



BASES

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 002-2025 EP/UE 0790 PRIMERA CONVOCATORIA

CONTRATACIÓN DE BIENES

**“ADQUISICION DE MATERIAL, INSUMOS, INSTRUMENTAL
Y ACCESORIOS QUIRÚRGICOS PARA LA ATENCION
AMBULATORIA, EN LA I DE, III DE Y CSM RIMAC- AF
2025”**



DEBER DE COLABORACIÓN

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

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

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

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



SECCIÓN GENERAL

DISPOSICIONES COMUNES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

CAPÍTULO I

ETAPAS DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

1.1. REFERENCIAS

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

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

1.2. CONVOCATORIA

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

1.3. REGISTRO DE PARTICIPANTES

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

Importante

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

1.4. FORMULACIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES A LAS BASES

La formulación de consultas y observaciones a las bases se efectúa de conformidad con lo establecido en los numerales 72.1 y 72.2 del artículo 72 del Reglamento, así como el literal a) del artículo 89 del Reglamento.

1.5. ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS, OBSERVACIONES E INTEGRACIÓN DE BASES



La absolución de consultas, observaciones e integración de las bases se realizan conforme a las disposiciones previstas en el numeral 72.4 del artículo 72 del Reglamento y el literal a) del artículo 89 del Reglamento.

Importante

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

1.6. FORMA DE PRESENTACIÓN DE OFERTAS

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

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

Importante

- *Los formularios electrónicos que se encuentran en el SEACE y que los proveedores deben llenar para presentar sus ofertas, tienen carácter de declaración jurada.*
- *En caso la información contenida en los documentos escaneados que conforman la oferta no coincida con lo declarado a través del SEACE, prevalece la información declarada en los documentos escaneados.*
- *No se tomarán en cuenta las ofertas que se presenten en físico a la Entidad.*

1.7. PRESENTACIÓN Y APERTURA DE OFERTAS

El participante presentará su oferta de manera electrónica a través del SEACE, desde las 00:01 horas hasta las 23:59 horas del día establecido para el efecto en el cronograma del procedimiento; adjuntando el archivo digitalizado que contenga los documentos que conforman la oferta de acuerdo a lo requerido en las bases.

El participante debe verificar antes de su envío, bajo su responsabilidad, que el archivo pueda ser descargado y su contenido sea legible.

Importante

Los integrantes de un consorcio no pueden presentar ofertas individuales ni conformar más de un consorcio en un procedimiento de selección, o en un determinado ítem cuando se trate de procedimientos de selección según relación de ítems.

En la apertura electrónica de la oferta, el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, verifica la presentación de lo exigido en la sección específica de las bases de conformidad con el numeral 73.2 del artículo 73 del Reglamento y determina si las ofertas responden a las características y/o requisitos funcionales y condiciones de las

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



Especificaciones Técnicas, detallados en la sección específica de las bases. De no cumplir con lo requerido, la oferta se considera no admitida.

1.8. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS

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

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

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

1.9. CALIFICACIÓN DE OFERTAS

La calificación de las ofertas se realiza conforme a lo establecido en los numerales 75.1 y 75.2 del artículo 75 del Reglamento.

1.10. SUBSANACIÓN DE LAS OFERTAS

La subsanación de las ofertas se sujeta a lo establecido en el artículo 60 del Reglamento. El plazo que se otorgue para la subsanación no puede ser inferior a un (1) día hábil.

La solicitud de subsanación se realiza de manera electrónica a través del SEACE y será remitida al correo electrónico consignado por el postor al momento de realizar su inscripción en el RNP, siendo su responsabilidad el permanente seguimiento de las notificaciones a dicho correo. La notificación de la solicitud se entiende efectuada el día de su envío al correo electrónico.

La presentación de las subsanaciones se realiza a través del SEACE. No se tomará en cuenta la subsanación que se presente en físico a la Entidad.

1.11. RECHAZO DE LAS OFERTAS

Previo al otorgamiento de la buena pro, el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, revisa las ofertas económicas que cumplen los requisitos de calificación, de conformidad con lo establecido para el rechazo de ofertas, previsto en el artículo 68 del Reglamento, de ser el caso.

De rechazarse alguna de las ofertas calificadas, el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, revisa el cumplimiento de los requisitos de calificación de los postores que siguen en el orden de prelación, en caso las hubiere.

1.12. OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

Definida la oferta ganadora, el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, otorga la buena pro mediante su publicación en el SEACE, incluyendo el cuadro comparativo y las actas debidamente motivadas de los resultados de la admisión, no admisión, evaluación, calificación, descalificación y el otorgamiento de la buena pro.

1.13. CONSENTIMIENTO DE LA BUENA PRO



Cuando se hayan presentado dos (2) o más ofertas, el consentimiento de la buena pro se produce a los cinco (5) días hábiles siguientes de la notificación de su otorgamiento, sin que los postores hayan ejercido el derecho de interponer el recurso de apelación.

En caso que se haya presentado una sola oferta, el consentimiento de la buena pro se produce el mismo día de la notificación de su otorgamiento.

El consentimiento del otorgamiento de la buena pro se publica en el SEACE al día hábil siguiente de producido.

Importante

Una vez consentido el otorgamiento de la buena pro, el órgano encargado de las contrataciones o el órgano de la Entidad al que se haya asignado tal función realiza la verificación de la oferta presentada por el postor ganador de la buena pro conforme lo establecido en el numeral 64.6 del artículo 64 del Reglamento.

CAPÍTULO II

SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS DURANTE EL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. RECURSO DE APELACIÓN

A través del recurso de apelación se pueden impugnar los actos dictados durante el desarrollo del procedimiento de selección hasta antes del perfeccionamiento del contrato.

El recurso de apelación se presenta ante la Entidad convocante, y es conocido y resuelto por su Titular, cuando el valor estimado sea igual o menor a cincuenta (50) UIT. Cuando el valor estimado sea mayor a dicho monto, el recurso de apelación se presenta ante y es resuelto por el Tribunal de Contrataciones del Estado.

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

Los actos que declaren la nulidad de oficio, la cancelación del procedimiento de selección y otros actos emitidos por el Titular de la Entidad que afecten la continuidad de este, se impugnan ante el Tribunal de Contrataciones del Estado.

Importante

- ***Una vez otorgada la buena pro, el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, está en la obligación de permitir el acceso de los participantes y postores al expediente de contratación, salvo la información calificada como secreta, confidencial o reservada por la normativa de la materia, a más tardar dentro del día siguiente de haberse solicitado por escrito.***

Luego de otorgada la buena pro no se da a conocer las ofertas cuyos requisitos de calificación no fueron analizados y revisados por el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda.

- ***A efectos de recoger la información de su interés, los postores pueden valerse de distintos medios, tales como: (i) la lectura y/o toma de apuntes, (ii) la captura y almacenamiento de imágenes, e incluso (iii) pueden solicitar copia de la documentación obrante en el expediente, siendo que, en este último caso, la Entidad deberá entregar dicha documentación en el menor tiempo posible, previo pago por tal concepto.***
- ***El recurso de apelación se presenta ante la Mesa de Partes del Tribunal o ante las oficinas desconcentradas del OSCE, o en la Unidad de Trámite Documentario de la Entidad, según corresponda.***

2.2. PLAZOS DE INTERPOSICIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN

La apelación contra el otorgamiento de la buena pro o contra los actos dictados con anterioridad a ella se interpone dentro de los cinco (5) días hábiles siguientes de haberse notificado el otorgamiento de la buena pro.

La apelación contra los actos dictados con posterioridad al otorgamiento de la buena pro, contra la declaración de nulidad, cancelación y declaratoria de desierto del procedimiento, se interpone dentro de los cinco (5) días hábiles siguientes de haberse tomado conocimiento del acto que se desea impugnar.



CAPÍTULO III DEL CONTRATO

3.1. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

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

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

En el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, se puede perfeccionar el contrato con la suscripción del documento o con la recepción de una orden de compra, cuando el valor estimado del ítem corresponda al parámetro establecido en el párrafo anterior.

Importante

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

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

3.2. GARANTÍAS

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

3.2.1. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO

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

3.2.2. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO POR PRESTACIONES ACCESORIAS

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

Importante

En los contratos cuyos montos sean iguales o menores a doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), no corresponde presentar garantía de fiel cumplimiento de contrato ni garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias. Dicha excepción también aplica a los contratos derivados de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del ítem adjudicado o la sumatoria de los montos de los ítems adjudicados no superen el monto señalado anteriormente, conforme a lo dispuesto en el literal a) del artículo 152 del Reglamento.

3.2.3. GARANTÍA POR ADELANTO

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

3.3. REQUISITOS DE LAS GARANTÍAS

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

Importante

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

Advertencia

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

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

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

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

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

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

De otro lado, además de cumplir con el requisito referido a la clasificación de riesgo, a efectos de verificar si la empresa emisora se encuentra autorizada por la SBS para emitir garantías,



Advertencia

debe revisarse el portal web de dicha Entidad (<http://www.sbs.gob.pe/sistema-financiero/relacion-de-empresas-que-se-encuentran-autorizadas-a-emitar-cartas-fianza>).

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

3.4. EJECUCIÓN DE GARANTÍAS

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

3.5. ADELANTOS

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

3.6. PENALIDADES**3.6.1. PENALIDAD POR MORA EN LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN**

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

3.6.2. OTRAS PENALIDADES

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

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

3.7. INCUMPLIMIENTO DEL CONTRATO

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

3.8. PAGOS

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

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

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

funcionario que debe emitir la conformidad.

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

Advertencia

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

3.9. DISPOSICIONES FINALES

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

SECCIÓN ESPECÍFICA

CONDICIONES ESPECIALES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

CAPÍTULO I GENERALIDADES

1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : EJÉRCITO DEL PERÚ – COMANDO DE SALUD DEL EJÉRCITO

RUC N° : 20131369124

Domicilio legal : AV. BOULEVARD S/N – CGE – SAN BORJA

Teléfono: : 3171700 Anexo: 3601

Correo electrónico: : oea.abasto.cosale@gmail.com

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la ADQUISICION DE MATERIAL, INSUMOS, INSTRUMENTAL Y ACCESORIOS QUIRÚRGICOS PARA LA ATENCION AMBULATORIA, EN LA I DE, III DE Y CSM RIMAC- AF 2025.

ITEM PAQUETE

SUB ITEM N°	DESCRIPCION	U/M	CANT
1	ACIDO ORTOFOSFORICO GEL 37% (ACIDO GRABADOR DE ESMALTE) X 13 GR	UND	2
2	ÁCIDO ÚRICO X 100 DET	KIT	3
3	AGUA DESTILADA 1 LT	FCO	10
4	AGUA OXIGENADA 10 VOL DE 1000 ML	FCO	5
5	AGUJA DENTAL TIPO CARPULE DESCARTABLE N° 30 G X 1" X 100 UND	CJA	1
6	AGUJA DESCARTABLE N.º 20 x 1 x CAJA x 100 UU	CJA	1
7	AGUJA DESCARTABLE N.º 23 x 1" X CAJA X 100 UU	CJA	1
8	AGUJAS DE EXTRACION VACUTAINER AL VACIO 21g X 1",	CJA	10
9	ALCOHOL 96 GRADOS x 1000 ML	FCO	26
10	CALIBRADOR PARA EQUIPO AUTOMATIZADO	KIT	1
11	CEMENTO POLICARBOXILATO DE ZINC POLVO 25 GR Y LIQUIDO 17 ML	CJA	2
12	CINTA MATRIZ CELULOIDE DE 0,05 X 10 MM CAJA X 100 UND	CJA	2
13	CINTA MATRIZ METALICA X 50 CM	CJA	1
14	CINTA TESTIGO PARA CALOR SECO 1226	UND	1
15	DETERGENTE X 20 LTS D-31 COMPATIBLE PARA EQUIPO	KIT	1
16	DILUYENTE X 20 LTS D-31 COMPATIBLE PARA EQUIPO	KIT	1
17	ENVASES DE PLASTICO PARA MUESTRAS DE ORINA COLOR VARIADO	UND	503
18	EQUIPO DE VENOCISIS X 50 UND	BLSA	2
19	EQUIPO VOLUTROL X 50 UND	BLSA	2
20	ESCOBILLA PARA PROFILAXIA DENTAL	UND	1
21	ESPARADRAPO HOSPITALARIO X 6 CORTES	CJA	8
22	ESPECULOS VAGINALES	UND	40
23	EUGENOL 20 ML	FCO	2
24	EYECTOR DE SALIVA CON GUIA DE 6,5 MM DIAMETRO Y 150 MM DE LARGO	CJA	1
25	FACTOR REUMATOIDEO x 100 DETERMINACIONES	KIT	1
26	FLUOR GEL ACIDULADO 2%	FCO	1
27	FLÚOR NEUTRO GEL 2% X 200 ML	FCO	1
28	FOSFATASA ALCALINA	FCO	3
29	FRESA DE CARBURO TUNGSTENO REDONDA MEDIANA	UND	1



30	FRESA DE DIAMANTE A/V FISURA GRANDE	UND	2
31	FRESA DE DIAMANTE A/V FISURA MEDIANA	UND	2
32	FRESA DE DIAMANTE A/V REDONDA CHICA	UND	2
33	FRESA DE DIAMANTE A/V REDONDA GRANDE	UND	2
34	FRESA DE DIAMANTE A/V TRONCO CÓNICA MEDIANA	UND	2
35	GAMMA GLUTAMIL TRANSPEPTIDASA X 125 ML	FCO	2
36	GASA HOSPITALARIA QUIRURGICA ROLLO X 100 YARDAS	PQT	5
37	GEL CONDUCTOR	GLN	2
38	GLUCOSA ENZIMATICA AA LIQUIDA 4 X 250ML	KIT	2
39	GUANTES DESCARTABLES TALLA M x 100 UU	CJA	20
40	GUANTES QUIRURGICOS N.º 7 1/2 X 100 UND	CAJA	1
41	HIDRÓXIDO DE CALCIO (BASE 13 G/CATALIZADOR 11 G)	KIT	1
42	HIDROXIDO DE POTASIO PARA DIRECTO DE HONGOS X 500 ML	FCO	1
43	HIPOCLORITO DE SODIO 1% X 120 ML	FCO	1
44	HISOPO CON MEDIO DE TRANSPORTE X 100 UNID	CJA	1
45	IONÓMERO DE VIDRIO CEMENTACIÓN POLVO/LIQUIDO 15 GR/ 6 ML	KIT	1
46	IONÓMERO DE VIDRIO FOTOCURABLE POLVO/LIQUIDO - 5 GR/ 2.5 ML	KIT	1
47	IONÓMERO DE VIDRIO RESTAURACIÓN POLVO/ LIQUIDO - 5 GR/2.6 ML	UND	1
48	JERINGA DESCARTABLE 20 ML C/A N°21 G X 1 ½" X 50 UND	CJA	1
49	JERINGA DESCARTABLE 10 ML C/A N° 21G X 1 1/2" X 100 UND	CJA	1
50	JERINGA DESCARTABLE 5 ML C/A N° 21 G X 1 1/2" X 100 UND	CJA	1
51	KIT PARA TINCION GRAM X 250 ML	FCO	2
52	LAMINA CUBRE OBJETO 24 MM x 50MM x 100 UU	CJA	8
53	LAMINAS PORTA OBJETO 25MM x 75MM x 50 UU	CJA	20
54	LAPIZ MARCADOR COLOR ROJO	UND	2
55	LIDOCAINA 3% S/EPINEFRINA	CJA	1
56	LIQUIDO FIJADOR	GLN	3
57	LIQUIDO REVELADOR	GLN	3
58	LISANTE HEMATOLOGICO X 500 UND	KIT	1
59	MICROBROCHA PARA APLICACION DE ADHESIVO X 100	TBO	1
60	OXIDO DE ZINC X 450 g a mas	FCO	1
61	PARAMONOCLOROFENOL ALCANFORADO LIQUIDO X 15 ML	UND	1
62	PASTA ALVEOLAR X 10 GR	UND	1
63	PASTA PARA PROFILAXIS DENTAL X 50 GR	TBO	1
64	PELICULA PARA IMPRESIÓN LASER SECO 10" X 12" X 125 UND TIPO CARESTREAM	CJA	1
65	PELICULA PARA IMPRESIÓN LASER SECO 14" X 17" X 125 UND TIPO CARESTREAM	CJA	1
66	PELICULA PARA IMPRESIÓN LASER SECO 8" X 10" X 125 UND TIPO CARESTREAM	CJA	1
67	PELICULA RADIOGRAFICA MXG 8 X10 DIGITALES TIPO CARESTREAM	CJA	4
68	PIEDRAS ARKANSAS TIPO FLAMA	UND	1
69	PIEDRAS ARKANSAS TIPO REDONDAS	UND	1
70	PLACA RADIOGRAFICA 14 X 14 CAJA X100	CJA	2
71	PLACA RADIOGRAFICA 14 X 17 CAJA X100	CJA	2
72	PLACA RADIOGRAFICA 8 X 10 CAJA X100	CJA	2
73	PLACA RADIOGRAFICA PERIAPICAL 30.5 x 40.5 +/- 0.5 mm PARA ADULTO X 150	CJA	1
74	POVIDONA YODADA ESPUMA 8.5%	FCO	5
75	PROBE CLEANER X 100 ML MODEL URIT D43	KIT	1
76	PROTEÍNA C REACTIVA CUANTITATIVA	FCO	5
77	PROTEÍNAS TOTALES	FCO	3
78	PRUEBAS RAPIDAS HEPATITIS B	CJA	5

79	PRUEBAS RAPIDAS HEPATITIS C	CJA	3
80	PRUEBAS RAPIDAS HIV X 30 UND	CJA	5
81	PRUEBAS RAPIDAS PARA DIAGNOSTICO EMBARAZO x 100 PRUEBAS	CJA	2
82	PUNTERA (TIPS)AMARILLA 10 UL-200 UL x 1000	BLSA	3
83	PUNTERA (TIPS)AZULES 100 UL-1000 UL x 1000	BLSA	3
84	PUNTERA (TIPS)BLANCAS 5 UL-10 UL x 1000	BLSA	3
85	REACCION WIDAL X 100 DET	CJA	15
86	REACTIVO ANTI A x 10 ML	FCO	2
87	REACTIVO ANTI B x 10 ML	FCO	2
88	REACTIVO ANTI D x 10 ML	FCO	2
89	REACTIVO DE KOVACS X 100 ML	FCO	1
90	RESINA FILTEK Z-250	KIT	1
91	RESINA FOTOCURADO 3M FILTEK Z350 XT DE 4 JERINGAS 4G C/U ADHESIVO ADPER SINGLER BOND 6G + DESMINERALIZANTE JERINGA 9 ML a mas	KIT	1
92	SELLANTE DE FOSAS Y FISURAS FOTOCURABLE	KIT	1
93	SEROLOGICAS VDRL – RPR x 500 DET	KIT	1
94	SOLUCION DE LUGOL X 500ml	FCO	2
95	STANDATROL PARA EQUIPO AUTOMATIZADO	KIT	1
96	TEST RAPIDA PARA VIH X 30 UU	CJA	1
97	TGO (TRANSAMINASA ASPARTATO TRANSFERASA) x 200 ML	FCO	4
98	TGO CINETICO X 250 ML	FCO	1
99	TGP (TRANSAMINASA ALANINA TRANSFERASA) x 200 ML	FCO	5
100	TGP CINETICO X 250 ML	FCO	2
101	TINCION ZIEN NIELSEN X 250ml	KIT	2
102	TIRA DE LUJA PARA PULIDO DE RESINAX 150 UNIDADES	CJA	2
103	TIRAS DE OXIDASA X 25 TIRAS	TBO	2
104	TIRAS REACTIVAS P/ORINA X 100 DETERM	TUBO	4
105	TIRAS REACTIVAS PARA GLUCOMETRO	CJA	5
106	TRANSAMINASA TGO AST X 200 ML	KIT	3
107	TRIGLICERIDOS ENZIMATICOS X 100 DETERMINACIONES	KIT	4
108	TRIGLICERIDOS ENZIMATICOS	KIT	2
109	TUBO CAPÍLAR C/HEPARINA FCO x 100 DETERMINACIONES	TBO	10
110	TUBOS AL VACÍO (VACUTAINER) DE 3 ML C/TAPA LILA 13 x 75 MM x 100 UND	CJA	10
111	TUBOS AL VACÍO (VACUTAINER) DE 6 ML C/TAPA ROJA 13 x 100 MM X 100 UND	CJA	10
112	UREA ENZIMÁTICO AA LIQUIDA x 500 ML	KIT	2
113	WRIGHTS X 1 LITRO	FCO	2

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante Formato de Solicitud y Aprobación de Expediente de Contratación N° 002-2025 EP/VO 0790 el 09 de abril de 2025.

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

Recursos Ordinarios (RO).

Importante

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

1.5. SISTEMA DE CONTRATACIÓN



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

1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN

NO APLICA

1.7. DISTRIBUCIÓN DE LA BUENA PRO

NO APLICA

1.8. ALCANCES DEL REQUERIMIENTO

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

1.9. PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de siete (07) días calendarios contados a partir del día siguiente de la recepción de la orden de compra, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

1.10. COSTO DE REPRODUCCIÓN Y ENTREGA DE BASES

Los participantes registrados tienen el derecho de recabar un ejemplar de las bases, para cuyo efecto deben cancelar la suma de S/ 05.00 Soles, sito Av. Boulevard S/N – San Borja (Ingreso por la puerta N° 1 del CGE, en la Sección RDR del Comando de Salud del Ejercito (COSALE). La copia de las Bases se entregará en la Oficina Encargada de las Contrataciones. En el horario de 08:00 a 14:00 horas.

Importante

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

1.11. BASE LEGAL

- Ley N° 32185 Ley del Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2025.
- Ley N° 32186 Ley del Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Publico para el Año Fiscal 2025.
- Ley N° 32187 Ley de Endeudamiento del Sector Público para el Año Fiscal 2025.
- Decreto Supremo N°082-2019-EF – Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225 – Ley de Contrataciones del Estado, en adelante “la Ley”.
- Decreto Supremo N° 344-2018-EF que aprueba el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado; en adelante “El Reglamento”. Modificado por Decreto Supremo N° 377-2019-EF, Decreto Supremo N° 168-2020-EF, Decreto Supremo N° 250-2020-EF, Decreto Supremo N° 162-2021-EF, Decreto Supremo N° 234-2022-EF y Decreto Supremo N° 308-2022-EF.
- Decreto Supremo N° 004-2019-JUS que Aprueba el TUO de la 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, aprobado por Decreto Supremo N° 043-2003-PCM.
- Ley N° 29459 Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (en los Art. que se encuentran vigentes).
- Decreto Supremo N° 016-2011-SA, Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos médicos y Productos Sanitarios y sus modificatorias.
- Decreto Supremo N° 014-2011-SA. Reglamento de establecimientos farmacéuticos y sus modificatorias.
- Resolución Ministerial N° 313-2000-SA/AM, Reglamento de Dirimencias de Productos Farmacéuticos y afines del Centro Nacional de Control de Calidad del Instituto Nacional de Salud y su Manual (Resolución Jefatural 209-2000-J-OP/INS).
- Resolución Directoral N° 092-2009-DG-DIGEMID.
- Código Civil.

- Directivas y Opiniones del OSCE.
- 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 documentos², la siguiente documentación:

2.2.1. Documentación de presentación obligatoria

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

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

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

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

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

Advertencia

De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE³ y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.

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

² La omisión del índice no determina la no admisión de la oferta.

³ 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/>

d.1 Ficha técnica de los productos ofertados. **(Formato N° 1).**

- e) **El protocolo y/o certificado de análisis**⁴ vigente, deberá ser emitido por el fabricante siempre cuando sea original y/o copia simple y con la información que estos declaren.

El protocolo de análisis del producto es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad del Laboratorio Fabricante, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y resultados obtenidos de dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional. **Cuando se haga mención a protocolo de análisis se refiere a certificado de análisis.**

El certificado de análisis debe considerar cuando menos la siguiente información: Nombre del producto, número de lote, fecha de vencimiento, fecha de análisis, las especificaciones técnicas y resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio que lo emite.

La presentación del Certificado de Analisis del producto que se oferte, es obligatoria, independientemente de que el producto ofertado cuente o no con Registro Sanitario.

El Certificado de Analisis, por ser un documento técnico deberá ser refrendado (nombre, firma y sello) por el Director Técnico responsable de la empresa postora.

Cuando la metodología de análisis a las que se acoge el fabricante se encuentra en Normas Técnicas Nacionales e Internacionales de Calidad u otras Normas Técnicas según corresponda, es facultad del postor adjuntar una fotocopia de dicha monografía para facilitar la evaluación técnica, en cambio cuando se trate de metodologías propias del fabricante, el postor esta obligado a adjuntarlas.

De no ser presentado en idioma castellano deberá adjuntar la correspondiente traducción oficial o sin valor oficial efectuada por traductor público juramentado o traducción certificada efectuada por traductor colegiado certificado, de acuerdo a lo establecido en el artículo 38 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

Se aceptarán Protocolos y/o Certificados de Análisis emitidos por fabricantes en el extranjero con la información que estos declaren en el mismo y en sus propios formatos, incluyendo certificados emitidos de manera electrónica o con firmas electrónicas. Se aceptarán Protocolos y/o Certificados de Análisis de lotes de los productos correspondientes a la última compra realizada de los productos a la fecha de presentación de la propuesta.

La exigencia del certificado de análisis será conforme a lo establecido en los artículos 124, 125, 126 y 127 del DS. N° 016-2011 SA y su modificatorias vigentes.

- f) **Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario**⁵ (Copia Simple) con sus anexos según corresponda.

Deberá presentar Resolución de autorización otorgada por la ANM (DIGEMID); además las Resoluciones de modificación, en tanto estas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el bien ofertado. No se aceptarán productos cuyo Registro Sanitario/Certificado de

⁴ Se deberá señalar el número de Sub Ítem al que corresponde.

⁵ Se deberá señalar el número de Sub Ítem al que corresponde.



Registro Sanitario este suspendido o cancelado. Asimismo, los datos presentados en la oferta presentada, deben coincidir con los datos que figuran en el registro sanitario del producto ofertado.

Para los productos que se encuentren en tramite de reinscripción, deberá presentar copia de la solicitud que lo acredite, siempre que este haya sido presentado dentro del periodo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.

En caso algún producto no requiera Registro Sanitario deberá adjuntar el documento emitido por la ANM, en el cual acredite que no requiera dicho documento. Se precisa que en el caso de los productos que no requieren Registro Sanitario basta con un documento emitido por la DIGEMID dirigido al postor o al fabricante del producto, con fecha de emisión por mayor de un (01) año de antigüedad teniendo como referencia el día de presentación de la propuesta. Asimismo, es valido adjuntar el listado publicado en el Portal Web oficial de DIGEMID (indicando la fecha de publicación) en el que se indique el producto ofertado .

La exigencia de la vigencia del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario del producto se aplique a la fecha de la presentación de propuestas, durante todo el proceso de selección y ejecución contractual.

- g) **Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA)** vigente a la fecha de presentación de ofertas, a nombre del postor.

Certificado de Buenas Prácticas en el marco DS. N° 014-2011 SA y su modificatorias vigentes.

Toda empresa instalada en el país como establecimiento farmaceutico que fabrica, almacena, comercializa o distribuye dispositivos médicos, deberá contar con el Certificado de Buenas Practicas de Almacenamiento, conofrme a la regulación vigente.

Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, además deberá presentar el Certificado BPA de la empresa que presta el servicio de almacenamiento acompañado de la docuemntacion que acredite el viinculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que esta haciendo uso de los almacenes).

En el caso de consorcios, deberá consignar en su promesa formal las obligaciones que asumirá cada parte del mismo, para lo cual tanto el integrante del consorcio responsable del almacenamiento como la empresa contratada para prestar tal servicio deberán de presentar el certificado de buenas practicas de almacenamiento vigente, acompañado del documento que acredite el vinculo contractual entre ambas partes.

En caso que no se señale en la propuesta formal de consorcio las obligaciones asumidas por cada integrante y entendiéndose que estos participaran conjuntamente en el objeto de la convocatoria, se deberá consignar que todos los integrantes que conforman el consorcio, así como la empresa contratada para prestar el servicio de almacenamiento, deberán de presentar como documento obligatorio el Certificado de Buenas Practicas de Almacenamiento vigente, acompañado de la documentación obligatoria, que acredite el vinculo contractual entre las partes.

Cabe señalar que, cuando los bienes sean almacenados por un Laboratorio Nacional el Certificado de BPA se encuentra incluido en la Certificación de Buenas de Masnufactura (BPM), en aplicación de la normativa vigente en el territorio peruano.



La exigencia del Certificado BPA vigente, se aplica durante todo el procedimiento de selección y ejecución contractual para los dispositivos médicos nacionales e importados.

- h) **Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura⁶ (BPM)** vigente a la fecha de presentación (BPM).

El Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura, (BPM) vigente a nombre del fabricante nacional o extranjero, debe comprender al dispositivo medico (código de identificación, nombre y/o familia), en conformidad de lo establecido en el D.S. N° 016-2011/SA y modificaciones vigentes (art. 124, 125, 126 y 127).

Para los dispositivos médicos nacionales:

Fabricante:

Contar con la Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, que comprenda la fabricación de dispositivos médicos, emitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM).

Drogueria:

Contar con la Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente del fabricante, que comprenda la fabricación de dispositivos médicos, emitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios(ANM)

Para los dispositivos médicos importados:

Contar con la Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, emitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios(ANM), u otro documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo, Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen.

En el caso que la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios(ANM), no haya establecido el cronograma de presentación de las solicitudes de Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), el postor debe presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura u otro documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo medico, por ejemplo Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgos emitido por Autoridad o Entidad competente del país de origen.

Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consigne fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor a dos (02) años contados a partir de la fecha de su emisión.

De no ser presentado en idioma castellano deberá adjuntar la correspondiente traducción oficial o sin valor oficial efectuada por traductor público juramentado o traducción certificada efectuada por traductor colegiado certificado, de acuerdo a lo establecido en el artículo 38 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

⁶ Se deberá señalar el numero de Sub Item al que corresponde.



- i) Declaración jurada de plazo de entrega. **(Anexo N° 4)**⁷
 - j) 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)**
 - k) El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el **Anexo N° 6**.
- El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.

Importante

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

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) *Incorporar en la oferta los documentos que acreditan los “**Factores de Evaluación**” establecidos en el Capítulo IV de la presente sección de las bases, a efectos de obtener el puntaje previsto en dicho Capítulo para cada factor.*

Advertencia

<i>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”.</i>
--

2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

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

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

Advertencia

⁷ En caso de considerar como factor de evaluación la mejora del plazo de entrega, el plazo ofertado en dicho anexo servirá también para acreditar este factor.

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 – PIDE⁸ y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir los documentos previstos en los literales e) y f).

- f) Domicilio para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- g) Autorización de notificación de la decisión de la Entidad sobre la solicitud de ampliación de plazo mediante medios electrónicos de comunicación⁹ (**Anexo N° 09**)
- h) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado¹⁰.
- i) Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete¹¹.

Importante

- **En caso que el postor ganador de la buena pro sea un consorcio, las garantías que presente este para el perfeccionamiento del contrato, así como durante la ejecución contractual, de ser el caso, además de cumplir con las condiciones establecidas en el artículo 33 de la Ley y en el artículo 148 del Reglamento, deben consignar expresamente el nombre completo o la denominación o razón social de los integrantes del consorcio, en calidad de garantizados, de lo contrario no podrán ser aceptadas por las Entidades. No se cumple el requisito antes indicado si se consigna únicamente la denominación del consorcio, conforme lo dispuesto en la Directiva "Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado".**
- **En los contratos cuyos montos sean iguales o menores a doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), no corresponde presentar garantía de fiel cumplimiento de contrato ni garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias. Dicha excepción también aplica a los contratos derivados de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del ítem adjudicado o la sumatoria de los montos de los ítems adjudicados no supere el monto señalado anteriormente, conforme a lo dispuesto en el literal a) del artículo 152 del Reglamento.**

Importante

- **Corresponde a la Entidad verificar que las garantías presentadas por el postor ganador de la buena pro cumplan con los requisitos y condiciones necesarios para su aceptación y eventual ejecución, sin perjuicio de la determinación de las responsabilidades funcionales que correspondan.**
- **De conformidad con el Reglamento Consular del Perú aprobado mediante Decreto Supremo N° 076-2005-RE para que los documentos públicos y privados extendidos en el exterior tengan validez en el Perú, deben estar legalizados por los funcionarios consulares peruanos y refrendados por el Ministerio de Relaciones Exteriores del Perú, salvo que se trate de documentos públicos emitidos en países que formen parte del Convenio de la Apostilla, en cuyo caso bastará con que estos cuenten con la Apostilla de la Haya¹².**
- **La Entidad no puede exigir documentación o información adicional a la consignada en el presente numeral para el perfeccionamiento del contrato.**

2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento,

⁸ 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/>

⁹ En tanto se implemente la funcionalidad en el SEACE, de conformidad con la Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 234-2022-EF.

¹⁰ Incluir solo en caso de la contratación bajo el sistema a suma alzada.

¹¹ Incluir solo en caso de contrataciones por paquete.

¹² Según lo previsto en la Opinión N° 009-2016/DTN.



debe presentar la documentación requerida en n mesa de partes del COSALE, sito Av. Boulevard S/N – San Borja. En el horario de 08:00 a 16:00 horas.

2.5. FORMA DE PAGO

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

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

- Acta Recepción será por por el responsable del almacén del BTN San A/M N° 511, ubicado en la Av. Gral Vivanco S/N – Pueblo Libre, y la conformidad será por el Comité designado por la Entidad.
- Informe del funcionario responsable del área usuaria emitiendo la conformidad de la prestación efectuada cuando corresponda.
- Comprobante de pago (factura, factura no negociable, y guía de remisión).

Dicha documentación se debe presentar en MESA DE PARTES del Comando de Salud del Ejercito, sito en Av. Boulevard S/N – San Borja (Ingreso por la puerta N° 1 del CGE), en el horario de 08:00 a 16:00 horas.

CAPÍTULO III REQUERIMIENTO

Importante

De conformidad con el numeral 29.8 del artículo 29 del Reglamento, el área usuaria es responsable de la adecuada formulación del requerimiento, debiendo asegurar la calidad técnica y reducir la necesidad de su reformulación por errores o deficiencias técnicas que repercutan en el proceso de contratación.

3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

ADQUISICION DE MATERIAL, INSUMOS, INSTRUMENTAL Y ACCESORIOS QUIRÚRGICOS PARA LA ATENCION AMBULATORIA, EN LA I DE, III DE Y CSM RIMAC- AF 2025

I. DEPENDENCIA QUE REQUIERE EL BIEN: SECCION ABASTECIMIENTO - COSALE

II. FINALIDAD PÚBLICA:

El presente proceso de selección busca contar con la ADQUISICION DE MATERIAL, INSUMOS, INSTRUMENTAL Y ACCESORIOS QUIRÚRGICOS PARA LA ATENCION AMBULATORIA, EN LA I DE, III DE Y CSM RIMAC- AF 2025.

III. OBJETO DE LA CONTRATACIÓN:

El objeto es la ADQUISICION DE MATERIAL, INSUMOS, INSTRUMENTAL Y ACCESORIOS QUIRÚRGICOS PARA LA ATENCION AMBULATORIA, EN LA I DE, III DE Y CSM RIMAC- AF 2025; cuya actividad se debe de realizar con productos de calidad, de una manera eficiente y oportuna.

IV. DENOMINACIÓN DEL REQUERIMIENTO:

ADQUISICION DE MATERIAL, INSUMOS, INSTRUMENTAL Y ACCESORIOS QUIRÚRGICOS PARA LA ATENCION AMBULATORIA, EN LA I DE, III DE Y CSM RIMAC- AF 2025.

4.1. Requisitos del contratista:

REQUISITOS MINIMOS DEL POSTOR:

- El contratista deberá contar con RNP vigente (Bienes)
- El contratista deberá contar Registro Único de Contribuyentes (activo y habido)
- No encontrarse impedido para contratar con el Estado.
- La actividad económica del postor deberá considerar el objeto de la convocatoria.

ITEM PAQUETE

SUB ITEM N°	DESCRIPCION	U/M	ESPECIFICACIONES TECNICAS
1	ACIDO ORTOFOSFORICO GEL 37% (ACIDO GRABADOR DE ESMALTE) X 13 GR	UND	DESCRIPCIÓN: LÍQUIDO DE GRABADO ES UN FLUIDO. EL GEL ES AZUL, LO QUE FACILITA SU APLICACIÓN LA VERSIÓN EN BOTE ES DE BAJA VISCOSIDAD Y CONSISTENCIA DE GEL CONTIENE: 37 % DE ÁCIDO FOSFÓRICO. VIGENCIA: ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
2	ÁCIDO ÚRICO X 100 DET	KIT	PRESENTACIÓN: REACTIVOS PARA LA DETERMINACIÓN DE ÁCIDO ÚRICO. FORMA DE PRESENTACIÓN: X 100 DET MUESTRA BIOLÓGICA: SUERO Y/O PLASMA. METODOLOGÍA: MÉTODO COLORIMÉTRICO. VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
3	AGUA DESTILADA 1 LT	FCO	INGREDIENTE FARMACÉUTICO ACTIVO – IFA: AGUA DESTILADA O AGUA ESTÉRIL



			FORMA FARMACÉUTICA: SOLUCIÓN INYECTABLE VÍA DE ADMINISTRACIÓN: INTRAMUSCULAR Y SUBCUTÁNEA Y/O INTRAVENOSA PRESENTACIÓN: FRASCO 1 LITRO CALIDAD: EL MEDICAMENTO DEBE CUMPLIR CON LOS ATRIBUTOS DE CALIDAD AUTORIZADOS EN SU REGISTRO SANITARIO. VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
4	AGUA OXIGENADA 10 VOL DE 1000 ML	FCO	COMPOSICIÓN: PERÓXIDO DE HIDROGENO (AGUA OXIGENADA) 10 % VÍA DE ADMINISTRACIÓN: TÓPICA CARACTERÍSTICAS: LÍQUIDO CLARO, INCOLORO. TIENE UN OLOR LIGERAMENTE ÁCIDO. SOLUBILIDAD EN AGUA POR COMPLETO PRESENTACIÓN: FRASCO DE POLIETILENO DE ALTA DENSIDAD DE COLOR MARRÓN X 1000 ML. VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA
5	AGUJA DENTAL TIPO CARPULE DESCARTABLE N° 30 G X 1" X 100 UND	CJA	CARACTERÍSTICAS: AGUJAS DENTALES DE ACERO INOXIDABLE. ESTÉRILES. TRIPLE BISELADO. CONO DE PLÁSTICO Y ROSCA MÉTRICA. TRIÁNGULO QUE INDICA LA POSICIÓN DEL BISEL. PRESENTACIÓN: 100 UNIDADES POR CAJA. MEDIDAS: 30 G X 1" VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
6	AGUJA DESCARTABLE N.º 20 x 1 x CAJA x 100 UU	CJA	CARACTERÍSTICAS: <ul style="list-style-type: none"> - CÁNULA TRIBISELADA DE ACERO INOXIDABLE, GRADO MÉDICO. - BUENA RESISTENCIA A LA CORROSIÓN. - CONO DE ACOPLAMIENTO. - CONO DE ACOPLAMIENTO LUER LOCK O LUER SLIP. - LIBRE DE REBABAS Y GANCHOS.- - DESCARTABLE DE UN SOLO USO. - EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL. - ESTÉRIL, ATÓXICO Y LIBRE DE PIRÓGENOS. - LIBRE DE PARTICULAS Y SUSTANCIAS EXTRAÑAS. PRESENTACIÓN: CAJA X 100 UU VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA
7	AGUJA DESCARTABLE N.º 23 x 1" X CAJA X 100 UU	CJA	CARACTERÍSTICAS: AGUJA CON PROTECTOR. CONEXIÓN TIPO "LUER LOCK" QUE GARANTICE UNA CONEXIÓN SEGURA. EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL DE PAPEL PLASTIFICADO O PVE NO QUEBRADIZO. FÁCIL DE ABRIR MANUALMENTE PRESENTACIÓN: CAJA X 100 UU VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA
8	AGUJAS DE EXTRACION VACUTAINER AL VACIO 21g X 1",	CJA	DESCRIPCION: CARTUCHO INDIVIDUAL DE POLIPROPILENO QUE GARANTIZA LAS PROPIEDADES FÍSICAS, ESTERILIDAD E INTEGRIDAD DEL PRODUCTO. CARACTERÍSTICAS <ul style="list-style-type: none"> Ø AGUJA DE ACERO INOXIDABLE DE RECOLECCIÓN MÚLTIPLE PARA TOMA DE MUESTRA DE SANGRE AL VACÍO. Ø BISEL: CON FORMATO ESPECIAL PARA FACILITAR PENETRACIÓN EN LA PIEL (TRIBISELADO). Ø CUERPO: SILICONADO PARA UNA SUTIL Y FÁCIL PENETRACIÓN EN LA PIEL. Ø ESTERILIZADAS CON ÓXIDO DE ETILENO Ø SISTEMA DE IDENTIFICACIÓN DEL CALIBRE POR MEDIO DE COLORES. Ø SELLO DE SEGURIDAD EN LA TAPA. Ø CUENTA CON UNA VÁLVULA PROTECTORA DE GOMA QUE PERMITE LA RECOLECCIÓN MÚLTIPLE AL VACÍO. Ø POSEE UN ACCESORIO CON ROSCA PARA ASEGURARSE EN LOS ADAPTADORES. Ø EXENTO DE MATERIA EXTRAÑA, REBABAS Y ARISTAS CORTANTES. Ø ESTÉRIL, ATOXICO, HIPOALERGÉNICO Y APIRÓGENO. INDICACIONES: SON USADAS PREDOMINANTEMENTE PARA LA RUTINA DE RECOLECCIÓN DE SANGRE Y EXCLUSIVAMENTE PARA UN ÚNICO USO. PRESENTACIÓN: CARTUCHO INDIVIDUAL DE POLIPROPILENO CONTENIENDO 01 UNIDAD, ACONDICIONADO EN CAJA DE CARTÓN GRADO MEDICO POR 100 UNIDADES. VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA
9	ALCOHOL 96 GRADOS x 1000 ML	FCO	DENOMINACIÓN: ALCOHOL 96 GRADOS CARACTERÍSTICAS: - FRASCO X 1000 ML. - USO MEDICINAL LIBRE DE PARTÍCULAS. - ANTISÉPTICO, DESINFECTANTE Y GERMICIDA. - FRASCO CON TAPA Y CIERRE HERMÉTICO, CON PRECINTO DE GARANTÍA.

			VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
10	CALIBRADOR PARA EQUIPO AUTOMATIZADO	KIT	CARACTERÍSTICAS: EL CALIBRADOR ESTÁ DISEÑADO PARA SER USADO CON REACTIVO WIENER EN LABORATORIO EN ANALIZADORES AUTOMÁTICOS DE QUÍMICA CLÍNICA. PRESENTACIÓN: CAJA X 2 FC DE 4 ML C/U ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
11	CEMENTO POLICARBOXILATO DE ZINC POLVO 25 GR Y LIQUIDO 17 ML	CJA	DESCRIPCIÓN: MATERIAL PARA CEMENTACIÓN DE ADITAMENTOS PROTÉSICOS PRESENTACIÓN: DE 2 FRASCOS: POLVO 25 GR /LÍQUIDO 17 ML. VIGENCIA: \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA
12	CINTA MATRIZ CELULOIDE DE 0,05 X 10 MM CAJA X 100 UND	CJA	DESCRIPCIÓN: MATERIAL COMPLEMENTARIO PARA REALIZAR RESTAURACIONES DENTALES. PRESENTACIÓN: CAJA CONTENIENDO TIRAS DE PLÁSTICO TRANSPARENTES X 100 UND o 2 SOBRES POR 50 UND VIGENCIA: \geq A 12 MESES A PARTIR DE LA FECHA DE ENTREGA. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA
13	CINTA MATRIZ METALICA X 50 CM	CJA	DESCRIPCIÓN: CINTA MATRIZ METÁLICA 7 MM X 50 CM CARACTERÍSTICAS: MATERIAL EN FORMA DE CINTA METÁLICA PARA COMPLEMENTO EN RESTAURACIONES DENTALES. PRESENTACIÓN: CAJA CONTENIENDO UN ROLLO DEL 50 MTS. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA
14	CINTA TESTIGO PARA CALOR SECO 1226	UND	CINTA TESTIGO PARA ESTERILIZACIÓN QUE NOS PERMITE EL CIERRE HERMÉTICO SEGURO DEL PAQUETE A ESTERILIZAR MATERIAL <ul style="list-style-type: none"> - TIPO: CINTA AUTO ADHESIVA CON ADHESIVO DE ACRÍLICO SENSIBLE A LA PRESIÓN. - ACABADO: LIBRE DE REBABAS Y/O ARISTAS CORTANTES. - CONDICIONES BIOLÓGICAS: ASÉPTICO – ATÓXICO CARACTERÍSTICAS <ul style="list-style-type: none"> - CINTA AUTOADHESIVA CON INDICADOR QUÍMICO EN LA PARTE NO ADHESIVA, SENSIBLE AL VAPOR HÚMEDO Y FACTIBLE DE UTILIZARSE EN CUALQUIER TIPO DE CICLO - SE ADHIERE A TELA, TELA TRATADA, MATERIAL NO TEJIDO, PAPEL Y PAPEL PLÁSTICO - FÁCIL DE CORTAR - EL COMPONENTE QUÍMICO CAMBIA DE UN COLOR BEIGE A UN COLOR OSCURO (MARRÓN O NEGRO) AL SER PROCESADOS EN VAPOR HÚMEDO - EL CAMBIO DE COLOR DEBE OCURRIR ANTES DE 3MIN A 121°C O DE 30SEG A 134°C - EL INDICADOR DEBE PROVEER EVIDENCIA VISUAL CLARA DE EXPOSICIÓN AL PROCESO DESPUÉS DE 3 MIN A 121°C O 2 MIN A 134°C + 3° - TIEMPO DE VIDA: FECHA DE PRODUCCIÓN + 12 MESES. - CUMPLAN CON LA NORMA ISO11140-1. DIMENSIONES ROLLO DE 19 MM X 50 MTS EMPAQUE <ul style="list-style-type: none"> - INDIVIDUAL EN CAJA - RESISTENTE A LA MANIPULACIÓN Y ALMACENAJE. - QUE GARANTICE LA HERMETICIDAD E INTEGRIDAD DEL PRODUCTO. - FÁCIL DE ABRIR MANUALMENTE. - EXENTO DE PARTÍCULAS EXTRAÑAS. - CUMPLA CON LA NORMA EN 980 LLEVA INSCRITO EL NOMBRE DEL PRODUCTO, CÓDIGO, MARCA, CONTENIDO, CONDICIONES DE ALMACENAJE, LOTE Y FECHA DE EXPIRACIÓN.
15	DETERGENTE X 20 LTS D-31 COMPATIBLE PARA EQUIPO	KIT	CARACTERÍSTICAS: DETERGENTE URIT REACTIVO DILUYENTE LIMPIADOR PARA EQUIPO HEMATOLOGICO PRESENTACIÓN: KIT X 20 LITROS o 4 GALONES X 5 LITROS REQUISITOS: CERTIFICACIÓN
16	DILUYENTE X 20 LTS D-31 COMPATIBLE PARA EQUIPO	KIT	CARACTERÍSTICAS: DILUYENTE PARA URIT-3000 PARA LIMPIEZA DE EQUIPO HEMATOLOGICO X 20 LTS VOLUMEN 20 L PRESENTACIÓN: KIT X 20 LITROS REQUISITOS: CERTIFICACIÓN.
17	ENVASES DE PLASTICO PARA MUESTRAS DE ORINA COLOR VARIADO	UND	DESCRIPCIÓN: POLIESTIRENO DE ALTA DENSIDAD O POLIPROPILENO CLARIFICADO DE 100 ML DE CAPACIDAD, DE BOCA ANCHA SIN REBORDE INTERNO NI EXTERNO, GRADUADO, CON FORMA DE CONO INVERTIDO DE BASE TRUNCADA (DIÁMETRO SUPERIOR MAYOR QUE EL INFERIOR), CON ETIQUETA PARA ROTULACIÓN. TAPA DE POLIETILENO A ROSCA. CON CIERRE HERMÉTICO. COLOR DE LA TAPA: VARIADO. PRESENTACIÓN: PAQUETE DE 25 o 50 o 100 UNDS
18	EQUIPO DE VENOCISIS X 50 UND	BLSA	CARACTERÍSTICAS: EMPAQUE INDIVIDUAL, EXENTO DE PARTÍCULAS EXTRAÑAS, CÁMARA GRADUADA DE PVC TRANSPARENTE, ESTÉRIL, ATÓXICO, APIRÓGENO, HIPO ALERGÉNICO. PRESENTACIÓN: BOLSA DE 25 O 50 UNDS



			<p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.</p>
19	EQUIPO VOLUTROL X 50 UND	BLSA	<p>MATERIAL: TIPO POLIVINILO O SIMILAR DE USO CLÍNICO HOSPITALARIO, DE LOS MATERIALES UTILIZADOS EN LA FABRICACIÓN, SU COMPOSICIÓN FÍSICA DEBE SER DE UN MATERIAL QUE EN SU BIODEGRADACIÓN NO INTERACTÚEN CON LAS SOLUCIONES A INFUNDIR.</p> <p>CARACTERÍSTICAS</p> <ul style="list-style-type: none"> - DEBERÁ TENER FILTRO PARA LIQUIDO DE PERFUSIÓN - QUE NO SE COLAPSE EL LUMEN DURANTE SU USO - CON LUER LOCK EN AMBOS EXTREMOS (ENLACE HEMBRA Y MACHO) <p>PROTECTORES EXTREMOS (PROTECTOR DEL PERFORADOR/ PROTECTOR DE LA CONEXIÓN MACHO):</p> <ul style="list-style-type: none"> - QUE CONSERVEN LA ESTERILIDAD DEL PERFORADOR, DEL ENLACE MACHO Y DE TODO EL INTERIOR - QUE SE MANTENGAN EN FORMA SEGURA Y CON ADECUADO DESPLAZAMIENTO. <p>DISPOSITIVO DE ENTRADA DE AIRE</p> <ul style="list-style-type: none"> - CON FILTRO QUE DEBE IMPEDIR LA INTRODUCCIÓN DE PARTÍCULAS Y MICROORGANISMOS EN UN RANGO DE 2.5 MICRAS A 5 MICRAS. <p>CÁMARA/ CUENTA GOTAS</p> <ul style="list-style-type: none"> - CÁMARA GRADUADA DE POLÍMERO FLEXIBLE O RÍGIDO, TRANSPARENTE E INCOLORO (DE PERMITIR OBSERVACIÓN CONTINUA DEL GOTEO) Y DISPOSITIVO DE SUJECCIÓN "OREJUELA" QUE PERMITA COLGARLA AL GANCHO DEL PORTA SUERO. - CÁMARA CUENTA GOTAS CON SISTEMA DE MIGROGOTA DEL BULBO BLANDO Y CAPACIDAD NO MENOR DE 100CC - EL VOLUMEN DE GOTEO, DEBE SER TAL 60 MICROGOTAS DE AGUA DESTILADA A 20°C A 1 CC (+/- 0.1 CC). - UNA VEZ CONSEGUIDO EL AJUSTE DE LA VELOCIDAD DE FLUJO REQUERIDO, ESTE DEBERÁ MANTENER UNA DIFERENCIA NO MAYOR DE 55 EN RELACIÓN AL GOTEO DE BASE. <p>TUBO FLEXIBLE</p> <ul style="list-style-type: none"> - FLEXIBLE Y SIN PERFORACIONES - TRANSPARENTE PARA DETECTAR FÁCILMENTE EL PASAJE DE LA BURBUJA DE AIRE. - EL DIÁMETRO INTERNO DEL TUBO NO DEBE SER MENOS A 2.7MM - SU LONGITUD NO DEBE SER MENOR A 1500MM Y NO MAYOR A 1800MM MEDIDA DESDE LA BASE DE LA CÁMARA DE GOTEO (PROTECTOR DE CUENTA GOTAS) HASTA LA EXTREMA DISTAL DEL ENLACE MACHO. - DEBE MANTENER UNA UNIÓN HERMÉTICA CON TODAS LAS PARTES A LAS QUE ESTÁ CONECTADO: CÁMARA DE GOTEO, SITIO DE INYECCIÓN Y ENCHUFE (ENLACE MACHO) <p>REGULADOR DE FLUIDO CON TOPE (REGULADOR DEL GOTEO CON TOPE)</p> <ul style="list-style-type: none"> - DEBERÁ DETENER Y REGULAR EL FLUJO DEL LÍQUIDO A TRANSFUNDIR Y MANTENER CONSTANTE EL FLUJO FIJADO. - UNA VEZ CONSEGUIDO EL AJUSTE DE LA VELOCIDAD DE FLUJO REQUERIDO, ESTE DEBERÁ MANTENER UNA DIFERENCIA NO MAYOR DE 10% EN RELACIÓN AL GOTEO BASE. - NO DEBE DAÑAR EL TUBO FLEXIBLE DURANTE EL USO RUTINARIO. - QUE NO PIERDA SUS PROPIEDADES Y CARACTERÍSTICAS FÍSICAS. <p>SITIO DE INYECCIÓN</p> <ul style="list-style-type: none"> - QUE TENGA UN ACCESO AUTOSELLABLE DE PREFERENCIA EN "Y" SIN LÁTEX BOMBADA - DEBE ESTAR CERCANO EL EXTREMO DISTAL DEL TUBO FLEXIBLE. <p>CONEXIÓN MACHO</p> <ul style="list-style-type: none"> - DE FORMA CÓNICA. - DISPOSITIVO ENROSCABLE (LUER LOCK) DE PREFERENCIA BATIENTE. <p>CONDICIÓN BIOLÓGICA ATOXICO, APIROGENO, ESTÉRIL E HIPOALERGÉNICO</p> <p>DIMENSIONES ESTÁNDAR.</p> <p>PRESENTACIÓN: BOLSA DE 10 A MAS UNDS</p> <p>ENVASE MEDIATO SOBRE DE PAPEL GRADO MEDICO CON LAMINA TRANSPARENTE DE PLÁSTICO O BOLSA POLIETILENO.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.</p>
20	ESCOBILLA PARA PROFILAXIA DENTAL	UND	<p>DENOMINACIÓN: ESCOBILLAS PARA PROFILAXIS</p> <p>CARACTERÍSTICAS: TIPO ESCOBILLA CON CERDAS BLANCAS PARA ADAPTAR A CONTRANGULOS DE MICRO MOTOR DE BAJA VELOCIDAD. DESCARTABLE. CERDAS BLANCAS FORMA DE COPA, CIRCULAR O PENACHO, COLOR BLANCO, VIENE CON VÁSTAGO METÁLICO PARA ADAPTAR EN CONTRANGULO DE MICRO MOTOR DE BAJA VELOCIDAD.</p> <p>PRESENTACIÓN: CAJAS O BOLSAS EN CANTIDADES DE 100 UNIDADES.</p>
21	ESPARADRAPO HOSPITALARIO X 6 CORTES	CJA	<p>CARACTERÍSTICAS: ESPARADRAPO HIPO ALÉRGICO, DE UNA PULGADA A BASE DE POLIACRILATO, ADHESIVO.</p> <p>PRESENTACIÓN: CAJA DE 2" X 10 YARDAS X 6 CORTES.</p> <p>REQUISITOS:</p>

			<ul style="list-style-type: none"> - EL AGENTE ADHESIVO DEBE TENER DISTRIBUCIONES HOMOGÉNEAS. - EL RETIRO DEBE SER DE FÁCIL DESPRENDIMIENTO. - DEBE SER IMPERMEABLE. - NO DEBE DEFORMARSE AL CORTE. - ASÉPTICO, HIPO ALERGÉNICO, ATÓXICO. - REGISTRO SANITARIO, CERTIFICACIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA
22	ESPECULOS VAGINALES	UND	<p>DESCRIPCIÓN Y USO DEL PRODUCTO: DISPOSITIVO DISEÑADO PARA PROCEDIMIENTOS Y EXÁMENES GINECOLÓGICOS Y TOMA DE MUESTRAS CITOLÓGICAS (EXPLORACIÓN GINECOLÓGICA). CON SEGURO DE RETENCIÓN (CLAMP), QUE GARANTIZA LA FÁCIL MANIPULACIÓN POR PARTE DEL PROFESIONAL, ONCE GRADUACIONES DE ABERTURA PERMITEN REGULAR EL DISPOSITIVO DE ACUERDO A LA NECESIDAD REQUERIDA, ÁREA POSTERIOR DE OBSERVACIÓN Y TRABAJO DE FORMA OVAL MÁS AMPLIA PARA MEJORES PROCEDIMIENTOS. VALVAS O ESPÁTULAS ANATÓMICAS DE CONTORNO SUAVE Y REGULAR, SIN BORDES, NI FILOS QUE PUEDAN TRAUMATIZAR AL PACIENTE, ÁNGULOS MUERTOS EN LOS PUNTOS DE CIERRE DEL ESPEJULO PARA EVITAR TRAUMATISMO EN LA USUARIA. SU DISEÑO ANATÓMICO GARANTIZA UN EXAMEN INDOLORO Y POR EL HECHO DE SER DESECHABLE ELIMINA EL RIESGO DE CONTAMINACIÓN CRUZADA ENTRE PACIENTES.</p> <p>INDICACIONES Y PRECAUCIONES DE USO</p> <ul style="list-style-type: none"> • CONSERVAR EN UN LUGAR FRESCO Y SECO. • USO DE UN SOLO PACIENTE. <p>COMPOSICIÓN ESPEJULO DE POLI ESTIRENO Y CLAMP DE POLIPROPILENO.</p> <p>PRESENTACIÓN COMERCIAL: BOLSA POLIPROPILENO MONORIENTADO X 1 UNIDAD, EN TALLA M.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA</p>
23	EUGENOL 20 ML	FCO	<p>COMPOSICIÓN: LIQUIDO A BASE DE ACEITE DE CLAVO DE OLOR. PARA MEZCLAR CON ÓXIDO DE ZINC Y FORMAR PASTAS PARA RESTAURACIONES PROVISIONALES.</p> <p>PRESENTACIÓN: EN FRASCO COLOR ÁMBAR, SELLADO X 20 ML.</p> <p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.</p>
24	EYECTOR DE SALIVA CON GUIA DE 6,5 MM DIAMETRO Y 150 MM DE LARGO	CJA	<p>CARACTERÍSTICAS: LOS EYECTORES DE SALIVA SON DISPOSITIVOS O HERRAMIENTAS ODONTOLÓGICAS CUYA FUNCIÓN ES LA DE SUCCIONAR EL EXCESO DE SALIVA PRESENTE EN LA BOCA DURANTE ALGUNOS PROCEDIMIENTOS ODONTOLÓGICOS. SE TRATA DE UN DISPOSITIVO COLOCADO, POR LO GENERAL, DEBAJO DE LA LENGUA DEL PACIENTE PARA EVITAR EL EXCESO DE HUMEDAD EN LA BOCA. ESTE EXCESO DE HUMEDAD NO SE REFIERE SOLAMENTE A LA SALIVA, INCLUYE SANGRE Y AGUA. LOS EYECTORES SON DISPOSITIVOS SUCCIONADORES QUE EN UN EXTREMO TIENEN UNA PIEZA PLÁSTICA QUE SE ADAPTA A LA CAVIDAD BUCAL.</p> <p>TUBO MÁXIMO. PVC TRANSPARENTE ATOXICO. INTEGRACIÓN ESTABLE DEL HILO METÁLICO EN LA PARED.</p> <p>PRESENTACIÓN: CAJA X 100 UNIDADES DESCARTABLES. DE 6.5 MM DE DIAMETRO Y 150 MM DE LARGO</p>
25	FACTOR REUMATOIDEO x 100 DETERMINACIONES	KIT	<p>CARACTERÍSTICAS: REACTIVO DE PRUEBA SEROLÓGICA INMUNOLÓGICA. PRUEBA DE AGLUTINACIÓN CUALITATIVA O CUANTITATIVA.</p> <p>PRESENTACIÓN: KIT X 100 PRUEBAS.</p> <p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER ≥ A 12 MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA. DE CORRESPONDER.</p>
26	FLUOR GEL ACIDULADO 2%	FCO	<p>DESCRIPCIÓN: FLÚOR FOSFATO ACIDULADO 1.23%</p> <p>CARACTERÍSTICAS: SE UTILIZA PARA PREVENCIÓN DE FORMACIÓN DE CARIES EN DIENTES SANOS.</p> <p>COMPOSICIÓN: FLÚOR 1.23%</p> <p>PRESENTACIÓN: FRASCO X 200 ML</p> <p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.</p>
27	FLÚOR NEUTRO GEL 2% X 200 ML	FCO	<p>DESCRIPCIÓN: FLÚOR GEL NEUTRO 2%</p> <p>CARACTERÍSTICAS: SE UTILIZA PARA PREVENCIÓN DE FORMACIÓN DE CARIES EN DIENTES SANOS.</p> <p>COMPOSICIÓN: FLÚOR NEUTRO 2% GEL TÓPICO.</p> <p>PRESENTACIÓN: FRASCO X 200 ML.</p> <p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.</p>
28	FOSFATASA ALCALINA	FCO	<p>CARACTERÍSTICAS: REACTIVO LÍQUIDO PARA LA DETERMINACIÓN DE LA ENZIMA FOSFATAS ALCALINA EN SUERO A 37° C</p> <p>METODOLOGÍA: IFCC.</p> <p>PRESENTACIÓN: X 125 ML.</p>



			VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DOCE (12) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
29	FRESA DE CARBURO TUNGSTENO REDONDA MEDIANA	UND	CARACTERÍSTICAS: - EMPAQUE INDIVIDUAL, RESISTENTE A LA MANIPULACIÓN, TRANSPORTE ALMACENAJE Y HUMEDAD, DE CARBURO, PARA USO QUIRÚRGICO EN ODONTOLOGÍA, PARTE ACTIVA CON FORMA DE FINAS HOJAS DE CORTE, MANTENIENDO LA FORMA FISURA. TAMAÑO MEDIANO. PARA ALTA VELOCIDAD. PRESENTACION. - UND VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
30	FRESA DE DIAMANTE A/V FISURA GRANDE	UND	MATERIAL: DE ACERO, PARTE ACTIVA REVESTIDA DE PARTÍCULAS DIAMANTADAS, MANDRIL DE ACERO, PARTE ACTIVA REVESTIDA DE PARTÍCULAS DIAMANTADAS. DIMENSIONES: ADECUADAS, CONCÉNTRICAS, RESISTENTES A LA CORROSIÓN MÁXIMA EFICIENCIA DE CORTE Y MÍNIMA GENERACIÓN DE CALOR. EMPAQUE: INDIVIDUAL, RESISTENTE A LA MANIPULACIÓN, TRANSPORTE ALMACENAJE Y HUMEDAD, USOS: PARA ALTA VELOCIDAD. FORMA Y TAMAÑO: DE ACUERDO A REQUERIMIENTO. VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
31	FRESA DE DIAMANTE A/V FISURA MEDIANA	UND	
32	FRESA DE DIAMANTE A/V REDONDA CHICA	UND	
33	FRESA DE DIAMANTE A/V REDONDA GRANDE	UND	
34	FRESA DE DIAMANTE A/V TRONCO CÓNICA MEDIANA	UND	VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
35	GAMMA GLUTAMIL TRANSPEPTIDASA X 125 ML	FCO	PRUEBA PARA LA DETERMINACIÓN DE GAMMA GLUTAMIL TRANSPEPTIDASA VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DOCE (12) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
36	GASA HOSPITALARIA QUIRURGICA ROLLO X 100 YARDAS	PQT	CARACTERÍSTICAS: GASA DE HILO DE ALGODÓN 100% NATURAL; TRAMA DE 20X16 HILOS POR PULGADA CUADRADA, ACORDE A LAS NORMAS GASA TIPO VII) DE USO HOSPITALARIO. CONDICIONES BIOLÓGICAS: ASÉPTICO, HIPOALÉRGICO. PRESENTACIÓN: PAQUETE DE 100 YARDAS DE LARGO X 01 YARDA DE ANCHO. EMPAQUE: INDIVIDUAL BOLSA DE POLIVINILCLORURO DE 0.4 MICRAS DE ESPESOR. HERMÉTICAMENTE CERRADO, IMPERMEABLE A LA HUMEDAD. RESISTENTE A LA MANIPULACIÓN, TRASPORTE Y ALMACENAMIENTO. DISEÑADA ESPECIALMENTE PARA EL PRODUCTO. GARANTIZA LAS PROPIEDADES FÍSICAS E INTEGRIDAD DEL PRODUCTO. FÁCIL DE ABRIL MANUALMENTE. EXCEPTO DE PARTÍCULAS EXTRAÑAS. EXCEPTO DE REBABAS Y/O ARISTAS CORTANTES VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
37	GEL CONDUCTOR	GLN	CARACTERÍSTICA: GEL PRODUCTO INODORO Y DERMATOLÓGICAMENTE APROBADO QUE PERMITE LA TRANSMISIÓN DE ONDAS DE ULTRASONIDO. COLOR TRANSPARENTE O LIGERAMENTE COLOREADO. OLOR AGRADABLE. CON ADITIVOS PROTECTORES DE LA PIEL. PRESENTACIÓN: GALÓN, CAJA DE CARTÓN NUEVA Y RESISTENTE. DEBE ASEGURAR LA INTEGRIDAD, ORDEN, CONSERVACIÓN, TRANSPORTE Y ADECUADO ALMACENAMIENTO DEL PRODUCTO. VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
38	GLUCOSA ENZIMATICA AA LIQUIDA 4 X 250ML	KIT	CARACTERÍSTICAS: REACTIVO PARA LA DETERMINACIÓN DE GLUCOSA EN SUERO O PLASMA. MÉTODO ENZIMÁTICO. PRESENTACIÓN: 4 X 250ML - 1000 DET. VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
39	GUANTES DESCARTABLES TALLA M x 100 UU	CJA	DENOMINACIÓN: GUANTES DE LÁTEX DESECHABLES PARA EXAMEN HIPO ALERGÉNICOS UNIDAD DE MEDIDA: TALLA M CARACTERÍSTICAS: HIPO ALERGÉNICOS. SE UTILIZA PARA LA PROTECCIÓN DE LAS MANOS Y ASÍ EVITAR CONTACTO CON CUALQUIER FLUIDO. PRESENTACIÓN: CAJA DE CARTÓN X 100 UNIDADES. VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
40	GUANTES QUIRURGICOS N.º 7 1/2 X 100 UND	CAJA	CARACTERÍSTICAS: EMPAQUE EN CAJA X 50 PARES. EN SOBRE INDIVIDUAL CON UN PAR DE GUANTES

			<p>MATERIAL: LÁTEX NATURAL ESTÉRIL RESISTENTE, ESTÉRIL, EMPOLVADO CON TALCO.</p> <p>PRESENTACIÓN: CAJA DE CARTÓN X 100 UNIDADES.</p> <p>DIMENSIONES: TALLAS: 7 ½.</p> <p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.</p>
41	HIDRÓXIDO DE CALCIO (BASE 13 G/CATALIZADOR 11 G)	KIT	<p>PRESENTACIÓN: KIT CONTENIENDO PASTA BASE Y PASTA CATALIZADORA, Y UN BLOCK PARA MEZCLADO. PROTECTOR PULPAR, HISTOCOMPATIBLE, BIOCOMPATIBLE, PARA MEZCLAR POR MEDIO DE ESPATULADO.</p> <p>VIGENCIA: ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA</p>
42	HIDROXIDO DE POTASIO PARA DIRECTO DE HONGOS X 500 ML	FCO	<p>CARACTERÍSTICAS: HIDROXIDO DE POTASIO 10% - DIGESTIÓN DE HONGOS</p> <p>VIGENCIA: ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA</p>
43	HIPOCLORITO DE SODIO 1% X 120 ML	FCO	<p>CARACTERÍSTICAS: SOLUCIÓN QUE SE UTILIZA PARA DESINFECTAR Y PREVENIR LA PROPAGACIÓN DE MICROORGANISMOS.</p> <p>PRESENTACIÓN: FCO X 120 ML</p> <p>VIGENCIA: ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA</p>
44	HISOPO CON MEDIO DE TRANSPORTE X 100 UNID	CJA	<p>CARACTERÍSTICA: HISOPO DE DACRÓN O POLIESTER MEDIO DE TRANSPORTE STUART O SIMILARES.</p> <p>PRESENTACION: CAJA DE 100 UNIDADES.</p> <p>VIGENCIA: ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA.</p>
45	IONÓMERO DE VIDRIO CEMENTACIÓN POLVO/LIQUIDO 15 GR/ 6 ML	KIT	<p>DESCRIPCIÓN: MATERIAL PARA SER EMPLEADO PARA CEMENTAR O ADHERIR PRÓTESIS DENTALES FIJAS O INCRUSTACIONES A LAS PIEZAS DENTALES. PRESENTACIÓN EN DOS FRASCOS CONTENIENDO POLVO Y LÍQUIDO.</p> <p>VIGENCIA: ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.</p>
46	IONÓMERO DE VIDRIO FOTOCURABLE POLVO/LIQUIDO - 5 GR/ 2.5 ML	KIT	<p>DESCRIPCIÓN: MATERIAL PARA SER EMPLEADO PARA BASE A LAS PIEZAS DENTALES. PRESENTACIÓN EN DOS FRASCOS CONTENIENDO POLVO Y LÍQUIDO.</p> <p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA</p>
47	IONÓMERO DE VIDRIO RESTAURACIÓN POLVO/ LIQUIDO - 5 GR/2.6 ML	UND	<p>DESCRIPCIÓN: MATERIAL PARA SER EMPLEADO PARA RECONSTRUIR PARTES DE DIENTES, PREPARACIÓN DE PERNOS, ETC. EN PIEZAS DENTALES RECUPERABLES POST ENDODONCIA. PRESENTACIÓN EN DOS FRASCOS CONTENIENDO POLVO Y LÍQUIDO.</p> <p>VIGENCIA: ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.</p>
48	JERINGA DESCARTABLE 20 ML C/A N°21 G X 1 ½" X 50 UND	CJA	<p>DESCRIPCIÓN: JERINGA DESCARTABLE CON AGUJA DE ACERO INOXIDABLE. MATERIAL GRADO MÉDICO Y PIELLESTER / POLIETILENO ESTRECHAMIENTO DE BOQUILLA</p> <p>EMPAQUE:</p> <ul style="list-style-type: none"> - INDIVIDUAL - QUE GARANTICE LAS PROPIEDADES FÍSICAS, ESTERILIDAD E INTEGRIDAD DEL PRODUCTO. - PEEL OPEN. - EXENTO DE PARTÍCULAS EXTRACTAS, REBABAS Y ARISTAS CORTANTES. <p>MATERIAL</p> <ul style="list-style-type: none"> - POLÍMERO DE GRADO MÉDICO DE USO CLÍNICO HOSPITALARIO. - ACABADO: CLIBRE DE REBABAS Y ARISTAS CORTANTES. - CONDICIÓN BIOLÓGICA: ESTÉRIL, ATÓXICO, APIRÓGENO. <p>CARACTERÍSTICA</p> <p>PISTÓN (JUNTA DE ESTANQUEIDAD):</p> <ul style="list-style-type: none"> - FABRICADO DE ELASTÓMERO (MATERIAL DE CAUCHO NATURAL O MATERIAL SINTÉTICO QUE NO PRESENTA FLORESCENCIAS NI DEFECTOS DE APARIENCIA). NO PODRÁ SER DEL MISMO MATERIAL QUE EL VÁSTAGO. - DEBERÁ DESPLAZARSE SIN DIFICULTAD, MOVIÉNDOSE CON SUAVIDAD (DE MANERA HOMOGÉNEA) A LO LARGO DE SU RECORRIDO DENTRO DEL CILINDRO, TANTO EN SU INTRODUCCIÓN COMO EN SU EXTRACCIÓN. - A PESAR DE SER UNA PIEZA DISTINTA AL VÁSTAGO, NO DEBERÁ SEPARARSE DEL MISMO NI SE Apreciará MOVIMIENTO AXIAL RELATIVO ENTRE ELLOS DURANTE SU USO. - DEBE ASEGURAR HERMETICIDAD. - CONO DE ACOPLAMIENTO (PIVOTE) DEBERÁ SER CONCÉNTRICO AL EJE DEL CILINDRO. <p>LÍNEA ÍNDICE (LÍNEA FIDUCIAL):</p> <ul style="list-style-type: none"> - DEBERÁ SER UNA LÍNEA PERIMETRAL, JUNTO AL EXTREMO DEL PISTÓN, BIEN DEFINIDA Y CLARAMENTE VISIBLE. - DEBERÁ SEÑALAR EN LA ESCALA DEL CILINDRO LA CAPACIDAD DE LA JERINGA, LA MISMA QUE DEBE SER CON GRADUACIÓN 5, 10 Y 20 CC. <p>AGUJA:</p> <ul style="list-style-type: none"> - CON AGUJA DESCARTABLE RECAMBIABLE DE 21 G X 1 ½".
49	JERINGA DESCARTABLE 10 ML C/A N° 21G X 1 1/2" X 100 UND	CJA	
50	JERINGA DESCARTABLE 5 ML C/A N° 21 G X 1 1/2" X 100 UND	CJA	

			<p>- COLOR DEL CONO DE LA AGUJA DE ACUERDO A LA NORMA DIN 13097 O EQUIVALENTE.</p> <p>DIMENSIONES: 5, 10 Y 20 CC.</p> <p>EMPAQUE: CAJA DE CARTÓN POR 100 JERINGAS CON AGUJA EN BLÍSTER Y CAJA POR 50 JERINGAS.</p> <p>MATERIAL: JERINGA PP 100% GRADO MÉDICO.</p> <p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.</p>
51	KIT PARA TINCION GRAM X 250 ML	FCO	<p>CARACTERÍSTICAS: KIT COMPLETO PARA TINCIÓN DE GRAM 4 FRASCOS X 250 ML C/U</p> <p>MATERIAL</p> <ul style="list-style-type: none"> * FRASCO DE IODINA (LUGOL) DE 250ML * FRASCO DE SAFRANINA DE 250ML * FRASCO DE VIOLETA CRISTAL DE 250ML * FRASCO DE DECOLORANTE ALCOHOL-ACETONA GRAM-HÜCKER DE 250ML <p>PRESENTACIÓN: KIT DE 4 FRASCOS X 250 ML C/U</p> <p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN.</p>
52	LAMINA CUBRE OBJETO 24 MM x 50MM x 100 UU	CJA	<p>CARACTERÍSTICAS: LAMINILLA DE VIDRIO BORO SILICATO QUE SE USA PARA CUBRIR MUESTRAS PARA LA LECTURA EN MICROSCOPIO. FUERTE DURABILIDAD, UNIFORMIDAD Y DELGADEZ, COLOR BLANCO CLARO PARA UNA EXCELENTE VISIBILIDAD.</p> <p>DIMENSION: 24 X 50 MM.</p> <p>PRESENTACIÓN: CAJA POR 100 UNIDADES</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.</p>
53	LAMINAS PORTA OBJETO 25MM x 75MM x 50 UU	CJA	<p>CARACTERÍSTICAS: LÁMINA PORTAOBJETO BISELADAS 25 X 75 MM. DE VIDRIO ÓPTICO, CON BORDE BICELADO. TRANSPARENTES, SIN MANCHAS NI MARCAS QUE DIFICULTEN LA VISIBILIDAD O EL PASO DE LA LUZ.</p> <p>DIMENSION: 25MM X 75 MM,</p> <p>PRESENTACIÓN: CAJA POR 50 UNIDADES</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.</p>
54	LAPIZ MARCADOR COLOR ROJO	UND	<p>PRESENTACIÓN: LAPIZ DE CERA PARA MARCAR VIDRIO.</p> <p>CARACTERÍSTICAS: LAPIZ DE CERA COLOR AZUL, ROJO, BLANCO Y/O NEGRO PARA MARCAR VIDRIO DE APROX 18 CM DE LARGO, CON ENVOLTURA DE PAPEL CON PUNTEADO PARA DESGLOSAR.</p> <p>USO: MARCADO DE MATERIAL DE VIDRIO Y PLASTICO.</p>
55	LIDOCAINA 3% S/EPINEFRINA	CJA	<p>COMPOSICIÓN: LIDOCAÍNA AL 3% SIN EPINEFRINA. LIBRE DE BURBUJAS DE AIRE</p> <p>CARACTERÍSTICAS: CARTUCHOS DE CRISTAL SILICONADO CON TAPÓN DE SILICONA. MÍNIMO EFECTO SECUNDARIO. USO ESTOMATOLÓGICO.</p> <p>PRESENTACIÓN: CAJA X 50 CARTUCHOS.</p> <p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.</p>
56	LIQUIDO FIJADOR	GLN	<p>DESCRIPCIÓN: REVELADOR Y FIJADOR UNIVERSAL PARA EL PROCESADO MANUAL DE PELÍCULAS RADIOGRÁFICAS SUSTANCIA QUÍMICA DE ELEVADA CALIDAD, FÁCIL ACCESIBILIDAD A LA EMULSIÓN FOTOGRÁFICA, BAJA TOXICIDAD. RENDIMIENTO ÓPTIMO.</p> <p>COMPONENTES: EL POTE VIENE BIEN CERRADO CON SU RESPECTIVA TAPA EN ROSCA, Y SU RESPECTIVA ETIQUETA.</p> <p>PRESENTACIÓN: GALÓN X 3.8 LITROS APROX</p> <p>VIGENCIA: ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.</p>
57	LIQUIDO REVELADOR	GLN	
58	LISANTE HEMATOLOGICO X 500 UND	KIT	<p>REACTIVO LISANTE (LYSE) X 500 ML PARA EL ANALIZADOR HEMATOLÓGICO DYMIND SE UTILIZA PARA LISAR (DESTRUIR) LOS GLÓBULOS ROJOS</p> <p>VIGENCIA: ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.</p>
59	MICROBROCHA PARA APLICACION DE ADHESIVO X 100	TBO	<p>CARACTERÍSTICAS: APLICADORES MICROBRUSH DE PARTE ACTIVA DE LA FIBRA NO ABSORBENTE, DE CUELLO FLEXIBLE PARA DAR UNA MEJOR COMODIDAD AL OPERADOR, EMPAQUETADOS EN TUBOS CONVENIENTES PRÁCTICOS PARA LA DISPENSACIÓN E HIGIENE DE MEDIDA ESTÁNDAR, DESCARTABLES, TAMAÑO REGULAR.</p> <p>PRESENTACIÓN: TUBOS POR 100 UNIDADES.</p>
60	OXIDO DE ZINC X 450 g a mas	FCO	<p>COMPOSICIÓN: POLVO BLANCO ESTÉRIL A BASE DE OXIDO DE ZINC, PARA SER MEZCLADO CON EUGENOL Y FORMAR PASTAS PARA OBTURACIONES DENTALES PROVISIONALES.</p> <p>PRESENTACIÓN: FRASCO SELLADO POR 454 GRS.</p> <p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.</p>
61	PARAMONOCLOROFENOL ALCANFORADO LIQUIDO X 15 ML	UND	<p>COMPOSICIÓN: DERIVADO DEL FENOL, CONDICIONES BIOLÓGICAS: ESTÉRIL, ATÓXICO E HIPO ALERGÉNICO USO ODONTOLÓGICO DE ACUERDO A NORMAS INTERNACIONALES DE CALIDAD.</p> <p>PRESENTACIÓN: FRASCO X 15 ML</p> <p>VIGENCIA: ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.</p>

62	PASTA ALVEOLAR X 10 GR	UND	COMPOSICIÓN: YODOPOVIDONA / EUGENOL. ASPECTO FÍSICO: > PASTA BLANDA HOMOGÉNEA, DE TEXTURA CREMOSA, > COLOR ÁMBAR, OLORES CARACTERÍSTICOS A EUGENOL. > LIBRE DE PARTÍCULAS EXTRAÑAS. > PASTA ESTÉRIL PARA TRATAMIENTO POST EXTRACCIONES DENTALES. PRESENTACIÓN: POTE PLÁSTICO X 10 GR. VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
63	PASTA PARA PROFILAXIS DENTAL X 50 GR	TBO	DESCRIPCIÓN: PASTA ROSADA, HOMOGÉNEA, DE TEXTURA CREMOSA, OLORES Y SABOR CARACTERÍSTICOS A FRESA. PRESENTACIÓN: ESTÁNDAR PARA TUBOS COLAPSIBLE DE 50 GR. VIGENCIA: ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA
64	PELÍCULA PARA IMPRESIÓN LASER SECO 10" X 12" X 125 UND TIPO CARESTREAM	CJA	CARACTERÍSTICAS: LOS RAYOS X DIGITALES AGILIZA LA TOMA DE DECISIONES CON SOLUCIÓN DE DIAGNÓSTICO POR IMAGEN FACILITA EL TRABAJO. PRESENTACIÓN: CAJA X 125 UND VIGENCIA: ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA.
65	PELÍCULA PARA IMPRESIÓN LASER SECO 14" X 17" X 125 UND TIPO CARESTREAM	CJA	
66	PELÍCULA PARA IMPRESIÓN LASER SECO 8" X 10" X 125 UND TIPO CARESTREAM	CJA	
67	PELÍCULA RADIOGRÁFICA MXG 8 X10 DIGITALES TIPO CARESTREAM	CJA	CARACTERÍSTICAS: LOS RAYOS X DIGITALES AGILIZA LA TOMA DE DECISIONES CON SOLUCIÓN DE DIAGNÓSTICO POR IMAGEN FACILITA EL TRABAJO. PRESENTACIÓN: CAJA X 100 UU VIGENCIA: ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA.
68	PIEDRAS ARKANSAS TIPO FLAMA	UND	CARACTERÍSTICAS: DE ÓXIDO DE ALUMINIO REVESTIDO CON GRANO FINO, PLANA, DURA, COLOR CLARO, LISA. UTILIZADAS POR LOS ODONTÓLOGOS PARA UN ACABADO ULTRA FINO DE LOS COMPOSITES, SIN DAÑAR EL ESMALTE. FORMAS: REDONDA, FLAMA. PRESENTACIÓN: UND COLOR DE LA PIEDRA: BLANCO. ABRASIVOS EXTRA FINOS PARA EL ACABADO Y PULIDO LISO DE MATERIALES DE RELLENO, OBTURACIONES Y COMPOSITES DE RELLENO COMPUESTOS.
69	PIEDRAS ARKANSAS TIPO REDONDAS	UND	
70	PLACA RADIOGRÁFICA 14 X 14 CAJA X100	CJA	PELÍCULAS RADIOGRÁFICAS CONVENCIONALES SENSIBLE AL VERDE DE GRANO MUY FINO DE UN CONTRASTE ELEVADO Y UNA ALTA VELOCIDAD VIGENCIA: ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA.
71	PLACA RADIOGRÁFICA 14 X 17 CAJA X100	CJA	
72	PLACA RADIOGRÁFICA 8 X 10 CAJA X100	CJA	
73	PLACA RADIOGRÁFICA PERIAPICAL 30.5 x 40.5 +/- 0.5 mm PARA ADULTO X 150	CJA	DESCRIPCIÓN: EMULSIÓN DE HALUROS DE PLATA SOBRE UN MATERIAL DE SOPORTE, EL CUAL ES DE POLIETILÉNTEREFTALATO, POLIESTER EMULSIONES, GRANULOS DE CRISTAL PRESENTACIÓN: CAJA X 150 PELÍCULAS, ENVOLTURA INTERNA, CARTULINA NEGRA, LAMINA PROTECTORA DE PLOMO VIGENCIA: ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
74	POVIDONA YODADA ESPUMA 8.5%	FCO	COMPOSICIÓN: YODO POVIDONA - ESPUMA 8.5 %. SOLUCIÓN CARACTERÍSTICAS ANTISÉPTICA Y DESINFECTANTE. INDICADOS EN EL LAVADO PRE QUIRÚRGICO. ANTISEPSIA PRE Y POSOPERATORIA Y DELIMITACIÓN DEL CAMPO QUIRÚRGICO. ANTISEPSIA DE HERIDAS, LACERACIONES, DE LA PIEL, CUERO CABELLUDO Y GENITAL, DEBEN CARECER DE TOXICIDAD O EFECTOS CORROSIVOS. VÍA DE ADMINISTRACIÓN: TÓPICA PRESENTACIÓN: FRASCO DE POLIETILENO DE ALTA DENSIDAD BLANCO 1000 ML. VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA DE CORRESPONDER
75	PROBE CLEANER X 100 ML MODEL URIT D43	KIT	CARACTERÍSTICAS: PROBE CLEANER REACTIVO DE LIMPIEZA HIPOCLORITO QUE LIMPIA EFICAZMENTE LOS RESTOS CELULARES, LAS PROTEÍNAS DEL ANALIZADOR HEMATOLOGICO PRESENTACIÓN: KIT X 100 ML VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
76	PROTEÍNA C REACTIVA CUANTITATIVA	FCO	CARACTERÍSTICA: REACTIVOS PARA LA DETERMINACIÓN DE PROTEÍNA C REACTIVA - PCR MUESTRA BIOLÓGICA: SUERO. PRESENTACIÓN: FCO X 100 PRUEBAS VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER ≥ A DOCE (12) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.



77	PROTEÍNAS TOTALES	FCO	<p>CARACTERÍSTICAS: METODO RAPIDO DIRECTO CON ELEVADA SENSIBILIDAD, ASOCIADA CON LA ESPECIFICIDAD DE LA REACCION DE BIURET QUE ES UNA DE LAS REACCIONES MAS SIMPLES Y EXACTAS PARA DETERMINACION DE LAS PROTEINAS EN LIQUIDOS Y BIOLOGICOS.</p> <p>CONCENTRACIONES MODERADAS DE BILIRRUBINA Y HEMOGLOBINA PRESENTES EN LA MUESTRA NO PROVOCAN ERRORES SIGNIFICATIVOS.</p> <p>LAS CONCENTRACIONES DE TRIGLICÉRIDOS MAYORES QUE 500 MG/DL PRODUCEN INTERFERENCIAS POSITIVAS QUE PUEDEN SER MINIMIZADAS UTILIZANDO BLANCO DE MUESTRA O APLICANDO FOTOMETRIA DE LECTURA.</p> <p>PRESENTACION: FCO X 300 ML</p> <p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER ≥ A DOCE (12) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.</p>
78	PRUEBAS RAPIDAS HEPATITIS B	CJA	<p>CARACTERÍSTICAS: CASSETTE INMUNOCROMATOGRÁFICO DE DETECCIÓN DE ANTÍGENOS HEPATITIS B Y ANTICUERPOS CONTRA HEPATITIS B.</p> <p>MUESTRA: SUERO, PLASMA O SANGRE TOTAL</p> <p>VOLUMEN DE MUESTRA: <50UL</p> <p>TIEMPO DE PRUEBA: <15 MINUTOS</p> <p>SENSIBILIDAD: >99.5% ESPECIFICIDAD:>98%</p> <p>CASSETTE INDIVIDUALES, SELLADOS CON ROTULO DEL NOMBRE DE LA PRUEBA. INCLUYE DISPENSADOR DE MUESTRA GRADUADO O CALIBRADO, INCLUYE BUFFER EN FRASCO O GOTERO AMBOS SUFICIENTES PARA LA CANTIDAD DE DETERMINACIONES ESTABLECIDA EN EL INSERTO.</p> <p>INCLUYE CONTROL DE CALIDAD POSITIVO Y NEGATIVO EN CANTIDAD SUFICIENTE SEGÚN INSERTO.</p> <p>PRESENTACIÓN: CAJA X 30 PRUEBAS</p> <p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.</p>
79	PRUEBAS RAPIDAS HEPATITIS C	CJA	<p>CARACTERÍSTICAS: CASSETTE INMUNOCROMATOGRÁFICO DE DETECCIÓN DE ANTÍGENOS HEPATITIS C Y ANTICUERPOS CONTRA HEPATITIS C.</p> <p>MUESTRA: SUERO, PLASMA O SANGRE TOTAL</p> <p>VOLUMEN DE MUESTRA: <50UL</p> <p>TIEMPO DE PRUEBA: <15 MINUTOS</p> <p>SENSIBILIDAD: >99.5% ESPECIFICIDAD:>98%</p> <p>CASSETTE INDIVIDUALES, SELLADOS CON ROTULO DEL NOMBRE DE LA PRUEBA. INCLUYE DISPENSADOR DE MUESTRA GRADUADO O CALIBRADO, INCLUYE BUFFER EN FRASCO O GOTERO AMBOS SUFICIENTES PARA LA CANTIDAD DE DETERMINACIONES ESTABLECIDA EN EL INSERTO.</p> <p>INCLUYE CONTROL DE CALIDAD POSITIVO Y NEGATIVO EN CANTIDAD SUFICIENTE SEGÚN INSERTO.</p> <p>PRESENTACIÓN: CAJA X 30 PRUEBAS</p> <p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.</p>
80	PRUEBAS RAPIDAS HIV X 30 UND	CJA	<p>CARACTERÍSTICAS: REACTIVO PARA LA DETERMINACIÓN DE HIV 1-2 AB/AC P24 4TA GENERACIÓN.</p> <p>REACTIVOS: CON ANTÍGENOS ESPECÍFICOS RECOMBINANTES Y PÉPTIDOS SINTÉTICO DE HIV 1,2 Y GRUPO 0, ANTÍGENO Y/O ANTICUERPO P24.</p> <p>METODOLOGIA: MÉTODO CUALITATIVO DE DOBLE ENSAYO TIPO SÁNDWICH INMUNOCROMATOGRÁFICO RÁPIDO</p> <p>SENSIBILIDAD ANALÍTICA: < 50 PG/ML.</p> <p>PRESENTACION: CAJA X 30 PRUEBAS</p> <p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.</p>
81	PRUEBAS RAPIDAS PARA DIAGNOSTICO EMBARAZO x 100 PRUEBAS	CJA	<p>DESCRIPCIÓN: PRUEBA RÁPIDA PARA LA DETECCIÓN CUALITATIVA DE GONADOTROPINA CORIÓNICA, HUMANA (HCG).</p> <p>MUESTRA: EN ORINA O SUERO. SOLO PARA USO PROFESIONAL DE DIAGNÓSTICO IN VITRO.</p> <p>PRESENTACIÓN: CAJA X 100 TIRAS o 2 CAJAS X 50 TIRAS.</p> <p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER ≥ A DOCE (12) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.</p>
82	PUNTERA (TIPS)AMARILLA 10 UL-200 UL x 1000	BLSA	<p>CARACTERÍSTICAS: PUNTERAS UNIVERSAL AMARILLAS, AZULES Y BLANCAS EN POLIPROPILENO VIRGEN. LIBRES DE CONTAMINANTES BIOLÓGICOS ACTIVOS (RNASE, DNASE Y PIROGENOS).</p> <p>PUNTERAS AMARILLAS GRADUADAS.</p>
83	PUNTERA (TIPS)AZULES 100 UL-1000 UL x 1000	BLSA	<p>CUELLO DE PUNTA FLEXIBLE QUE PERMITE UN SELLADO EFICAZ, ULTRA FINO DE PAREDES LISAS Y ALTAMENTE TRANSPARENTES Y DE ORIFICIO MUY FINO EN LA PUNTA. PARA CONECTAR A UN MICRO PIPETA PARA LA TRANSFERENCIA DE MANERA PRECISA Y SEGURA PEQUEÑAS CANTIDADES DE LÍQUIDOS A UN RECIPIENTE O POCILLOS DE MICRO PLACAS.</p>
84	PUNTERA (TIPS)BLANCAS 5 UL-10 UL x 1000	BLSA	<p>PRESENTACIÓN: BOLSA X 1000 UNIDADES.</p>

			VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA DE CORRESPONDER
85	REACCION WIDAL X 100 DET	CJA	CARACTERÍSTICAS: ANTISUEROS DE AGLUTINACIÓN CON ANTICUERPOS PARATÍFICOS O, H, A Y B PARA DETECCIÓN CUALITATIVA Y SEMICUANTITATIVA. MUESTRA: SUERO, PLASMA. VOLUMEN DE MUESTRA: MENOR O IGUAL A 50UL TIEMPO DE PRUEBA: <15 MINUTOS SENSIBILIDAD: >99.5% ESPECIFICIDAD:>98% KIT DE ANTISUEROS DE 5 ML. C/U INCLUYE CONTROL DE CALIDAD POSITIVO Y NEGATIVO EN CANTIDAD SUFICIENTE SEGÚN INSERTO. PRESENTACION: CAJA X 100 DET. VIGENCIA: ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
86	REACTIVO ANTI A x 10 ML	FCO	DESCRIPCIÓN: REACTIVO ANTI A REACTIVOS PARA LA DETERMINACIÓN SANGUÍNEA DE ANTI A, B Y D. MUESTRA BIOLÓGICA: SANGRE TOTAL, METODOLOGÍA: MÉTODO POR AGLUTINACIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA. VIGENCIA: ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN.
87	REACTIVO ANTI B x 10 ML	FCO	
88	REACTIVO ANTI D x 10 ML	FCO	
89	REACTIVO DE KOVACS X 100 ML	FCO	CARACTERÍSTICAS: CAMBIO DE COLORACIÓN POR TRIPTOFANASA 4- DIMETILBENZOALDEHIDO, ALCOHOL AMÍLICO Y HCL. PRESENTACION: FRASCO X 100 ML VIGENCIA: ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DE ACUERDO AL D.S N° 016-2011/SA
90	RESINA FILTEK Z-250	KIT	CARACTERÍSTICAS: KIT CONTENIENDO: 4 JERINGAS DE RESINA, ADHESIVO SINGLE BOND Y ACIDO GRABADOR. VIGENCIA: ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADA DE ACUERDO AL D.S N° 016-2011/SA
91	RESINA FOTOCURADO 3M FILTEK Z350 XT DE 4 JERINGAS 4G C/U ADHESIVO ADPER SINGLER BOND 6G + DESMINERALIZANTE JERINGA 9 ML a mas	KIT	DESCRIPCIÓN: JUEGO DE 5 JERINGAS DE RESINA NIVEL Z350, PARA SER APLICADOS CON LÁMPARA DE LUZ HALÓGENA O SIMILAR DE ORIGEN AMERICANO O ALEMÁN. EL KIT DEBE INCLUIR FRASCO DE ADHESIVO DENTAL Y FRASCO DE ÁCIDO ORTOFOSFÓRICO PARA GRABADO ÁCIDO. VIGENCIA: ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
92	SELLANTE DE FOSAS Y FISURAS FOTOCURABLE	KIT	CARACTERÍSTICAS: USADO DE MODO PREVENTIVO EN FOSAS Y FISURAS DE PIEZAS DENTALES PRESENTACIÓN: KI 2 JERINGAS X 2.5G DE BIOSEAL + 5 PUNTAS APLICADORAS. VIGENCIA: ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
93	SEROLOGICAS VDRL – RPR x 500 DET	KIT	CARACTERÍSTICAS: PRUEBA NO-TREPONÉMICA PARA LA DETECCIÓN SEROLÓGICA DE SÍFILIS. PRESENTACIÓN: KIT X 500 PRUEBAS. DET VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
94	SOLUCION DE LUGOL X 500ml	FCO	DESCRIPCIÓN: LUGOL PARASITOLÓGICO COLORANTE QUE DESTACA LAS ESTRUCTURAS DE LOS PARÁSITOS INTESTINALES. PRESENTACIÓN: FRASCO X 500 ML VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA
95	STANDATROL PARA EQUIPO AUTOMATIZADO	KIT	CARACTERÍSTICAS: SUERO LIOFILIZADO PARA CONTROL DE PRECISIÓN EN QUÍMICA CLÍNICA PRESENTACIÓN: KIT DE 1 X 5 ML C/U SERISCANN CONTROL ANORMAL SERISCANN CONTROL NORMAL VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA
96	TEST RAPIDA PARA VIH X 30 UU	CJA	CARACTERÍSTICAS: REACTIVO PARA LA DETERMINACIÓN DE VIH 1/2 AB P24 3RA GENERACIÓN. REACTIVOS: CON ANTÍGENOS ESPECÍFICOS RECOMBINANTES Y PÉPTIDOS SINTÉTICO DE HIV 1,2 Y GRUPO O, ANTÍGENO Y/O ANTICUERPO P24. METODOLOGIA: MÉTODO CUALITATIVO DE DOBLE ENSAYO NMUNOCROMATOGRÁFICO RÁPIDO SENSIBILIDAD ANALÍTICA: < 50 PG/ML. PRESENTACION: CAJA X 30 PRUEBAS



			VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA .
97	TGO (TRANSAMINASA ASPARTATO TRANSFERASA) x 200 ML	FCO	REACTIVOS TGO (TRANSAMINASA ASPARTATO TRANSFERASA). METODOLOGÍA: MÉTODO COLORIMÉTRICO, UV OPTIMIZADO (IFCC). PRESENTACIÓN: FCOS X 200 ML VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A SEIS (06) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA
98	TGO CINETICO X 250 ML	FCO	REACTIVOS PARA LA DETERMINACIÓN DE TRANSAMINASA TGO/AST. REACTIVOS LISTOS PARA USAR. METODOLOGÍA: MÉTODO COLORIMÉTRICO, UV OPTIMIZADO (IFCC). PRESENTACIÓN: FCOS X 250 ML VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A SEIS (06) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA
99	TGP (TRANSAMINASA ALANINA TRANSFERASA) x 200 ML	FCO	PRESENTACIÓN: REACTIVOS PARA LA DETERMINACIÓN DE TRANSAMINASA TGP/ALT. REACTIVOS LISTOS PARA USAR. METODOLOGÍA: MÉTODO COLORIMÉTRICO, UV OPTIMIZADO (IFCC). PRESENTACIÓN: FCOS X 200 ML VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A SEIS (06) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA
100	TGP CINETICO X 250 ML	FCO	PRESENTACIÓN: REACTIVOS PARA LA DETERMINACIÓN DE TRANSAMINASA TGP/ALT. REACTIVOS LISTOS PARA USAR. METODOLOGÍA: MÉTODO COLORIMÉTRICO, UV OPTIMIZADO (IFCC). PRESENTACIÓN: FCOSX 250 ML VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A SEIS (06) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA
101	TINCION ZIEN NIELSEN X 250ml	KIT	CARACTERÍSTICAS: FUCCINA FENICADA, DECOLORANTE Y AZUL DE METILENO. PRESENTACIÓN: KIT X 3 FCOS X 250 ML C/U VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA
102	TIRA DE LIJA PARA PULIDO DE RESINAX 150 UNIDADES	CJA	CARACTERÍSTICAS: CINTA CELULOIDE FLEXIBLE CON LIJA PARA PULIDO INTERPROXIMAL DE RESTAURACIONES DENTALES PRESENTACIÓN: CAJA X 150 UND VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA .
103	TIRAS DE OXIDASA X 25 TIRAS	TBO	CARACTERÍSTICAS: DESTINADAS A LA DETECCIÓN Y COMPROBACIÓN DE CITOCROMO-OXIDASA. LOS CITOCROMOS SON HEMOPROTEÍNAS QUE ACTÚAN COMO ENZIMAS OXIDADORES EN EL TRANSPORTE DE ELECTRONES DE LA FOSFORILACIÓN OXIDATIVA. PRESENTACIÓN: TUBO DE 25 TIRAS VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA .
104	TIRAS REACTIVAS P/ORINA X 100 DETERM	TUBO	CARACTERÍSTICAS: TIRAS REACTIVAS DE ORINA DE 11 PARÁMETROS. PERMITEN PRUEBAS RÁPIDAS PARA LA DETECCIÓN DE ANÁLISIS MÚLTIPLES, MEDIANTE MÉTODO COLORIMÉTRICO DE LECTURA VISUAL Y REFLECTOMETRÍA. PARÁMETROS: UROBILINÓGENO, BILIRRUBINA, CETONAS, SANGRE, PROTEÍNAS, NITRITOS, LEUCOCITOS, GLUCOSA, GRAVEDAD ESPECÍFICA (DENSIDAD), PH Y ÁCIDO ASCÓRBICO. ESCALA VERTICAL DE COLORES DE FÁCIL LECTURA. EL POTE DE TIRAS REACTIVAS PRESENTA UN DESECANTE PARA EVITAR LA HUMEDAD DE LAS TIRAS. PRESENTACIÓN: TUBO CONTENIENDO 100 TIRAS. VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA
105	TIRAS REACTIVAS PARA GLUCOMETRO	CJA	CARACTERÍSTICAS: TIRAS PARA MEDIR LA GLUCOSA EN SANGRE PRESENTACIÓN: FRASCO PLÁSTICO RESISTENTE CONTENIENDO 100 TIRAS o 2 FRACOS DE 50 TIRAS C/U. REQUISITOS: FRASCO CON PRECINTO DE SEGURIDAD QUE GARANTICE LAS PROPIEDADES FÍSICAS Y QUÍMICAS DEL PRODUCTO. VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA

106	TRANSAMINASA TGO AST X 200 ML	KIT	CARACTERÍSTICAS: REACTIVOS PARA LA DETERMINACIÓN DE TRANSAMINASA TGO/AST. REACTIVOS LISTOS PARA USAR. METODOLOGÍA: MÉTODO COLORIMÉTRICO, UV OPTIMIZADO (IFCC). PRESENTACIÓN: KIT X 200 DETERMINACIONES. VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DOCE (12) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
107	TRIGLICERIDOS ENZIMATICOS X 100 DETERMINACIONES	KIT	CARACTERÍSTICAS: REACTIVO PARA DETERMINACIÓN DE TRIGLICÉRIDOS, MÉTODO ENZIMÁTICO. MUESTRA BIOLÓGICA: SUERO Y/O PLASMA. PRESENTACIÓN: KIT X 100 ML. EXPIRACIÓN: \geq 18 MESES A PARTIR DE LA FECHA DE ENTREGA. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
108	TRIGLICERIDOS ENZIMATICOS	KIT	CARACTERÍSTICAS: REACTIVO PARA DETERMINACIÓN DE TRIGLICÉRIDOS, MÉTODO ENZIMÁTICO. MUESTRA BIOLÓGICA: SUERO Y/O PLASMA. PRESENTACIÓN: KIT DE 2 FRASCOS X 250 ML. EXPIRACIÓN: \geq 18 MESES A PARTIR DE LA FECHA DE ENTREGA. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
109	TUBO CAPÍLAR C/HEPARINA FCO x 100 DETERMINACIONES	TBO	DESCRIPCIÓN: TUBOS CAPILARES CON HEPARINA LONGITUD: APROX. 75 MM \pm 0,5 MM ESPESOR DE LA PARED: APROX. 0,275 \pm 0,025 MM. PRESENTACIÓN: TUBO CON 100 CAPILARES.. EXPIRACIÓN: \geq 18 MESES A PARTIR DE LA FECHA DE ENTREGA. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
110	TUBOS AL VACÍO (VACUTAINER) DE 3 ML C/TAPA LILA 13 x 75 MM x 100 UND	CJA	CARACTERÍSTICAS: TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE AL VACÍO CON SISTEMA BD VACUTAINER CON ANTICOAGULANTE K2 EDTA PULVERIZADO SEGÚN LO RECOMENDADO POR CLSI. MATERIAL: PLÁSTICO ESTÉRIL DE POLITEREFTALATO DE ETILENO (PET) Y PAREDES INTERNAS SILICONIZADAS. PRODUCTO ESTERILIZADO CON RADIACIÓN GAMMA Y LIBRE DE LÁTEX. TAPÓN DE SEGURIDAD BD HEMOGARD (COLOR: LILA). MEDIDAS ESTÁNDAR DE LOS TUBOS COMPATIBLES CON TODOS LOS EQUIPOS AUTOMATIZADOS. ALMACENAMIENTO ENTRE 4-25°C. PRESENTACIÓN: CAJA O PAQUETE POR 100 TUBOS VIGENCIA: \geq A 18 MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
111	TUBOS AL VACÍO (VACUTAINER) DE 6 ML C/TAPA ROJA 13 x 100 MM X 100 UND	CJA	CARACTERÍSTICAS: TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE AL VACÍO CON SISTEMA BD VACUTAINER. CON ACTIVADOR DE COAGULACIÓN. MATERIAL DE PLÁSTICO ESTÉRIL DE POLITEREFTALATO DE ETILENO (PET) Y PAREDES INTERNAS SILICONIZADAS. PRODUCTO ESTERILIZADO CON RADIACIÓN GAMMA Y LIBRE DE LÁTEX. TAPÓN DE SEGURIDAD BD HEMOGARD (COLOR: ROJO). MEDIDAS ESTÁNDAR DE LOS TUBOS COMPATIBLES CON TODOS LOS EQUIPOS AUTOMATIZADOS. ALMACENAMIENTO ENTRE 4-25°C. PRESENTACIÓN: CAJA O PAQUETE POR 100 TUBOS EXPIRACIÓN: \geq 18 MESES A PARTIR DE LA FECHA DE ENTREGA. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
112	UREA ENZIMÁTICO AA LIQUIDA x 500 ML	KIT	CARACTERÍSTICAS: REACTIVOS A Y B, QUE SON SOLUCIONES QUE SE PUEDEN USAR SEPARADAS O MEZCLADAS PRESENTACIÓN: KIT 500 ML (4 X 100 ML REACTIVO A + 1 X 100 ML REACTIVO B) VIGENCIA: TIEMPO DE EXPIRACIÓN NO MENOR DE 6 MESES A PARTIR DE LA FECHA DE ENTREGA. METODOLOGÍA: MÉTODO ENZIMÁTICO ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.
113	WRIGHTS X 1 LITRO	FCO	PRESENTACIÓN: SOLUCIÓN COLORANTE DE WRIGHT FRASCO DE VIDRIO ÁMBAR CON TAPA ROSCA HERMÉTICO. CAPACIDAD: DE 1000 CC ESTÉRIL. EXPIRACIÓN: \geq 18 MESES A PARTIR DE LA FECHA DE ENTREGA. ENVASE Y EMBALAJE: DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.

V. VIGENCIA MINIMA DEL PRODUCTO:

La vigencia mínima de los productos deberá ser igual o mayor de lo solicitado en las especificaciones técnicas al momento de su fecha de entrega al almacén de la entidad.

Excepcionalmente, para el producto que por sus propiedades biológicas, físicas y químicas no pueden cumplir con la vigencia mínima establecida podrán presentar vigencias menores, siempre que estas no sean inferiores al 60% del tiempo de vida útil especificado para el producto y declarado por el fabricante. Esta situación deberá encontrarse debidamente



sustentada. Para este caso particular se deberá adjuntar Carta Notarial de Compromiso de canje por vencimiento con las mismas condiciones del medicamento que lo requiera.

En los casos de productos que no presente fecha de expiración estas deben tener una fecha de fabricación no mayor a tres (03) años contados retrospectivamente desde la fecha de recepción por parte de la entidad.

VI. GARANTÍA COMERCIAL DE LOS BIENES:

En la garantía comercial del postor sobre la calidad del producto ofertado, la misma que no podrá ser menor a 18 meses, contados a partir de la fecha de la conformidad de los mismos.

VII. LUGAR DE ENTREGA Y CONFORMIDAD:

La entrega de los medicamentos será recepcionado por el Batallón de Sanidad N°511, ubicado en el Cuartel Bolívar en la Calle Antonio Polo 504 - Pueblo Libre 15084 – Provincia y Departamento de Lima y la conformidad será otorgada por el Comité designado por la Entidad.

El horario para recepción de los bienes en los almacenes de la entidad es de lunes a viernes de 08:00 a 12:00 horas y de 14:00 a 16:00 horas.

VIII. CRONOGRAMA Y PLAZOS DE ENTREGA:

La entrega será del 100% en una (01) sola entrega

La entrega se realizará en el plazo máximo de siete (07) días calendarios como máximo contados a partir del día siguiente de recepcionada la orden de compra.

IX. FORMA DE PAGO:

La entidad realizará un pago único, luego de haberse dado la conformidad correspondiente, el cual se efectuará, dentro de los 15 días calendario siguiente a la conformidad emitida.

X. CONFIDENCIALIDAD:

Toda información a que tenga acceso EL CONTRATISTA, así como su personal, es estrictamente confidencial. El contratista y su personal deben comprometerse a mantener las reservas del caso y no transmitirla a ninguna persona (natural o jurídica) sin la autorización expresa y por escrito por parte de la entidad.

Sobre la inobservancia del párrafo anterior, esta se entenderá como un incumplimiento que no puede ser revertido, por lo que se procederá a la resolución de la orden de compra, bastando para ello una comunicación notarial.

XI. PENALIDAD:

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

OTRAS PENALIDADES:

Adicionalmente a la penalidad por incumplimiento regulado en el reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, el COSALE podrá aplicar la siguiente penalidad

Descripción de la penalidad	Monto de la penalidad
No cumplir con efectuar el canje o la reposición de los bienes dentro del plazo de dos días establecido en la declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o reposición por defectos o vicios ocultos	Una (01) Unidad Impositiva Tributaria (UIT)

XII. VICIOS OCULTOS:

La recepción conforme de la Entidad no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos u otras situaciones anómalas no detectables o no verificables durante la recepción de los medicamentos por causales atribuibles al contratista debiendo proceder a la reposición o canje total del lote de los bienes que se hayan detectado en las situaciones descritas., de acuerdo al Artículo N° 146 del reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de 18 meses, contado a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD.

3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

A.	<p>CAPACIDAD LEGAL</p> <p>HABILITACIÓN</p> <p><u>Requisitos:</u> El postor debe contar con:</p> <p>Inscripción vigente en el Registro Nacional de Establecimientos Farmacéuticos a cargo de la ANM o ARS según corresponda, que lo autoriza para realizar actividades de fabricación, importación, exportación, almacenamiento, comercialización, distribución, dispensación o expendio de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios, objeto de la convocatoria.</p> <p>Importante</p> <p><i>De conformidad con la Opinión N° 186-2016/DTN, la habilitación de un postor, está relacionada cierta atribución con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo la actividad materia contratación, este es el caso de las actividades reguladas por normas en las cuales se estable determinados requisitos que las empresas deben cumplir a efectos de estar habilitadas para ejecución de determinado servicio o estar autorizadas para la comercialización de ciertos bienes el mercado.</i></p> <p><u>Acreditación:</u> Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento expedido por la Autoridad Nacional de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios (ANM) o por la Autoridad Regional de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios (ARM) que otorga al postor la inscripción en el Registro Nacional de Establecimientos Farmacéuticos.</p> <p>La Autorización Sanitaria de Funcionamiento deberá encontrarse activo a la fecha de la presentación de las ofertas en la base de datos del Registro Nacional de Establecimientos Farmacéuticos, publicado en la página web de la DIGEMID.</p> <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>
B.	<p>EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD</p> <p><u>Requisitos:</u> El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 150,000.00 (Ciento Cincuenta Mil con 00/100 Soles), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.</p> <p>Se consideran bienes similares a los siguientes. MATERIAL E INSUMOS MEDICOS EN GENERAL</p> <p>En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de S/ 14,000.00 (Catorce Mil con 00/100 Soles), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa</p> <p><u>Acreditación:</u> La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente, con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago¹³ correspondientes a un</p>

¹³ Cabe precisar que, de acuerdo con la **Resolución N° 0065-2018-TCE-S1 del Tribunal de Contrataciones del Estado**:

máximo de veinte (20) contrataciones.

En caso los postores presenten varios comprobantes de pago para acreditar una sola contratación, se debe acreditar que corresponden a dicha contratación; de lo contrario, se asumirá que los comprobantes acreditan contrataciones independientes, en cuyo caso solo se considerará, para la evaluación, las veinte (20) primeras contrataciones indicadas en el **Anexo N° 7** referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.

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

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

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

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

Si el postor acredita experiencia de una persona absorbida como consecuencia de una reorganización societaria, debe presentar adicionalmente el **Anexo N° 8**.

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

Sin perjuicio de lo anterior, los postores deben llenar y presentar el **Anexo N° 7** referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.

Importante

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

Importante

- *Si como resultado de una consulta u observación corresponde precisarse o ajustarse el requerimiento, se solicita la autorización del área usuaria y se pone de conocimiento de tal hecho a la dependencia que aprobó el expediente de contratación, de conformidad con el numeral 72.3 del artículo 72 del Reglamento.*
- *El cumplimiento de las Especificaciones Técnicas se realiza mediante la presentación de una declaración jurada. De ser el caso, adicionalmente la Entidad puede solicitar documentación que acredite el cumplimiento del algún componente de las características y/o requisitos funcionales. Para dicho efecto, consignará de manera detallada los documentos que deben presentar los*

"... el solo sello de cancelado en el comprobante, cuando ha sido colocado por el propio postor, no puede ser considerado como una acreditación que produzca fehaciencia en relación a que se encuentra cancelado. Admitir ello equivaldría a considerar como válida la sola declaración del postor afirmando que el comprobante de pago ha sido cancelado"

(...)

"Situación diferente se suscita ante el sello colocado por el cliente del postor [sea utilizando el término "cancelado" o "pagado"] supuesto en el cual sí se contaría con la declaración de un tercero que brinde certeza, ante la cual debiera reconocerse la validez de la experiencia".



postores en el literal e) del numeral 2.2.1.1 de esta sección de las bases.

- *Los requisitos de calificación determinan si los postores cuentan con las capacidades necesarias para ejecutar el contrato, lo que debe ser acreditado documentalmente, y no mediante declaración jurada.*

CAPÍTULO IV FACTORES DE EVALUACIÓN

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

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

FACTOR DE EVALUACIÓN	PUNTAJE / METODOLOGÍA PARA SU ASIGNACIÓN
A. PRECIO	
<p><u>Evaluación:</u> Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor.</p> <p><u>Acreditación:</u> Se acreditará mediante registro en el SEACE o el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N°6), según corresponda.</p>	<p>La evaluación consistirá en otorgar el máximo puntaje a la oferta de precio más bajo y otorgar a las demás ofertas puntajes inversamente proporcionales a sus respectivos precios, según la siguiente fórmula:</p> $P_i = \frac{O_m \times PMP}{O_i}$ <p> <i>i</i> = Oferta <i>P_i</i> = Puntaje de la oferta a evaluar <i>O_i</i> = Precio <i>i</i> <i>O_m</i> = Precio de la oferta más baja <i>PMP</i> = Puntaje máximo del precio </p> <p style="text-align: right;">100 puntos</p>
PUNTAJE TOTAL	100 puntos¹⁴

Importante

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

¹⁴ Es la suma de los puntajes de todos los factores de evaluación.



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

CLÁUSULA CUARTA: DEL PAGO¹⁵

LA ENTIDAD se obliga a pagar la contraprestación a EL CONTRATISTA en [INDICAR MONEDA], en [INDICAR EL DETALLE DEL PAGO ÚNICO O PAGOS A CUENTA, SEGÚN CORRESPONDA], luego de la recepción formal y completa de la documentación correspondiente, según lo establecido en el artículo 171 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

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

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

¹⁵ En cada caso concreto, dependiendo de la naturaleza del contrato, podrá adicionarse la información que resulte pertinente a efectos de generar el pago.

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

CLÁUSULA QUINTA: DEL PLAZO DE LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

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

CLÁUSULA SEXTA: PARTES INTEGRANTES DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA SÉTIMA: GARANTÍAS

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

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

Importante

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 NOVENA: GARANTIA COMERCIAL

EL CONTRATISTA ofrece a LA ENTIDAD la garantía comercial de meses posteriores a la recepción y conformidad de la prestación.

CLÁUSULA DÉCIMA: RECEPCIÓN Y CONFORMIDAD DE LA PRESTACIÓN

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

De existir observaciones, LA ENTIDAD las comunica al CONTRATISTA, indicando claramente el sentido de estas, otorgándole un plazo para subsanar no menor de dos (2) ni mayor de ocho (8) días. Dependiendo de la complejidad o sofisticación de las subsanaciones a realizar el plazo para subsanar no puede ser menor de cinco (5) ni mayor de quince (15) días. Si pese al plazo otorgado, EL CONTRATISTA no cumpliera a cabalidad con la subsanación, LA ENTIDAD puede otorgar al



CONTRATISTA periodos adicionales para las correcciones pertinentes. En este supuesto corresponde aplicar la penalidad por mora desde el vencimiento del plazo para subsanar.

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

CLÁUSULA UNDÉCIMA: DECLARACIÓN JURADA DEL CONTRATISTA

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

CLÁUSULA DUODÉCIMA: RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA TERCERA: PENALIDADES

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

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

Donde:

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

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

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

Importante

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA CUARTA: RESOLUCIÓN DEL CONTRATO

Cualquiera de las partes puede resolver el contrato, de conformidad con el numeral 32.3 del artículo

32 y artículo 36 de la Ley de Contrataciones del Estado, y el artículo 164 de su Reglamento. De darse el caso, LA ENTIDAD procederá de acuerdo a lo establecido en el artículo 165 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA: RESPONSABILIDAD DE LAS PARTES

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA: ANTICORRUPCIÓN E INTEGRIDAD

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 CONTROVERSIAS¹⁶

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

¹⁶ 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).



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"

ANEXOS



ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°**

Presente.-

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

Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :		
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 compra¹⁷

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.

¹⁷ Consignar en el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del valor estimado del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200 000.00), cuando se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.



Importante*Cuando se trate de consorcios, la declaración jurada es la siguiente:***ANEXO N° 1****DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR**

Señores

ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°**

Presente.-

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

Datos del consorciado 1			
Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :		
Correo electrónico :			

Datos del consorciado 2			
Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :		
Correo electrónico :			

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

Autorización de notificación por correo electrónico:

Correo electrónico del consorcio:

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

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de reducción de la oferta económica.
3. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
4. Solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato, según orden de prelación, 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 compra¹⁸

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

¹⁸ Consignar en el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del valor estimado del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200 000.00), cuando se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.



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
efectuado cuando la Entidad reciba acuse de recepción.*

ANEXO N° 2**DECLARACIÓN JURADA****(ART. 52 DEL REGLAMENTO DE LA LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO)**

Señores

ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°**

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. Que mi información (en caso que el postor sea persona natural) o la información de la persona jurídica que represento, registrada en el RNP se encuentra actualizada.
- iv. Conocer las sanciones contenidas en la Ley de Contrataciones del Estado y su Reglamento, así como las disposiciones aplicables del TUO de la Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General.
- v. 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.
- vi. Conocer, aceptar y someterme a las bases, condiciones y reglas del procedimiento de selección.
- vii. Ser responsable de la veracidad de los documentos e información que presento en el presente procedimiento de selección.
- viii. Comprometerme a mantener la oferta presentada durante el procedimiento de selección y a perfeccionar el contrato, en caso de resultar favorecido con la buena pro.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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



ANEXO N° 3

DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Señores

ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

ANEXO N° 4

DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE ENTREGA

Señores

ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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



ANEXO N° 5

PROMESA DE CONSORCIO

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

Señores

ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°**

Presente.-

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

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

a) Integrantes del consorcio

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

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

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

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

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

1. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 1] [%]¹⁹

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

2. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2] [%]²⁰

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES

100%²¹

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

¹⁹ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

²⁰ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

²¹ Este porcentaje corresponde a la sumatoria de los porcentajes de las obligaciones de cada uno de los integrantes del consorcio.



.....
Consortiado 1

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

.....
Consortiado 2

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

Importante

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

ANEXO N° 6

PRECIO DE LA OFERTA

Señores

ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°**

Presente.-

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

CONCEPTO	PRECIO TOTAL
TOTAL	

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

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

ANEXO N° 7

EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Señores

ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°**

Presente.-

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

Nº	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP ²²	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO ²³	EXPERIENCIA PROVENIENTE ²⁴ DE:	MONEDA	IMPORTE ²⁵	TIPO DE CAMBIO VENTA ²⁶	MONTO FACTURADO ACUMULADO ²⁷
1										
2										
3										
4										

²² Se refiere a la fecha de suscripción del contrato, de la emisión de la Orden de Compra o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.

²³ Únicamente, cuando la fecha del perfeccionamiento del contrato, sea previa a los ocho (8) años anteriores a la fecha de presentación de ofertas, caso en el cual el postor debe acreditar que la conformidad se emitió dentro de dicho periodo.

²⁴ Si el titular de la experiencia no es el postor, consignar si dicha experiencia corresponde a la matriz en caso que el postor sea sucursal, o fue transmitida por reorganización societaria, debiendo acompañar la documentación sustentatoria correspondiente. Al respecto, según la Opinión N° 216-2017/DTN "Considerando que la sociedad matriz y la sucursal constituyen la misma persona jurídica, la sucursal puede acreditar como suya la experiencia de su matriz". Del mismo modo, según lo previsto en la Opinión N° 010-2013/DTN, "... en una operación de reorganización societaria que comprende tanto una fusión como una escisión, la sociedad resultante podrá acreditar como suya la experiencia de la sociedad incorporada o absorbida, que se extingue producto de la fusión; asimismo, si en virtud de la escisión se transfiere un bloque patrimonial consistente en una línea de negocio completa, la sociedad resultante podrá acreditar como suya la experiencia de la sociedad escindida, correspondiente a la línea de negocio transmitida. De esta manera, la sociedad resultante podrá emplear la experiencia transmitida, como consecuencia de la reorganización societaria antes descrita, en los futuros procesos de selección en los que participe".

²⁵ Se refiere al monto del contrato ejecutado incluido adicionales y reducciones, de ser el caso.

²⁶ El tipo de cambio venta debe corresponder al publicado por la SBS correspondiente a la fecha de suscripción del contrato, de la emisión de la Orden de Compra o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.

²⁷ Consignar en la moneda establecida en las bases.



Nº	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP ²²	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO ²³	EXPERIENCIA PROVENIENTE ²⁴ DE:	MONEDA	IMPORTE ²⁵	TIPO DE CAMBIO VENTA ²⁶	MONTO FACTURADO ACUMULADO ²⁷
5										
6										
7										
8										
9										
10										
	...									
20										
TOTAL										

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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



ANEXO N° 8

DECLARACIÓN JURADA (NUMERAL 49.4 DEL ARTÍCULO 49 DEL REGLAMENTO)

Señores

ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°

Presente.-

Mediante el presente el suscrito, postor y/o Representante Legal de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], declaro que la experiencia que acredito de la empresa [CONSIGNAR LA DENOMINACIÓN DE LA PERSONA JURÍDICA] absorbida 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° 09

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

ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES

ADJUDICACION SIMPLIFICADA 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.

FORMATO N° 1

FICHA TECNICA DEL PRODUCTO CONFORME A LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS

NOMBRE O RAZON SOCIAL DEL POSTOR	
SUB ITEM N°	
NOMBRE Y DESCRIPCION DEL PRODUCTO	
NOMBRE COMERCIAL QUE FIGURA EN EL REGISTRO SANITARIO O AUTORIZACION SANITARIA	
NOMBRE COMERCIAL DEL PRODUCTO EN CASO DE NO TENER REGISTRO SANITARIO	
MARCA	
FABRICANTE	
PAÍS DE ORIGEN	

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

