SULBACTAM 10 µg + 10 µg X 50
DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|--|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Ampicilina + Sulbactam 10 µg + 10 µg |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Ampicilina + Sulbactam. |
| Código del disco | SAM 20 |
| Concentración de disco | 20µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0520B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | si |
| Concentración recomendada por EUCAST | si |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |
| Mantener un nivel de humedad | <2% |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
Dr. P. Walter Espinoza Poma Díaz
JEFE ORO / OGERP 17115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE AZITROMICINA 15 µg X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|---|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Azitromicina 15 µg |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Antimicrobiana. |
| Código del disco | AZM 15 |
| Concentración de disco | 15µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0906B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | Si |
| Concentración recomendada por EUCAST | |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
C.º Wladimir E. Vences Pazos Díaz
JEFE O. D. I. C. P. 1716



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE AZTREONAM 30 µg X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|--|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Aztreonam 30 µg |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Aztreonam. |
| Código del disco | ATM 30 |
| Concentración de disco | 30µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0264B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | Si |
| Concentración recomendada por EUCAST | Si |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
QAR Walter Alvarado Pardo Díaz
Jefe OGESSAH 17115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFADROXILO 10 µg X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|--|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Cefadroxilo 10 µg |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Cefadroxilo. |
| Código del disco | CFR 30 |
| Concentración de disco | 30µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0453B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | |
| Concentración recomendada por EUCAST | Si |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSA
D. R. Walter Cvarillo 9020 2242
Jefe OMO 1009 17115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFEPIME 30 µg X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|---|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Cefepime 30 µg |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Cefepime. |
| Código del disco | FEP 30 |
| Concentración de disco | 30µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0771B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | Si |
| Concentración recomendada por EUCAST | Si |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
CAP. PUESTO DE SALUD PUEBLO SUR
ALTO HUALLAGA



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFIXIMA 5 µg X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|--|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Cefixima 5 µg |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Cefixima. |
| Código del disco | CFM 5 |
| Concentración de disco | 5µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0653B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | Si |
| Concentración recomendada por EUCAST | Si |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESS-AH
C.P. Walter Evaristo Pozo Díaz
JES-0101/COMP 17115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFOTAXIMA 30 µg X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|---|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Cefotaxima 30 µg |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Cefotaxima. |
| Código del disco | CTX 30 µg |
| Concentración de disco | 30µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0166B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | Si |
| Concentración recomendada por EUCAST | |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
C.E. Walter G. Bumbala Poma Díaz
Jefe de Oficina Ejecutiva de
Asesoría Técnica



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFTAZIDIMA 30 µg X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|---|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Cefotazidima 30 µg |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Cefotazidima. |
| Código del disco | CAZ 30 µg |
| Concentración de disco | 30µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0412B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | Si |
| Concentración recomendada por EUCAST | |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSA
Dr. Walter Zúñiga Pazo Díaz
102010100011115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFTRIAXONA 30 µg X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|--|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Ceftriaxona 30 µg |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Ceftriaxona. |
| Código del disco | CRO 30 |
| Concentración de disco | 30µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0417B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | Si |
| Concentración recomendada por EUCAST | Si |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
C.F. Walter Contreras Pazo Diaz
10/05/2023 01:00PM 17115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE CIPROFLOXACINO 5 µg X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|--|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Ciprofloxacino 5 µg |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Ciprofloxacino. |
| Código del disco | CIP 5 |
| Concentración de disco | 5µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0425B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | Si |
| Concentración recomendada por EUCAST | Si |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD
CALLE VIALTO 1714
JULIO 2019, OCEP-1714



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE CLINDAMICINA 2 µg X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|--|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Clindamicina 2 µg |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Clindamicina. |
| Código del disco | DA 2 |
| Concentración de disco | 2µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0064B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | Si |
| Concentración recomendada por EUCAST | Si |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SERVICIOS DE SALUD
Q. S. Walter Espinoza Poma Díaz
JEFECOMI QESP 17115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE DOXICICLINA 30 µg X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|--|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Doxamiclina 30 µg |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Doxamiclina. |
| Código del disco | DO 30 |
| Concentración de disco | 30µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0018B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | Si |
| Concentración recomendada por EUCAST | |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
C.F. Walter Espinoza Fdez. Díaz
JEFC 001000-1715



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE ERITROMICINA 15 µg X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|--|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Eritromicina 15 µg. |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Eritromicina. |
| Código del disco | E 15 |
| Concentración de disco | 15µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0020B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | Si |
| Concentración recomendada por EUCAST | |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
Q.F. WILSON ESPINOZA POMA
JEFE D. I. O. C. P. 1775



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE FLUCONAZOL 25µG X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|---|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De fluconazol 25 µg |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Antimicrobiana. |
| Código del disco | FCA25 |
| Concentración de disco | 25µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT1806B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | si |
| Concentración recomendada por EUCAST | |

CRITERIOS DE DESEMPEÑO MICROBIOLÓGICO

| Instituto de estándares clínicos y de laboratorio (CLSI) | | |
|--|------------------|------------|
| Organismo | Numero ATCC/NCTC | Rango (mm) |
| <i>Candida albicans</i> | ATCC®90028 | 28 – 39 |
| <i>Candida parapsilosis</i> | ATCC®22019 | 22 – 33 |
| <i>Candida tropicalis</i> | ATCC®750 | 26 – 37 |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El rotulado deberá identificar | Nombre, Registro Sanitario, N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor A 12 Meses. |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
Walter Evaristo Poma Díaz
REG-ND/COEP 17715



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE FOSFOMICINA 200 µg X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|--|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Fosfomicina 200 µg. |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Fosfomicina. |
| Código del disco | FOT 200 |
| Concentración de disco | 200µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0758B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | Si |
| Concentración recomendada por EUCAST | |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSA
C.R. Walter...
JEFE DE OFICINA



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE FURAZOLIDONA 30 µg X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|--|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Furazolidona 30 µg. |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Furazolidona. |
| Código del disco | 30 |
| Concentración de disco | 30µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | DD0028B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | |
| Concentración recomendada por EUCAST | |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
C.R. Walter E. Varas Poma Alvar
JEFEC. 01000P 17115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE GENTAMICINA 10 µg X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|---|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Gentamicina 10 µg. |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Gentamicina. |
| Código del disco | CN 10 |
| Concentración de disco | 10µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0024B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | Si |
| Concentración recomendada por EUCAST | Si |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSA
C.F. Walter Evansco Poto Diaz
JES 0001000P 17115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE IMIPENEM 10 µg X 100 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|--|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Imipenem 10 µg. |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Imipenem. |
| Código del disco | IPM 10 |
| Concentración de disco | 10µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 100 Discos. |
| Código CT | CT0455B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | Si |
| Concentración recomendada por EUCAST | Si |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
Q.5° Walter E. C. 1000 P. 4032
JOSÉ O. MOLLEP. 11115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE KETOCONAZOL 30 µg X 100 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|---|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Ketoconazol 30 µg. |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Ketoconazol. |
| Código del disco | |
| Concentración de disco | 30µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 100 Discos. |
| Código CT | |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | |
| Concentración recomendada por EUCAST | |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD
C.R. Walter G. Varallo Poma 2004
JESSY IDYQUE 1716



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE LEVOFLOXACINA 5 µg X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|---|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Levofloxacin 5 µg. |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Levofloxacin. |
| Código del disco | LEV 5 |
| Concentración de disco | 5µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT1587B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | Si |
| Concentración recomendada por EUCAST | Si |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
Q.F. Walter A. Huamani Bazo Dizez
1250001000917715



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE MEROPENEM 30 µg X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|--|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Meropenem 30µg. |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Meropenem. |
| Código del disco | MEM 30 |
| Concentración de disco | 30µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0774B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | Si |
| Concentración recomendada por EUCAST | Si |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD
C.P. WALTER GARCÍA
C.E. CHIRREPO 1115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE METRONIDAZOL 50 µg X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|---|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Metronidazol 50µg. |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Metronidazol. |
| Código del disco | MTZ 50 |
| Concentración de disco | 50µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0466B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | |
| Concentración recomendada por EUCAST | |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
C/ WALTER GARCÍA 5000 P.O. Díaz
15000 DIOSDAD TITIS



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE NITROFURANTOINA 300 µg X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|---|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Nitrofurantoina 300µg. |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Nitrofurantoina. |
| Código del disco | F 300 |
| Concentración de disco | 300µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0036B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | Si |
| Concentración recomendada por EUCAST | |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD
ALTO HUALLAGA - UE 403



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE NORFLOXACINO 10 µg X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|---|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Norfloxacinó 10µg. |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Norfloxacinó. |
| Código del disco | NOR 10 |
| Concentración de disco | 10µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0434B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | Si |
| Concentración recomendada por EUCAST | Si |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
QUEVEDO
C.R. Walter R. Martínez Pérez D. 1142
JES OLIVERA D. 1142



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE NOVOBIOCINA 5 µg X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|---|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Novobiocina 5µg. |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Novobiocina. |
| Código del disco | NV 5 |
| Concentración de disco | 5µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0037B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | |
| Concentración recomendada por EUCAST | |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OCCIDENTAL
G.R. Walter Evaristo Pareda Díaz
P.O. D/COE 1115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE OXACILINA 1 µg X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|---|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Oxacilina 1µg. |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Oxacilina. |
| Código del disco | OX 1 |
| Concentración de disco | 1µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0159B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | Si |
| Concentración recomendada por EUCAST | Si |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
D.R. Walter...
2023-10-10 10:00:11



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE PENICILINA 10 UI X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|--|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Penicilina 10 UI. |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Penicilina. |
| Código del disco | P 10 unidades |
| Concentración de disco | 10 UI |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0043B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | Si |
| Concentración recomendada por EUCAST | |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SERVICIOS DE SALUD
OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD
ALTO HUALLAGA
Calle 1000, P.O. Box 11119



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE POLIMIXINA B 300 UI X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|---|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Polimixina B 300 UI. |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Polimixina B. |
| Código del disco | PB 300 unidades |
| Concentración de disco | 300 UI |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0044B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | Si |
| Concentración recomendada por EUCAST | |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
DIRECCIÓN DE SERVICIOS DE SALUD
DIRECCIÓN DE SERVICIOS DE SALUD
DIRECCIÓN DE SERVICIOS DE SALUD

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

DISCO DE SENSIBILIDAD DE RIFAMPICINA 5 µg X 50 DISCOS

| | |
|---|--|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Rifampicina 5 µg. |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Rifampicina. |
| Código del disco | RD 5 |
| Concentración de disco | 5 µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0207B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | Si |
| Concentración recomendada por EUCAST | Si |

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

| | |
|---------------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
REGIÓN DE SAN MARTÍN
Calle 14 de Agosto 17115
J. P. Villar - Apuríaco



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 30 µg X 50
DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|---|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Sulfametoxazol + Trimetoprima 30 µg. |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Sulfametoxazol + Trimetoprima. |
| Código del disco | SXT 30 |
| Concentración de disco | 30 µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0052B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | Si |
| Concentración recomendada por EUCAST | Si |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OFICINA DE SERVICIOS DE SALUD
Dr. F. Walter Caceres Poma
0611000711115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE TEICOPLANINA 30 µg X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|--|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Teicoplanina 30 µg. |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Teicoplanina. |
| Código del disco | TEC 30 |
| Concentración de disco | 30 µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0647B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | Si |
| Concentración recomendada por EUCAST | Si |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
F.P. Walter G. Paredes Paredes
2023-09-14 11:15



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE TETRACICLINA 30 µg X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|--|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Tetraciclina 30 µg. |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Tetraciclina. |
| Código del disco | TE 30 |
| Concentración de disco | 30 µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0054B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | Si |
| Concentración recomendada por EUCAST | Si |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
DIRECCIÓN DE REGISTRO Y CONTROL DE CALIDAD
Calle Wariyari, s/n, Urb. El Sol, P.O. Box 1115
Cusco, Perú. 08000 1115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

DISCO DE SENSIBILIDAD DE VANCOMICINA 30 µg X 50 DISCOS

CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | |
|--------------------------------------|---|
| Denominación técnica | Disco De Sensibilidad De Vancomicina 30 µg. |
| Descripción general | Pruebas De Sensibilidad Vancomicina. |
| Código del disco | VA 30 |
| Concentración de disco | 30 µg |
| Unidad de medida | Cartucho X 50 Discos. |
| Código CT | CT0058B |
| Vida útil (años) | 1 |
| Concentración recomendada por CLSI | Si |
| Concentración recomendada por EUCAST | |

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Almacenamiento A Largo Plazo | -20 °C y 0° C |
| Almacenarse Por Periodos Breves | 2 y 8 °C. |

ENVASE INMEDIATO

| | |
|--------------------------------|--|
| El Rotulado Deberá Identificar | Nombre Registro Sanitario N° de Lote Fecha de vencimiento |
| Fecha de Vencimiento | Mayor a 12 Meses. |
| Tipo de empaquetado | Disco |

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
Firma: [Firma] Fecha: 2023-11-15
Dpto. de Salud



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

GLICERINA P.A. x 1 L - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|--------------------------|---|---|
| Denominación técnica | : | GLICERINA P.A. x 1 L |
| Unidad de medida | : | Unidad |
| Descripción general | : | Uso en laboratorio, Hematología y/u otros |
| Otra(s) Denominación(es) | : | No aplica |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. CARACTERÍSTICA:

- Glicerina P.A (química mente puro), listo para su uso.
- No reenvasado.
- Con certificación internacional, Información de seguridad de acuerdo a GHS.
- Concentración mínima 99.5%

2. ENVASE INMEDIATO

- Frasco de vidrio o polímero (polietileno, PVC u otro), conteniendo 1 L ó 1000 ml., herméticamente cerrado con precinto u otro sistema de seguridad que garantice las propiedades físicas del producto durante la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- El rotulado deberá identificar plenamente al producto, el mismo que deberá consignar nombre, N° de Lote y Fecha de vencimiento si corresponde. De corresponder la Fecha de Vencimiento deberá ser mayor a 12 meses

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
Q.F. Walter Evaristo Pozo Diaz
Jefe OMO / OCTP 17115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

REACTIVO DE LIPASA 32 DETERMINACIONES

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|--------------------------|---|--|
| Denominación técnica | : | REACTIVO DE LIPASA |
| Unidad de medida | : | Unidad |
| Descripción general | : | Uso en laboratorio para dosaje de Lipasa |
| Otra(s) Denominación(es) | : | No aplica |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. METODOLOGIA:

- Método Enzimático o Colorimétrico

2. MUESTRA BIOLÓGICA:

- Suero o plasma

3. CARACTERÍSTICA:

- Debidamente sellado, no reenvasado.
- Estabilidad en uso no menor de 10 días
- ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba
- EQUIPO: El o los equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final (parte solicitante).

4. ENVASE INMEDIATO

- En empaque adecuado contenido en caja de cartón, conteniendo componentes y accesorios del Kit cantidad suficiente para 30 determinaciones, resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH

Q.F. Walter Evaristo Pozo Díaz
JEFE OMNI/OGESSAH



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

PUNTERAS O TIPS CON FILTRO 0.5 – 10 UL X 1000

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

- Denominación técnica : Tips Con Filtro
- unidad de medida : 1 Caja/1000
- descripción general : Punteras O Tips
- Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIAL:

- Polipropileno.

2. CARACTERÍSTICA:

- Puntas universales de 0.5 - 10µl con filtro.
- Pre esterilizadas.
- Graduadas.
- Autoclavables +121°C.
- Libre de RNasas y DNasas.
- No pirógenos.
- Libre de endotoxinas.

3. DIMENSIONES

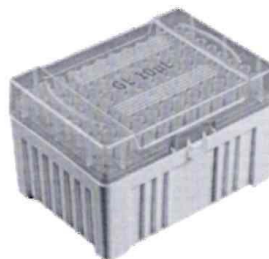
- 0.5 – 10 UL

4. ENVASE MEDIATO:

- Garantiza La Integridad Del Producto
- Paq X 1000 Unidades

5. FECHA DE EXPIRACIÓN:

- No menor de 12 meses



GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSA
Dr. F. Walter...
Jefe OMD / CCP 1115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO DE 6ML CON HEPARINA (TAPA VERDE)

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

- Denominación técnica : Tubo Para Extracción De Sangre Con Sistema De Vacío
- unidad de medida : 1 Caja/100 tubos
- descripción general : Tubo Para Extracción De Sangre
- Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIAL:
 - Polipropileno.
2. CARACTERÍSTICA:
 - Tubos al vacío con heparina.
3. DIMENSIONES
 - 1 caja/100 tubos
4. ENVASE MEDIATO:
 - Tubos al vacío de 6ml
 - Garantiza La Integridad Del Producto
5. FECHA DE EXPIRACIÓN:
 - No menor de 12 meses



GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD
Jefe de Oficina / COPP 17116



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO DE 6ML CON EDTA (TAPA LILA)

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

- Denominación técnica : Tubo Para Extracción De Sangre Con Sistema De Vacío
- unidad de medida : 1 Caja/100 tubos
- descripción general : Tubo Para Extracción De Sangre
- Otra(s) Denominación(es) : No aplica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIAL:
 - Polipropileno.
2. CARACTERÍSTICA:
 - Tubos al vacío con EDTA.
3. DIMENSIONES
 - 1 caja/100 tubos
4. ENVASE MEDIATO:
 - Tubos al vacío de 6ml
 - Garantiza La Integridad Del Producto
5. FECHA DE EXPIRACIÓN:
 - No menor de 12 meses



GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
Q.F. Walter Espinoza
JEFE OMB/COPVITIS

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"



SECRETARÍA REGIONAL DE SAN MARCOS
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
QUEZALTEPEQUE
C.R. Wladimir Varallo Poma Díaz
Jefe Unidad I Corp 17115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

CRIOVIAL DE PLASTICO ESTERIL 2.0 ml CON TAPA ROSCA C/TAPA FONDO CONICO GRADUADO X 100 - UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|--------------------------|---|---|
| Denominación técnica | : | CRIOVIAL DE PLASTICO ESTERIL 2.0 ml CON TAPA ROSCA C/TAPA FONDO CONICO GRADUADO |
| Unidad de medida | : | Unidad |
| Descripción general | : | Uso transporte de muestra |
| Otra(s) Denominación(es) | : | No aplica. |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. MATERIALES:

- Polipropileno

2. CONDICION BIOLOGICA:

- Aséptico

3. CARACTERÍSTICA:

- Capacidad máxima de 2.0 ml., con tapa hermética con garantía de calidad: Certificación FDA ó CE, ó Aprobación de Norma Especifica ISO, DIN ó ASTM. Certificación ISO-9001 u otro, compatible con las especificaciones requeridas.

4. ACCESORIOS:

- 1 soporte de 30 a 100 viales, por cada 10,000 unidades
- Con garantía de calidad: Certificación FDA ó CE, ó Aprobación de Norma Especifica ISO, DIN ó ASTM. Certificación ISO-9001 u otro, compatible con las especificaciones requeridas.

5. DIMENSIONES

- Estándar

6. ENVASE INMEDIATO

- Polímero transparente tipo bolsa conteniendo de 100 a más unidades, que garantice las propiedades físicas del producto durante su transporte, almacenamiento y distribución.
- El rotulado deberá identificar plenamente al producto, el mismo que deberá consignar nombre, N° de Lote y Fecha de vencimiento si corresponde. De corresponder la Fecha de Vencimiento deberá ser mayor a 12 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
C.F. WILMO ENRIQUE POZO DIAZ
JEFE OMD / OGP 1715



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

REACTIVO DE TRIGLICERIDOS ENZIMATICO 100 DETERMINACIONES

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|--------------------------|---|---|
| Denominación técnica | : | REACTIVO DE TRIGLICERIDOS ENZIMATICO |
| Unidad de medida | : | Unidad |
| Descripción general | : | Uso en laboratorio para dosaje de Triglicéridos |
| Otra(s) Denominación(es) | : | No aplica |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. METODOLOGIA:

- Método Enzimático o Colorimétrico

2. MUESTRA BIOLÓGICA:

- Suero o Plasma.

3. CARACTERÍSTICA:

- Debidamente sellado, no reenvasado.
- Estabilidad en uso no menor de 14 días

ACCESORIOS:

- Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba.
- EQUIPO: El o los equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final (parte solicitante).

4. ENVASE INMEDIATO

- En empaque adecuado contenido en caja de cartón, conteniendo componentes y accesorios del Kit cantidad suficiente para 100 determinaciones, resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
D.R. Walter Varisco Pazo Díaz
Jefe Oficina de Asesoría Jurídica



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

REACTIVO DE UREA ENZIMATICA 100 DETERMINACIONES- UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|--------------------------|---|--|
| Denominación técnica | : | REACTIVO DE UREA ENZIMATICA |
| Unidad de medida | : | Unidad |
| Descripción general | : | Uso en laboratorio para dosaje de Urea |
| Otra(s) Denominación(es) | : | No aplica |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. METODOLOGIA:

- Método Enzimático o Colorimétrico

2. MUESTRA BIOLÓGICA:

- Suero o Plasma, Orina

3. CARACTERÍSTICA:

- Debidamente sellado, no reenvasado.
- Estabilidad en uso no menor de 14 días

ACCESORIOS:

- Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba.
- EQUIPO: El o los equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final (parte solicitante).

4. ENVASE INMEDIATO

- En empaque adecuado contenido en caja de cartón, conteniendo componentes y accesorios del Kit cantidad suficiente para 100 determinaciones, resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega.

GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
Walter Paredes Paredes
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

REACTIVO ÁCIDO ÚRICO

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|----------------------|---|---|
| Denominación técnica | : | REACTIVO ACIDO URICO |
| Unidad de medida | : | Unidad |
| Descripción general | : | Método colorimétrico para la determinación de ácido úrico en suero, plasma y orina. El ácido úrico es un metabolito de las purinas, ácidos nucleicos y nucleoproteínas. Habitualmente la concentración de ácido úrico en suero varía de un individuo a otro de acuerdo a diversos factores tales como: sexo, dieta, origen étnico, constitución genética, embarazo. Niveles anormales de ácido úrico en suero son índice de desorden en el metabolismo de las sustancias que lo originan o de defectos en su eliminación. |
| Otras denominaciones | : | ACIDO URICO. |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

I. REACTIVOS PROVISTOS Y MATERIALES

REACTIVOS PROVISTOS

- A.ReactivoR1: Amortiguadora fosfato pH 7,0.100 mmol/L
- TBHBA (2,4,6- Tribromo- 3- ácido hidroxibenzoico) 1,25 mmol/L
- B. Reactivo R2: Amortiguadora fosfato pH 7,0 100 mmol/L 4-
- Aminoantipirina 1,5 mmol/L
- K₄[Fe(CN)₆] 50 µmol/L
- Peroxidasa (POD) 10 kU/L
- Uricasa 150 U/L
- S. Standard:... 6 mg/dL

INSTRUCCIONES PARA SU USO

Standard: listo para usar.

Reactivo A; preparación: agregar 50 ml de agua destilada, homogeneizando inmediatamente por inversión para permitir la disolución. Rotular y fechar. Antes de usar, mezclar por inversión, sin agitar.

Reactivo B: listo para usar.

Reactivo C: lista para usar. Reactivo de Trabajo: de acuerdo al volumen de trabajo, colocar en una probeta 80 partes de agua destilada, 10 partes de Reactivo A reconstituido, 10 partes de Reactivo B y 0,8 partes de Reactivo C. Mezclar por inversión, sin agitar, evitando la formación de espuma. Rotular y fechar. Pueden prepararse distintas cantidades respetando las proporciones establecidas. Es importante respetar el orden de agregado de los reactivos y asegurar una perfecta homogeneización de los mismos, a fin de que el Reactivo B no deteriore el Reactivo de Trabajo.



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

CARACTERÍSTICAS:

- Reactivos Provistos: Los reactivos y el estándar son estables hasta el final del mes indicado como fecha de expiración, si se almacenan entre 2 – 8 °C, se protegen de la luz y si se evita la contaminación. No congelar los reactivos.
- Reactivo único (premezclado): Mezclar 4 partes de R1 con 1 parte de R2 (p.ej. 20 mL R1 + 5 mL R2) = monoreactivo Estabilidad: 3 meses a 2 – 8 °C 2 semanas a 15 – 25 °C.
- Este producto cumple con los requerimientos previstos por la Directiva Europea 98/79 CE de productos sanitarios para el diagnóstico "in vitro"
- Los reactivos son para uso diagnóstico "in vitro".

J. ENVASE MEDIATO:

- Frasco de plástico

K. PRESENTACION:

- KIT X 500 ML.
- Fecha de expiración: No menor de 12 meses

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSA
D.R. WILSON EVARISTO PUGA DIAZ
JEFE DE UNIDAD 17115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

REACTIVO ALBUMINA AUTOMATIZADA

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

Denominación técnica : REACTIVO ALBUMINA
Unidad de medida : Unidad
Descripción general : Método colorimétrico para la determinación de albumina en suero, plasma.

Las proteínas son compuestos orgánicos macromoleculares, ampliamente distribuidos en el organismo. La albúmina es el principal contribuyente de las proteínas totales plasmáticas. Entre sus múltiples funciones se pueden mencionar: - transporte de una amplia variedad de sustancias como hormonas esteroides, ácidos grasos, bilirrubina, catecolaminas, que en forma libre son insolubles en medio acuoso; - mantenimiento de la presión coloidosmótica, que estaría relacionado con su bajo peso molecular y su gran carga neta. Los aumentos anormales de albúmina son ocasionales y se relacionan casi siempre con la deshidratación que provoca la reducción en el contenido del agua plasmática. La hipoalbuminemia ocurre en condiciones patológicas tales como pérdida excesiva de proteínas en el síndrome nefrótico, desnutrición, infecciones prolongadas, quemaduras severas. Otras causas son disminución en la síntesis por una dieta deficiente, enfermedad hepática o malabsorción.

Otra denominación: Albumina sérica.

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

- REACTIVOS PROVISTOS
- Solución tampón Citrato pH 4,2..... 30 mmol/L
- Verde bromocresol..... 0,26 mmol/L
- Estandar: 5 g/dl

2. CARACTERÍSTICAS :

- Reactivos Provistos: El reactivo debe ser estable hasta el final del mes indicado como fecha de expiración, si es almacenado entre 2 – 25 °C, protegido de la luz y si se evita la contaminación. ¡No congelar el reactivo! El estándar es estable hasta el final del mes de expiración indicado, si es almacenado entre 2 – 8 °C. estables a temperatura ambiente (menor a 25°C) hasta la fecha de vencimiento indicada en la caja.
- Este producto debe de cumplir con los requerimientos previstos por la Directiva Europea 98/79 CE de productos sanitarios para el diagnóstico "in vitro"
- Los reactivos son para uso diagnóstico "in vitro".

3. ENVASE MEDIATO

- Caja de cartón.
- Frasco estéril de plástico

4. PRESENTACION:

- Kit 6 x 120 ml
- Fecha de expiración: No menor de 12 meses

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
Q. P. Walter Exartado Pozo Díaz
Jefe Unidad CEP 17115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

TRANSAMINASA GLUTAMICA PIRUVICA (TGP) CINETICA X 200 DET

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

DENOMINACIÓN TÉCNICA : REACTIVO TRANSAMINASA TGP
UNIDAD DE MEDIDA : Unidad
DESCRIPCIÓN GENERAL : Método colorimétrico para la determinación de TGO en suero, plasma. La alanina aminotransferasa (ALT o GPT) es una enzima unilocular (citoplasmática) cuya mayor actividad se localiza en el tejido hepático. La destrucción o cambio de permeabilidad de las membranas celulares provoca la liberación de ALT a la circulación sanguínea. Los mayores aumentos de actividad ALT en suero, se producen como consecuencia de alteraciones hepáticas. En el caso de hepatitis virales, el aumento de ALT precede a la aparición de ictericia, alcanzando un máximo luego de la observación de dicho síntoma. Si los valores permanecen elevados luego de 6 semanas, debe pensarse en la posibilidad de una hepatitis activa o en el comienzo de una hepatitis crónica, por lo que es de utilidad las determinaciones seriadas de la enzima. La determinación de ALT adquiere importancia diagnóstica cuando sus valores se comparan con los de otras enzimas de similar origen tisular, permitiendo así completar el perfil enzimático de órganos como el hígado.

OTRA DENOMINACIÓN: TGP CINETICA

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

REACTIVOS PROVISTOS

Reactivo A: viales conteniendo 2-oxoglutarato, nicotinamida adenina dinucleótido reducido (NADH) y lactato deshidrogenasa (LDH). B. Reactivo B: solución de buffer TRIS pH 7,5 (a 30o C) conteniendo L-alanina.

Concentraciones finales (según IFCC y SSCC)

TRIS 100 mmol/l; pH 7,5 (a 30o C)

L-alanina.....500 mmol/l

NADH0,18 mmol/l

LDH ≥ 1.200 U/l

2-oxoglutarato.....15 mmol/l

2. CARACTERÍSTICAS:

Reactivo B: listo para usar.

Reactivo A; preparación: agregar 20 ml de Reactivo B a un frasco de Reactivo A. Tapar, agitar hasta disolución completa y fechar.

Reactivos Provistos: son estables en refrigerador (2-10o C) hasta la fecha de vencimiento indicada en la caja. Reactivo A reconstituido: estable 30 días en refrigerador (2-10o C) o 3 días a temperatura ambiente a partir del momento de su reconstitución.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH

Q.F. Walter Evaristo Pozo Díaz
JEFE MED / CORP 17115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

**FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD**

3. ENVASE MEDIATO

Frasco estéril de plástico

4. PRESENTACION

- Kit x 250det.
- No menor de 12 meses

5. DOCUMENTOS:

- Certificado de análisis
- Inserto del producto

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
Q.F Walter Evaristo Fose Diaz
Jefe OEC / OGPP 17118



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

TRANSAMINASA GLUTAMICA OXALACETICA (TGO) CINETICA 200 DETERMINACIONES- UNIDAD

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|--------------------------|---|---|
| Denominación técnica | : | TRANSAMINASA GLUTAMICA OXALACETICA (TGO) CINETICA |
| Unidad de medida | : | Unidad |
| Descripción general | : | Uso en laboratorio para la detección para dosaje de Transaminasa Glutámica Oxalacetica (TGO) Cinética |
| Otra(s) Denominación(es) | : | No aplica |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. METODOLOGIA:

- Método Enzimático o Colorimétrico, Cinético

2. MUESTRA BIOLÓGICA:

- Suero o Plasma

3. CARACTERÍSTICA:

- Estabilidad en Uso no menor de 14 días
- Debidamente sellado, no reenvasado.

ACCESORIOS:

- Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba.
- EQUIPO: El o los equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final (parte solicitante).

4. ENVASE INMEDIATO

- En empaque adecuado contenido en caja de cartón, conteniendo componentes y accesorios del Kit cantidad suficiente para 200 determinaciones, resistente a la manipulación, transporte, almacenamiento y distribución.
- FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAN
D. F. Walter Esteban Pozo Díaz
JEF. D. O. C. 17115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

COLORANTE DE WRIGH PREPARADO x 1 LITRO

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|--------------------------|---|---|
| Denominación técnica | : | Colorante De Wrigh |
| Unidad de medida | : | Unidad |
| Descripción general | : | utilizado en tinciones de Wright se obtienen mediante la mezcla de colorantes básicos (azul de metileno), que se tiñen de color azul, y colorantes ácidos (eosina), que se tiñen de color rojo. |
| Otra(s) Denominación(es) | : | Colorante de laboratorio |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. Componentes y materiales:

- **Características** : líquido
- **Forma de presentación:** Frasco x 1 Litro.
- **Temperatura** : conservar a temperatura ambiente entre 15 a 25°C y en un lugar seco.

2. Envase Inmediato:

Frasco de plástico resistente a la manipulación y almacenaje; que garantice las propiedades físico químicas e integridad del producto, solo se aceptará producto de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario correspondiente, que asegure la conservación, hermeticidad y facilidad para la dispensación del producto, el mismo que deberá contener rotulado pirograbado, el cual deberá ser nítido, indeleble al manejo usual y fácilmente legible, con cierre hermético, tapa dispensadora que facilite el uso, tapón de rosca con precinto de seguridad y fácil apertura.

La información mínima que debe contener cada unidad de dosis corresponde a: nombre del producto, Denominación Común Internacional DCI y concentración, debiendo consignar la fecha de vencimiento y lote por cada Frasco.

3. Envase Mediato:

Caja de cartón de acuerdo a lo autorizado en su correspondiente Registro Sanitario, que permita proteger el producto durante su transporte y almacenamiento, entiéndase cada unidad como un Frasco, según corresponda. Con cierre hermético, con tapa rosca, con tapón y fácil apertura.

Fecha de expiración: Mayor a 24 meses.



GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OFICINA DE REGISTRO DE PRODUCTOS DE SALUD
CP Walter Torres
Jefe ORO CASP 17115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

SOLUCIÓN DE TURK X 1 LITRO

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|--------------------------|---|--|
| Denominación técnica | : | Solución De Turk |
| Unidad de medida | : | Unidad |
| Descripción general | : | Solución colorante usada para la manifestación de leucócitos en el conteo de glóbulos blancos. |
| Otra(s) Denominación(es) | : | Colorante de laboratorio |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. Componentes y materiales:

- **Características** : líquido
- **Forma de presentación:** Frasco x 1 Litro.
- **Temperatura** : conservar a temperatura ambiente entre 15 a 25°C y en un lugar seco.

2. Envase Inmediato:

Frasco de plástico resistente a la manipulación y almacenaje; que garantice las propiedades físico químicas e integridad del producto, solo se aceptará producto de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario correspondiente, que asegure la conservación, hermeticidad y facilidad para la dispensación del producto, el mismo que deberá contener rotulado pirograbado, el cual deberá ser nítido, indeleble al manejo usual y fácilmente legible, con cierre hermético, tapa dispensadora que facilite el uso, tapón de rosca con precinto de seguridad y fácil apertura.

La información mínima que debe contener cada unidad de dosis corresponde a: nombre del producto, Denominación Común Internacional DCI y concentración, debiendo consignar la fecha de vencimiento y lote por cada Frasco.

3. Envase Mediato:

Caja de cartón de acuerdo a lo autorizado en su correspondiente Registro Sanitario, que permita proteger el producto durante su transporte y almacenamiento, entendiéndose cada unidad como un Frasco, según corresponda. Con cierre hermético, con tapa rosca, con tapón y fácil apertura.

Fecha de expiración: Mayor a 24 meses.



GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
Oficina de
Jefe de la Oficina de
Jefe de la Oficina de

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

OXALATO DE AMONIO 3%

| | | |
|----------------------|---|--|
| Denominación técnica | : | Oxalato De Amonio 3% |
| Unidad de medida | : | Unidad |
| Descripción general | : | La sangre completa es diluida con oxalato de amonio, el cual destaca las plaquetas, permitiendo su recuento microscópico en un hemocitómetro, al presentarlas como pequeños cuerpos de gran índice de refracción |

1. Componentes y materiales:

- **Características** : solución 3%
- **Forma de presentación:** Frasco x 1000ml
- **Temperatura** : Almacenar a temperatura de 2° a 8° C y en un lugar seco.

2. Envase Inmediato:

Frasco de plástico resistente a la manipulación y almacenaje; que garantice las propiedades físico químicas e integridad del producto, solo se aceptará producto de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario correspondiente, que asegure la conservación, hermeticidad y facilidad para la dispensación del producto, el mismo que deberá contener rotulado pirograbado, el cual deberá ser nítido, indeleble al manejo usual y fácilmente legible, con cada unidad de dosis corresponde a: nombre del producto, Denominación Común Internacional DCI y concentración, debiendo consignar la fecha de vencimiento y lote por cada Frasco.

3. Envase Mediato:

Caja de cartón de acuerdo a lo autorizado en su correspondiente Registro Sanitario, que permita proteger el producto durante su transporte y almacenamiento, entiéndase cada unidad como un Frasco, según corresponda. Con cierre hermético, con tapa rosca, con tapón y fácil apertura.

Fecha de expiración: Mayor a 24 meses



GOBIERNO REGIONAL DE CALIMA
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
OCCASIONAL DE SALUD
C.O.F. West 2000
Jefe C. O.M.D. COEP 17115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

COLORACIÓN ZIEHL NEELSEN

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|----------------------|---|--|
| Denominación técnica | : | Colorante Ziehl Neelsen |
| Unidad de medida | : | Set de coloración x 3 und |
| Descripción general | : | La tinción de Ziehl Neelsen (ZN), es una técnica de coloración diferencial que permite la identificación de bacilos ácido-alcohol resistentes (BAAR). Entre los BAAR se encuentran las micobacterias, agentes etiológicos de enfermedades como la tuberculosis (TBC) y la lepra. |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. Componentes y materiales:

- **Características** : Fucsina fenicada: solución rojiza.
Decolorante-Alcohol ácido: solución incolora.
Azul de metileno: solución azulada.
- **Forma de presentación:** Frascos x 500ml
- **Temperatura** : Frasco correctamente cerrado al medio ambiente (10 a 35 °C).

2. Envase Inmediato:

Frasco de plástico resistente a la manipulación y almacenaje; que garantice las propiedades físico químicas e integridad del producto, solo se aceptará producto de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario correspondiente, que asegure la conservación, hermeticidad y facilidad para la dispensación del producto, el mismo que deberá contener rotulado pirograbado, el cual deberá ser nítido, indeleble al manejo usual y fácilmente legible, con cada unidad de dosis corresponde a: nombre del producto, Denominación Común Internacional DCI y concentración, debiendo consignar la fecha de vencimiento y lote por cada Frasco.

3. Envase Mediato:

Caja de cartón de acuerdo a lo autorizado en su correspondiente Registro Sanitario, que permita proteger el producto durante su transporte y almacenamiento, entendiéndose cada unidad como un Frasco, según corresponda. Con cierre hermético, con tapa rosca, con tapón y fácil apertura.

Fecha de expiración: Mayor a 24 meses



GOBIERNO REGIONAL
ALTO HUALLAGA
DIRECCIÓN
REGIONAL DE SALUD
ALTO HUALLAGA
Calle 100 N° 100
Calle 100 N° 100
Calle 100 N° 100



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

COLORACION GRAM – KIT COMPUESTO X 4 REACTIVOS. X 1000 ML.

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|--------------------------|---|---|
| Denominación técnica | : | COLORACION GRAM |
| Unidad de medida | : | Frasco x 1000 ML c/u |
| Descripción general | : | Los Kits Gram y reactivos para tinción de Gram se utilizan para realizar tinciones de microorganismos de cultivos o muestras mediante el método diferencial de Gram. Kit compuesto por 4 reactivos. La tinción de Gram-Hucker se basa en el mismo principio que la técnica de Gram-Nicolle. La estructura de la pared celular bacteriana y su permeabilidad al alcohol ayudan a diferenciar la bacterias Gram-positivas de la bacterias Gram-negativas. En esta técnica, el violeta carbólico genciana se sustituye por el violeta cristal oxalato (que no requiere filtración) y el Ziehl carbólico fuschin por safranina, que no tiene afinidad con las bacterias Gram-positivas. La tinción de Gram fue creada en 1884 por Christian Gram con la intención de distinguir las células bacterianas del tejido infectado. Aunque Gram observó lo que ahora se denomina la "reacción de Gram", no reconoció el valor taxonómico de su técnica. La tinción de Gram ahora se utiliza para diferenciar las bacterias intactas y morfológicamente similares en dos grupos según el color de la célula después de la tinción. Además, se hacen evidentes la forma, el tamaño y los detalles estructurales de la célula. Dicha información preliminar proporciona indicios importantes en cuanto al tipo de organismo u organismos presentes y las técnicas ulteriores necesarias para caracterizarlos. |
| Otra(s) Denominación(es) | : | COLORACION GRAM O KIT DE COLORACIÓN GRAM HUCKER |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

Se compone de:
Violeta Cristal Oxalato solución según Gram-Hucker
Líquido de Lugol
Alcohol acetona
Safranina O solución según Gram-Hucker

CRYSTAL VIOLET: COLORANTE PRIMARIO

Cristal violeta 3,0 g
Isopropanol. 50,0 mL
Etanol/Metanol. 50,0 mL
Agua destilada 900,0 mL

GRAM IODINE MORDIENTE:

Cristales de yodo 3,3 g
Yoduro potásico 6,6 g
Agua destilada 1,0 L



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

GRAM DESCOLORANTE

Acetona. 250,0 mL
Isopropanol. 750,0 mL

SAFRANINA CONTRACOLORANTE:

Safranina O en polvo (colorante puro). . . . 4,0 g
Etanol/Metanol. 200,0 mL
Agua destilada 800,0 mL

2. CARACTERÍSTICAS:

Se suministran en un pack que contiene una caja de cartón con una bolsa de polietileno interior con los colorantes citados.

Gram Crystal Violet: Nocivo por inhalación y por ingestión. Irrita los ojos, la piel y las vías respiratorias. Posibilidad de efectos irreversibles. Manténgase el recipiente bien cerrado. Conservar alejado de toda llama o fuente de chispas — No fumar. No respirar los gases/humos/vapores/aerosoles. Úsense indumentaria y guantes de protección adecuados. Gram Iodine: Nocivo por inhalación, por ingestión y en contacto con la piel. Manténgase el recipiente bien cerrado. No respirar los gases/humos/vapores/aerosoles. Evítese el contacto con los ojos y la piel. Úse indumentaria protectora adecuada.

Gram Decolorante: Irrita los ojos, la piel y las vías respiratorias. Manténgase el recipiente bien cerrado y en lugar bien ventilado. Conservar alejado de toda llama o fuente de chispas — No fumar. No respirar los gases/humos/vapores/aerosoles. Evítese el contacto con los ojos y la piel.

Gram Safranina: Nocivo por inhalación y por ingestión. Irrita los ojos, la piel y las vías respiratorias. Manténgase el recipiente bien cerrado. Conservar alejado de toda llama o fuente de chispas — No fumar. Úsense indumentaria y guantes de protección adecuados

ENVASE INMEDIATO:

- Frascos de plástico.
- Con tapa rosa herméticamente cerrada
- Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario en cumplimiento a lo establecido en los D.S. N°010-1997 y su modificatoria, Decreto Supremo N° 020-2001-DecS. N°016 - 2011-SA y sus modificatorias.

3. PRESENTACION:

- Kit de 4 Frasco x 1000 ml c/u.
- Fecha de expiración: Mayor a 12 meses.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
Q.F. Walter Evaristo Polo Díaz
JEFE DIO 10079 17115

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

REACTIVO DE ASO LATEX X 50 DET

| | | |
|----------------------|---|---|
| Denominación técnica | : | Reactivo De Aso Latex |
| Unidad de medida | : | Set de coloración x 3 und |
| Descripción general | : | Prueba de látex para la determinación cualitativa y semicuantitativa de antistreptolisina O en suero. |

1. Componentes y materiales:

- **Características** : Reactivo A: suspensión de partículas de látex poliestireno recubiertas con estreptolisina O.
- **Control Positivo:** suero humano conteniendo antiestreptolisina O en concentración superior a 250 UI/ml.
- **Control Negativo:** suero humano no reactivo con el Reactivo A.
- **Forma de presentación:** Equipo para 50 determinaciones
- **Temperatura** : Refrigeración, 2°C a 8°C

2. **Envase Inmediato:**

Resistente a la manipulación y almacenaje; que garantice las propiedades físico químicas e integridad del producto, solo se aceptará producto de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario correspondiente, que asegure la conservación, hermeticidad, el mismo que deberá contener rotulado pirograbado, el cual deberá ser nítido, indeleble al manejo usual y fácilmente legible, con cada unidad de dosis corresponde a: nombre del producto, Denominación Común Internacional DCI y concentración, debiendo consignar la fecha de vencimiento y lote.

3. Envase Mediato:

Caja de cartón de acuerdo a lo autorizado en su correspondiente Registro Sanitario, que permita proteger el producto durante su transporte y almacenamiento, según corresponda.

Fecha de expiración: Mayor a 12 meses



GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARCOS
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
QUEZaltenango
C. P. Wladimir Velasco
JESU-OMD CORP LTDA



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FICHA TÉCNICA: DISPOSITIVO MÉDICO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y CRITERIOS DE CALIDAD

KIT DE AGLUTINACIÓN TÍFICO (H, O) Y PARATÍFICO (A, B)

I. CARACTERÍSTICAS GENERALES

| | | |
|----------------------|---|---|
| Denominación técnica | : | Kit De Aglutinación Tífico Y Paratífico |
| Unidad de medida | : | set x 5 frascos |
| Descripción general | : | Los antígenos febriles se usan para detectar anticuerpos en el suero del paciente contra la Salmonella, Brucella y Rickettsias (reacción cruzada con Proteus OX-19) |

II. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. Componentes y materiales:

- **Características** :
 - Antígenos Febriles Salmonella: suspensión en solución
 - salina con conservantes apropiados, conteniendo los siguientes antígenos bacterianos:
 - Antígenos Paratyphoid A (Salmonella, antígeno flagelar a).
 - Antígenos Paratyphoid B (Salmonella, antígeno flagelar b).
 - Antígenos Typhoid H (Salmonella, antígeno flagelar d).
 - Antígenos Typhoid O (Salmonella, antígeno somático D).

Antígenos Febriles Brucella: suspensión de antígenos.

- bacterianos (Brucella abortus, cepa 1119-3) en solución
- fisiológica con conservantes apropiados. La concentración
- celular de los antígenos se encuentra entre el 4 y el 6%. Las
- bacterias utilizadas se encuentran en fase lisa.

Antígenos Febriles Controles:

- Control Positivo: dilución de suero humano inactivado positivo.
- Control Negativo: dilución de suero humano negativo.

- **Forma de presentación:** set x 5 frascos x 5ml

- **Temperatura** : Refrigeración, 2°C a 10°C

2. Envase Inmediato:

Resistente a la manipulación y almacenaje; que garantice las propiedades físico químicas e integridad del producto, solo se aceptará producto de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario correspondiente, que asegure la conservación, hermeticidad, el mismo que deberá contener rotulado pirograbado, el cual deberá ser nítido, indeleble al manejo usual y fácilmente legible, con cada unidad de dosis corresponde a: nombre del producto, Denominación Común Internacional DCI y concentración, debiendo consignar la fecha de vencimiento y lote.

3. Envase Mediato:

Caja de cartón de acuerdo a lo autorizado en su correspondiente Registro Sanitario, que permita proteger el producto durante su transporte y almacenamiento, según corresponda.

Fecha de expiración: Mayor a 12 meses

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH
C.E. Walter Dreyfus 5020
Jefe OUI / OUP 17115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

Tocache, 11 de Abril del 2023

INFORME N° 027 - 2023 – OGESS ALTO HUALLAGA – OMID



A : Dra. C.D. ROSA DE JESUS RENGIFO RABINES
DIRECTOR DE LA OGESS ALTO HUALLAGA.

DE : Q.F. WALTER EVARISTO POZO DIAZ
RESPONSABLE DE LA OMID – OGESS ALTO HUALLAGA

ATENCIÓN : LOGÍSTICA
GESTIÓN SANITARIA

ASUNTO : ESPECIFICACIONES TECNICAS PARA ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE LABORATORIO DESABASTECIDOS Y EN INMINENTE DESABASTECIMIENTO EN LOS LABORATORIOS DE LOS CENTROS DE SALUD DE LA RED TOCACHE - 2023.

Por medio de la presente reciba un cordial saludo y a la vez hacer de su conocimiento lo siguiente:

ESPECIFICACIÓN TÉCNICAS

1. DENOMINACION DE LA CONTRATACION.

- "Adquisición de Insumos y Reactivos de Laboratorio Desabastecidos y en Inminente desabastecimiento en los laboratorios de los Centros de Salud de la Red Tocache, de la Oficina Gestión de Servicios de Salud Alto Huallaga"

2. AREA SOLICITANTE.

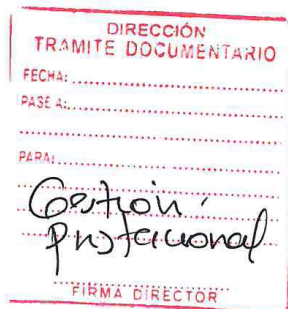
- Oficina de Gestión de Medicamentos, Insumos y Drogas, de la Oficina Gestión de Servicios de Salud Alto Huallaga – Tocache
- Servicio de Farmacia de los Centros de Salud de la Red Tocache.

3. FINALIDAD PÚBLICA.

- El presente procedimiento busca abastecer de Insumos y Reactivos de Laboratorio que no son parte de la Compra Corporativa Nacional y Regional, los mismos que están siendo requeridos por los Laboratorios de los Centros de Salud de la Red Tocache, para apoyo al diagnóstico en las diferentes patologías de la población asegurada.

4. ANTECEDENTES.

- Las areas de Laboratorio de los Centros de Salud de la Red Tocache, dentro de sus servicios promocionales, preventivas, recuperativas y de rehabilitación, requieren una serie de Insumos y Reactivos de Laboratorio que permitira realizar los exámenes de Apoyo al Diagnostico, prevencion, recuperacion y rehabilitacion los mismos que mejoran la calidad de vida de los asegurados al SIS.





GOBIERNO REGIONAL
SAN MARTÍN
— DIRESA —

OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

- Según NOTA DE COORDINACION N° 025-2023-OGESS ALTO HUALLAGA – OMID, de fecha 28 de marzo del 2023, se invita a los responsables de los laboratorios de los Centros de Salud de la Red Tocache, con la finalidad de realizar el consolidado del requerimiento anual de insumos y reactivos de laboratorio.
- Se adjunta Acta de Reunion con los responsables de Laboratorio en la cual se determino la evaluación y el consolidado anual de los Insumos y reactivos a requerir.
- Según NOTA DE COORDINACION N° 029-2023-OGESS ALTO HUALLAGA – OMID, de fecha 03 de abril del 2023, se invita a los responsables de los laboratorios de los Centros de Salud de la Red Tocache, con la finalidad de verificar y validar las Especificaciones técnicas según consolidado del requerimiento anual de insumos y reactivos de laboratorio.
- Del análisis de disponibilidad de los Insumos y Reactivos de Laboratorio de la referencia, se puede observar que existe desabastecimiento e inminente desabastecimiento en muchos de los ítems requeridos por el Laboratorio de los Centros de Salud de la Red Tocache, los mismos que son de vital importancia para las actividades diarias, apoyo al diagnóstico y el manejo clínico de los pacientes.
- Demás esta decir que, la alta demanda de los productos en mención es debido a varios factores como son: Incremento de pacientes en los Centros de Salud Tocache, considerando la reanudación de las atenciones en consultorios externos, asimismo las actividades contempladas en cumplimiento de los Indicadores de Gestión, y ante cambios en el perfil epidemiológico de nuestra jurisdicción.
- Según Directiva Administrativa N° 249-MINSA/2018/DIGEMID, Gestión del Sistema Integrado de Suministro Público de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios – SISMED.

1.3. PROCESO DE ADQUISICIÓN. ...

6.3.4. Las compras institucionales, son realizadas por las unidades ejecutoras para el abastecimiento de aquellos productos no incluidos en las compras nacionales y regionales.

6.3.5. Excepcionalmente, ante situaciones de falta de productos o riesgo de desabastecimiento en el Almacén de la Unidad Ejecutora, así como en emergencias, emergencias sanitarias y desastres declarados por decreto supremo, la unidad ejecutora, previo informe técnico de la ARM, jefatura de farmacia o quien haga sus veces, está autorizada a adquirir productos incluidos en la compra corporativa nacional o regional, según corresponda, sujeto a deslinde de responsabilidades. En estas circunstancias, el Seguro Integral de Salud (SIS) reconoce el precio resultante de estas adquisiciones, para fines de reposición.

5. OBJETIVO.

- Realizar la Adquisición de Insumos y Reactivos de Laboratorio Desabastecidos y en Inminente Desabastecimiento en los laboratorios de los Centros de Salud de la Red Tocache, de la Oficina Gestión de Servicios de Salud Alto, a fin de poder garantizar el abastecimiento oportuno, apoyo al diagnóstico y mejorar la calidad de vida de nuestros asegurados SIS.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD
ALTO HUALLAGA
C.E. Díaz
ALEXANDER P. Díaz
ALEXANDER P. Díaz
ALEXANDER P. Díaz



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

6.1. DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA PARA ACREDITAR CUMPLIMIENTO DE CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:

Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor emitida por la ANM o ARM (este último, en caso de la aplicación del Art. 111 del Decreto Supremo 014-2011/SA, Decreto Supremo 033-2014/SA y sus modificatorias).

- **Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario.**

Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, otorgado por la ANM. Además, las Resoluciones de modificación o autorización, en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el medicamento ofertado. No se aceptarán productos cuyo Registro Sanitario este suspendido y/o cancelado.

- **Copia simple del Certificado o Protocolo de Análisis.**

El certificado de análisis es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en la farmacopea o metodología declarada por el interesado en su solicitud de registro sanitario, según lo señalado en el Anexo 01 del Glosario de Términos y Definiciones del D.S. N° 016-2011-SA. Cuando se haga mención a protocolo de análisis se refiere a certificado de análisis. Deberá estar de acuerdo a lo establecido a las especificaciones técnicas declaradas en su Registro Sanitario (Art. 130° del D.S. N° 016-2011-SA).

- **Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente**, que señale el producto ofertado o el área de fabricación del producto ofertado, emitido por la ANM.

Para el caso de productos fabricados en el extranjero, el postor debe presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del fabricante nacional o extranjero emitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios o documentos 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.

En ningún caso el postor podrá presentar la oferta de un producto, que tenga impedimento para su internamiento en el país, solicitado por la ANM a Aduanas, en el marco de lo establecido en el Art. 24 del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y actualizaciones vigentes. Si en caso lo requiera.

- El Proveedor debe ofertar productos cuyo tiempo de vencimiento y/o expiración de los productos, deberán tener como mínimo Dieciocho (18) meses el cual es equivalente a Un año y medio (**Requisito para la recepción de los bienes/producto**).

REQUISITOS MÍNIMOS QUE DEBE CUMPLIR EL PROVEEDOR

- Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, emitida por la ANM o la Autoridad Regional de Salud (ARS), de acuerdo a lo establecido en el artículo 17° del D.S. N° 014-2011-SA y su Primera disposición Complementaria Transitoria y el certificado de BPA.
- Certificado de BPA vigente.

GOBIERNO REGIONAL SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
Jefe Oficina de Asesoría Jurídica
J. O. A. J. 1715



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

6.2. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

Sistema de Contratación: La que determine el órgano encargado de las contrataciones.

6.3. LUGAR Y PLAZO DE ENTREGA.

6.3.1. LUGAR.

La entrega de los Bienes se realizará en el Almacén Especializado de Medicamentos de la Red de Salud Tocache, ubicado en Jr. Jorge Chávez N° 07, distrito de Tocache, provincia de Tocache, previa coordinación con el Director Técnico del Almacén Especializado de Medicamentos de la Red de Salud Tocache, de lunes a viernes de 8:00 a 15:00 horas.

Nota. Se coordinará con el Director Técnico del Almacén Especializado de Medicamentos de la Red de Salud Tocache, para que de la conformidad del ingreso de los bienes.

6.3.2. PLAZO DE ENTREGA

El plazo de entrega de los bienes, será de siete (07) días calendario, el cual se computará desde el día siguiente de la notificación de su respectiva Orden de Compra o firmado el contrato, según corresponda.

6.4. OTRAS CONDICIONES

En el Acto de Recepción de los bienes que formaran parte de la entrega, el proveedor deberá entregar al Almacén de Medicamentos, copia simple de los siguientes documentos, a fin de llevar a cabo la conformidad de recepción:

- Orden de Compra – Guía de Internamiento (copia).
- Guía de Remisión, esta deberá consignar en forma obligatoria para cada ítem el número de lote y la cantidad entregada por lote.
- Copia de la Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o reposición por Defectos o Vicios Ocultos.
- Copia simple de la Resolución Directoral del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente; de acuerdo a los requisitos documentarios mínimos del proveedor del bien.
- Copia del Certificado de Análisis emitido por el fabricante o quien encarga su fabricación, según lo dispuesto en la norma correspondiente.
- Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura y/o Almacenamiento vigentes a la fecha de entrega, según corresponda. Si en caso lo requiera.
- Acta de verificación Cualitativa-Cuantitativa, de los productos correspondiente al número de lote para cada ítem ofertado, firmado y sellado por el Químico Farmacéutico Director Técnico y el representante legal.

El Almacén de Medicamentos no está obligado a recibir los bienes si no han sido presentados todos los documentos que corresponde a la entrega, o si se detecta que no corresponde el producto con lo solicitado (vigencia del producto, forma de presentación, entre otros).

6.5. SUBCONTRATACIÓN

No aplica

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
ALTO HUALLAGA
J. MED/COMP 17115



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

6.6 ADELANTOS

No aplica

6.7. GARANTÍA DEL PRODUCTO

El Postor Adjudicado, garantizará la autenticidad y el buen estado de los Bienes entregados por un periodo mínimo de dieciocho (18) meses, en caso de no cumplir con lo mínimo requerido deberá presentar una Carta de Compromiso de Canje.

6.8. FINANCIAMIENTO

- Fuente de Financiamiento: 4-13 Donaciones y Transferencias
- Meta:
- Transferencia:

a. FORMA DE PAGO Y CONDICIONES

La Oficina de Gestión de Servicios de Salud Alto Huallaga deberá realizar el pago mediante Pago Único a favor del Contratista ganador de la Buena Pro, previa conformidad de la entrega de los Bienes emitido por el Director Técnico del Almacén Especializado de Medicamentos, quien deberá hacerlo en un plazo que no excederá de los Diez (10) días de ser este recibido.

6.9. FORMULA DE REAJUSTE.

No aplica

6.10 PENALIDADES Y OTRAS PENALIDADES

6.13.1. PENALIDAD POR MORA

Si el contratista incurre en retraso injustificado en la ejecución de las prestaciones objeto de contrato, la Oficina de Servicios de Salud Alto Huallaga aplicará en todos los casos, una penalidad por cada día calendario de atraso, hasta por un monto máximo equivalente al diez por ciento (10%) del monto contractual. La penalidad se aplicará automáticamente y se calculará de acuerdo a la siguiente formula:

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

Donde F tiene los siguientes valores:

- a) F = 0.40 Para plazos menores o iguales a sesenta (60) días.
- b) F = 0.25 Para plazos mayores a sesenta (60) días.

6.11. RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS.

La responsabilidad del contratista por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de los bienes ofertados, será por el plazo que dure la garantía total ofertada, contada a partir la conformidad otorgada por la Oficina de Servicios de Salud Alto Huallaga, la misma que no podrá ser menor a Un (1) año.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTIN
DIRECCION REGIONAL DE SALUD
ALTO HUALLAGA
JEFEDOM/OGESS 1715



OFICINA DE GESTIÓN DE SERVICIOS DE SALUD ALTO HUALLAGA

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

7. NORMAS ANTICORRUPCIÓN

El contratista acepta expresamente que no llevará a cabo acciones que estén prohibidas por las leyes locales u otras leyes anticorrupción. Sin limitar lo anterior, el contratista se obliga a no efectuar algún pago, ni ofrecerá o transferirá algo de valor, a un funcionario o servidor público o a cualquier tercero relacionado con el servicio aquí establecido de manera que pudiese violar las leyes locales u otras leyes anticorrupción, sin restricción alguna.

En forma especial, el contratista declara con carácter de declaración jurada que no se encuentra inmerso en algún proceso de carácter penal vinculado a presuntos ilícitos penales contra el estado peruano, constituyendo su declaración, la firma del mismo en la Orden de Servicio de la que estos términos de Referencia forman parte integrante.

8. CLAUSULA DE INTEGRIDAD

En caso de falsedad de cualquiera de las declaraciones efectuadas por el contratista, la Entidad declarará la nulidad del presente contrato por infracción del principio de presunción de veracidad, de conformidad con el literal b) del inciso 44.2 del artículo 44° de la Ley N° 30225.

9. CONFIDENCIALIDAD DE LA INFORMACIÓN

La empresa certificadora deberá mantener estricta confidencialidad sobre la información a que tendrá acceso durante la ejecución del servicio, no podrá disponer de la misma para fines distintos al desarrollo del servicio. El proveedor y su personal, deben comprometerse a mantener las reservas del caso y no transmitir los datos e información de la Entidad a ninguna persona (natural o jurídica) que no sea debidamente autorizada por la Entidad.

GOBIERNO REGIONAL DE SAN MARTÍN
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD
OGESSAH

Q.F. Walter Evaristo Pozo Díaz
JEFE OMID / COFP 17115

3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

| | |
|----------|--|
| A | CAPACIDAD LEGAL |
| | HABILITACIÓN |
| | <p><u>Requisitos:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento BPA, VIGENTE. ➤ Registro sanitario o certificado de registro sanitario. ➤ Certificado o protocolo de análisis, será presentado al ingreso de productos en almacén de la oficina de medicamentos insumos y drogas de la entidad. <div style="border: 1px solid black; padding: 5px; margin-top: 10px;"> <p>Importante</p> <p><i>De conformidad con la Opinión N° 186-2016/DTN, la habilitación de un postor, está relacionada con cierta atribución con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo la actividad materia de contratación, este es el caso de las actividades reguladas por normas en las cuales se establecen determinados requisitos que las empresas deben cumplir a efectos de estar habilitadas para la ejecución de determinado servicio o estar autorizadas para la comercialización de ciertos bienes en el mercado.</i></p> </div> <p><u>Acreditación:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Copia del certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento BPA, VIGENTE. ➤ Copia de registro sanitario o certificado de registro sanitario. ➤ Copia de certificado o protocolo de análisis. <div style="border: 1px solid black; padding: 5px; margin-top: 10px;"> <p>Importante</p> <p><i>En el caso de consorcios, cada integrante del consorcio que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas directamente al objeto de la convocatoria debe acreditar este requisito.</i></p> </div> |

CAPÍTULO V PROFORMA DEL CONTRATO

Importante

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

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

CLÁUSULA PRIMERA: ANTECEDENTES

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

CLÁUSULA SEGUNDA: OBJETO

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

CLÁUSULA TERCERA: MONTO CONTRACTUAL

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

Este monto comprende el costo del servicio, 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 del servicio materia del presente contrato.

CLÁUSULA CUARTA: DEL PAGO¹⁰

LA ENTIDAD se obliga a pagar la contraprestación a EL CONTRATISTA en [INDICAR MONEDA], en [INDICAR SI SE TRATA DE PAGO ÚNICO, PAGOS PARCIALES O 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 servicios, siempre que se verifiquen las condiciones establecidas en el

¹⁰ En cada caso concreto, dependiendo de la naturaleza del contrato, podrá adicionarse la información que resulte pertinente a efectos de generar el pago.

contrato para ello, bajo responsabilidad del funcionario competente.

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

CLÁUSULA QUINTA: DEL PLAZO DE LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

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

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 prestación de servicios en general, si el postor ganador de la buena pro solicita la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato original como garantía de fiel cumplimiento de contrato, debe consignarse lo siguiente:

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

En el caso que corresponda, consignar lo siguiente:

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

Importante

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

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

Importante

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

CLÁUSULA OCTAVA: EJECUCIÓN DE GARANTÍAS POR FALTA DE RENOVACIÓN

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

CLÁUSULA DÉCIMA: CONFORMIDAD DE LA PRESTACIÓN DEL SERVICIO

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

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

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

CLÁUSULA UNDÉCIMA: DECLARACIÓN JURADA DEL CONTRATISTA

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

CLÁUSULA DUODÉCIMA: RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA TERCERA: PENALIDADES

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

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

Donde:

F = 0.25 para plazos mayores a sesenta (60) días o;
F = 0.40 para plazos menores o iguales a sesenta (60) días.

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

Importante

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA CUARTA: RESOLUCIÓN DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA: RESPONSABILIDAD DE LAS PARTES

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA: ANTICORRUPCIÓN

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

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

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

los referidos actos o prácticas.

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

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA: MARCO LEGAL DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS¹¹

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA NOVENA: FACULTAD DE ELEVAR A ESCRITURA PÚBLICA

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

CLÁUSULA VIGÉSIMA: DOMICILIO PARA EFECTOS DE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL

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

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

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

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

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

“LA ENTIDAD”

“EL CONTRATISTA”

¹¹ De acuerdo con el numeral 225.3 del artículo 225 del Reglamento, las partes pueden recurrir al arbitraje ad hoc cuando las controversias deriven de procedimientos de selección cuyo valor estimado sea menor o igual a cinco millones con 00/100 soles (S/ 5 000 000,00).

ANEXOS

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

[CONSIGNAR ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITÉ DE SELECCIÓN, SEGÚN CORRESPONDA]

CONTRATACION DIRECTA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

| | | | | | |
|---------------------------------------|--|---------------|--|----|--|
| Nombre, Denominación o Razón Social : | | | | | |
| Domicilio Legal : | | | | | |
| RUC : | | Teléfono(s) : | | | |
| MYPE ¹² | | Sí | | No | |
| Correo electrónico : | | | | | |

Autorización de notificación por correo electrónico:

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

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de reducción de la oferta económica.
3. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
4. Solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el artículo 141 del Reglamento.
5. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
6. Notificación de la orden de servicios¹³

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.

¹² 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 prestación de servicios, 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.

¹³ Cuando el monto del valor estimado del procedimiento o del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en caso se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de servicios.

Importante

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

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

[CONSIGNAR ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITÉ DE SELECCIÓN, SEGÚN CORRESPONDA]

CONTRATACION DIRECTA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

| | | | | | |
|---------------------------------------|--|---------------|--|----|--|
| Datos del consorciado 1 | | | | | |
| Nombre, Denominación o Razón Social : | | | | | |
| Domicilio Legal : | | | | | |
| RUC : | | Teléfono(s) : | | | |
| MYPE ¹⁴ | | Sí | | No | |
| Correo electrónico : | | | | | |

| | | | | | |
|---------------------------------------|--|---------------|--|----|--|
| Datos del consorciado 2 | | | | | |
| Nombre, Denominación o Razón Social : | | | | | |
| Domicilio Legal : | | | | | |
| RUC : | | Teléfono(s) : | | | |
| MYPE ¹⁵ | | Sí | | No | |
| Correo electrónico : | | | | | |

| | | | | | |
|---------------------------------------|--|---------------|--|----|--|
| Datos del consorciado ... | | | | | |
| Nombre, Denominación o Razón Social : | | | | | |
| Domicilio Legal : | | | | | |
| RUC : | | Teléfono(s) : | | | |
| MYPE ¹⁶ | | Sí | | No | |
| Correo electrónico : | | | | | |

Autorización de notificación por correo electrónico:

Correo electrónico del consorcio:

¹⁴ En los contratos periódicos de prestación de servicios, 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, 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.

¹⁵ Ibidem.

¹⁶ Ibidem.

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 servicios¹⁷

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.

¹⁷ Cuando el monto del valor estimado del procedimiento o del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en caso se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de servicios.

ANEXO N° 2

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

Señores

**[CONSIGNAR ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITÉ DE SELECCIÓN,
SEGÚN CORRESPONDA]**

CONTRATACION DIRECTA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

ANEXO N° 3

DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LOS TÉRMINOS DE REFERENCIA

Señores

**[CONSIGNAR ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITÉ DE SELECCIÓN,
SEGÚN CORRESPONDA]**

CONTRATACION DIRECTA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

Es grato dirigirme a usted, para hacer de su conocimiento que luego de haber examinado las bases y demás documentos del procedimiento de la referencia y, conociendo todos los alcances y las condiciones detalladas en dichos documentos, el postor que suscribe ofrece el servicio de **[CONSIGNAR EL OBJETO DE LA CONVOCATORIA]**, de conformidad con los Términos de Referencia 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 los términos de referencia, conforme a lo indicado en el acápite relacionado al contenido de las ofertas de la presente sección de las bases.

ANEXO Nº 4

DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE ENTREGA

Señores

**[CONSIGNAR ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITÉ DE SELECCIÓN,
SEGÚN CORRESPONDA]**

CONTRATACION DIRECTA Nº [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

ANEXO Nº 5

PROMESA DE CONSORCIO

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

Señores

[CONSIGNAR ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITÉ DE SELECCIÓN, SEGÚN CORRESPONDA]

CONTRATACION DIRECTA Nº [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

Los suscritos declaramos expresamente que hemos convenido en forma irrevocable, durante el lapso que dure el procedimiento de selección, para presentar una oferta conjunta a la **ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA Nº [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] Nº [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] [%]¹⁸

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

2. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2] [%]¹⁹

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES 100%²⁰

¹⁸ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

¹⁹ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

²⁰ Este porcentaje corresponde a la sumatoria de los porcentajes de las obligaciones de cada uno de los integrantes del consorcio.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

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

Importante

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

ANEXO N° 6

PRECIO DE LA OFERTA

Señores

**[CONSIGNAR ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITÉ DE SELECCIÓN,
SEGÚN CORRESPONDA]**

CONTRATACION DIRECTA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

| CONCEPTO | PRECIO TOTAL |
|--------------|--------------|
| | |
| TOTAL | |

El precio de la oferta [CONSIGNAR LA MONEDA DE LA CONVOCATORIA] incluye todos los tributos, seguros, transporte, inspecciones, pruebas y, de ser el caso, los costos laborales conforme a la legislación vigente, así como cualquier otro concepto que pueda tener incidencia sobre el costo del servicio 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].*

ANEXO N° 7
DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE CONDICIONES PARA LA
APLICACIÓN DE LA EXONERACIÓN DEL IGV

Señores

**[CONSIGNAR ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITÉ DE SELECCIÓN,
SEGÚN CORRESPONDA]**

CONTRATACION DIRECTA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

- 1.- Que el domicilio fiscal de la empresa²¹ se encuentra ubicada en la Amazonía y coincide con el lugar establecido como sede central (donde tiene su administración y lleva su contabilidad);
- 2.- Que la empresa se encuentra inscrita en las Oficinas Registrales de la Amazonía (exigible en caso de personas jurídicas);
- 3.- Que, al menos el setenta por ciento (70%) de los activos fijos de la empresa se encuentran en la Amazonía; y
- 4.- Que la empresa no presta servicios fuera de la Amazonía.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

²¹ En el artículo 1 del "Reglamento de las Disposiciones Tributarias contenidas en la Ley de Promoción de la Inversión en la Amazonía" se define como "empresa" a las "Personas naturales, sociedades conyugales, sucesiones indivisas y personas consideradas jurídicas por la Ley del Impuesto a la Renta, generadoras de rentas de tercera categoría, ubicadas en la Amazonía. Las sociedades conyugales son aquellas que ejerzan la opción prevista en el Artículo 16 de la Ley del Impuesto a la Renta."

ANEXO N° 9

DECLARACIÓN JURADA (NUMERAL 49.4 DEL ARTÍCULO 49 DEL REGLAMENTO)

Señores

**[CONSIGNAR ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITÉ DE SELECCIÓN,
SEGÚN CORRESPONDA]**

CONTRATACION DIRECTA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

Mediante el presente el suscrito, postor y/o Representante Legal de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], declaro que la experiencia que acredito de la empresa [CONSIGNAR LA DENOMINACIÓN DE LA PERSONA JURÍDICA] como consecuencia de una reorganización societaria, no se encuentra en el supuesto establecido en el numeral 49.4 del artículo 49 del Reglamento.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

A efectos de cautelar la veracidad de esta declaración, el postor puede verificar la información de la Relación de Proveedores Sancionados por el Tribunal de Contrataciones del Estado con Sanción Vigente en <http://portal.osce.gob.pe/rnp/content/relación-de-proveedores-sancionados>. También le asiste dicha facultad al órgano encargado de las contrataciones o al órgano de la Entidad al que se le haya asignado la función de verificación de la oferta presentada por el postor ganador de la buena pro.

ANEXO N° 11

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

Señores

[CONSIGNAR ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITÉ DE SELECCIÓN, SEGÚN CORRESPONDA]

CONTRATACION DIRECTA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

- *Para asignar la bonificación, el 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.*

ANEXO N° 12

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

(DOCUMENTO A PRESENTAR EN EL PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO)

Señores

**[CONSIGNAR ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITÉ DE SELECCIÓN,
SEGÚN CORRESPONDA]**

CONTRATACION DIRECTA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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