

BASES ESTÁNDAR DE LICITACIÓN PÚBLICA PARA LA CONTRATACIÓN DE BIENES

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



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

SIMBOLOGÍA UTILIZADA:

N°	Símbolo	Descripción
1	[ABC] / [.....]	La información solicitada dentro de los corchetes sombreados debe ser completada por la Entidad durante la elaboración de las bases.
2	[ABC] / [.....]	Es una indicación, o información que deberá ser completada por la Entidad con posterioridad al otorgamiento de la buena pro para el caso específico de la elaboración de la PROFORMA DEL CONTRATO; o por los proveedores, en el caso de los ANEXOS de la oferta.
3	<div>Importante</div> <ul style="list-style-type: none"> • Abc 	Se refiere a consideraciones importantes a tener en cuenta por el comité de selección y por los proveedores.
4	<div>Advertencia</div> <ul style="list-style-type: none"> • Abc 	Se refiere a advertencias a tener en cuenta por el comité de selección y por los proveedores.
5	<div>Importante para la Entidad</div> <ul style="list-style-type: none"> • Xyz 	Se refiere a consideraciones importantes a tener en cuenta por el comité de selección y deben ser eliminadas una vez culminada la elaboración de las bases.

CARACTERÍSTICAS DEL DOCUMENTO:

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

N°	Características	Parámetros
1	Márgenes	Superior : 2.5 cm Inferior: 2.5 cm Izquierda: 2.5 cm Derecha: 2.5 cm
2	Fuente	Arial
3	Estilo de Fuente	Normal: Para el contenido en general Cursiva: Para el encabezado y pie de página Para las Consideraciones importantes (Ítem 3 del cuadro anterior)
4	Color de Fuente	Automático: Para el contenido en general Azul : Para las Consideraciones importantes (Ítem 3 del cuadro anterior)
5	Tamaño de Letra	16 : Para las dos primeras hojas de las Secciones General y Específica 11 : Para el nombre de los Capítulos. 10 : Para el cuerpo del documento en general 9 : Para el encabezado y pie de página Para el contenido de los cuadros, pudiendo variar, según la necesidad 8 : Para las Notas al pie
6	Alineación	Justificada: Para el contenido en general y notas al pie. Centrada : Para la primera página, los títulos de las Secciones y nombres de los Capítulos)
7	Interlineado	Sencillo
8	Espaciado	Anterior : 0 Posterior : 0
9	Subrayado	Para los nombres de las Secciones y para resaltar o hacer hincapié en algún concepto

INSTRUCCIONES DE USO:

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

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

BASES INTEGRADAS DE LICITACIÓN PÚBLICA PARA LA CONTRATACIÓN DE BIENES

LICITACIÓN PÚBLICA N° 03 – 2023HRDC

CONTRATACIÓN DE BIENES

**“ADQUISICIÓN DE INSTRUMENTAL MEDICO QUIRURGICO PARA LOS DIVERSOS SERVICIOS
DEL HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA”**

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 otro momento, dentro del plazo establecido para dicha etapa, siempre que haya obtenido la vigencia de su inscripción o quedado sin efecto la sanción que le impuso el Tribunal de Contrataciones del Estado.*

1.4. FORMULACIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES A LAS BASES

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

Importante

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

1.5. ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS, OBSERVACIONES E INTEGRACIÓN DE BASES

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

Importante

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

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

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

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

Advertencia

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

Importante

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

1.7. FORMA DE PRESENTACIÓN DE OFERTAS

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

Las declaraciones juradas, formatos o formularios previstos en las bases que conforman la oferta deben estar debidamente firmados por el postor (firma manuscrita o digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados 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

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>

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

1.8. PRESENTACIÓN Y APERTURA DE OFERTAS

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

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

Importante

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

En la apertura electrónica de la oferta, el comité de selección, verifica la presentación de lo exigido en la sección específica de las bases, de conformidad con el numeral 73.2 del artículo 73 del Reglamento y determina si las ofertas responden a las características y/o requisitos funcionales y condiciones de las Especificaciones Técnicas, detalladas en la sección específica de las bases. De no cumplir con lo requerido, la oferta se considera no admitida.

1.9. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS

La evaluación de las ofertas se realiza conforme a lo establecido en el artículo 74 del Reglamento.

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

1.10. CALIFICACIÓN DE OFERTAS

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

1.11. SUBSANACIÓN DE LAS OFERTAS

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

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

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

1.12. RECHAZO DE LAS OFERTAS

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

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

1.13. OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

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

1.14. CONSENTIMIENTO DE LA BUENA PRO

Cuando se hayan presentado dos (2) o más ofertas, el consentimiento de la buena pro se produce a los ocho (8) días hábiles siguientes de la notificación de su otorgamiento, sin que los postores hayan ejercido el derecho de interponer el recurso de apelación.

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

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

Importante

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

CAPÍTULO II SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS DURANTE EL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. RECURSO DE APELACIÓN

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

El recurso de apelación se presenta ante y es resuelto por el Tribunal de Contrataciones del Estado.

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

Importante

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

Luego de otorgada la buena pro no se da a conocer las ofertas cuyos requisitos de calificación no fueron analizados y revisados por el comité de selección.

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

2.2. PLAZOS DE INTERPOSICIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN

La apelación contra el otorgamiento de la buena pro o contra los actos dictados con anterioridad a ella se interpone dentro de los ocho (8) días hábiles siguientes de haberse notificado el otorgamiento de la buena pro.

La apelación contra los actos dictados con posterioridad al otorgamiento de la buena pro, contra la declaración de nulidad, cancelación y declaratoria de desierto del procedimiento, se interpone dentro de los ocho (8) días hábiles siguientes de haberse tomado conocimiento del acto que se desea impugnar.

CAPÍTULO III DEL CONTRATO

3.1. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

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

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

3.2. GARANTÍAS

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

3.2.1. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO

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

3.2.2. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO POR PRESTACIONES ACCESORIAS

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

3.2.3. GARANTÍA POR ADELANTO

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

3.3. REQUISITOS DE LAS GARANTÍAS

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

periódicamente publica el Banco Central de Reserva del Perú.

Importante

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

Advertencia

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

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

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

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

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

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

De otro lado, además de cumplir con el requisito referido a la clasificación de riesgo, a efectos de verificar si la empresa emisora se encuentra autorizada por la SBS para emitir garantías, debe revisarse el portal web de dicha Entidad (<http://www.sbs.gob.pe/sistema-financiero/relacion-de-empresas-que-se-encuentran-autorizadas-a-emitir-cartas-fianza>).

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

3.4. EJECUCIÓN DE GARANTÍAS

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

3.5. ADELANTOS

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

3.6. PENALIDADES

3.6.1. PENALIDAD POR MORA EN LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

En caso de retraso injustificado del contratista en la ejecución de las prestaciones objeto del contrato, la Entidad le aplica automáticamente una penalidad por mora por

cada día de atraso, de conformidad con el artículo 162 del Reglamento.

3.6.2. OTRAS PENALIDADES

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

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

3.7. INCUMPLIMIENTO DEL CONTRATO

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

3.8. PAGOS

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

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

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

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

Advertencia

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

3.9. DISPOSICIONES FINALES

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

SECCIÓN ESPECÍFICA

CONDICIONES ESPECIALES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

CAPÍTULO I GENERALIDADES

1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA
RUC N° : 20166728585
Domicilio legal : AV. MARTIRES DE UCHURACAY S/N.
Teléfono: : 076602100
Correo electrónico: : logistica.procesos@hrc.gob.pe

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación de “**ADQUISICIÓN DE INSTRUMENTAL MEDICO QUIRURGICO PARA LOS DIVERSOS SERVICIOS DEL HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA**”

ITEM PAQUETE	SUB ITEM N°	DESCRIPCIÓN	U.M	CANT.
01	1	CABLE BIPOLAR PARA ELECTROCAUTERIO DE 5 m	UNIDAD	2
	2	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA HISTERECTOMIA ABDOMINAL X 77 PIEZAS	UNIDAD	1
	3	SET INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO PARA CIRUGÍA DE OÍDO X 28 PIEZAS	UNIDAD	1
	4	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO DE ADENO-AMIGDALECTOMIA X 21 PIEZAS	UNIDAD	1
	5	FIBRA OPTICA DE VIDRIO DE 5 mm X 3 m AUTOCLAVABLE P/FUENTE DE LUZ FRIA STRYKER MODELO X8000	UNIDAD	2
	6	LENTE ÓPTICO DE 30º 10 mm DE DIAMETRO PARA EQUIPO DE LAPARASCOPIA	UNIDAD	2
	7	LENTE ÓPTICO DE 30º 5 mm DE DIAMETRO PARA EQUIPO DE LAPARASCOPIA	UNIDAD	1
	8	SET DE CANASTILLAS PARA HISTERECTOMIA LAPAROSCOPICA X 14 PIEZAS	UNIDAD	1
	9	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO DE CIRUGIA DE VESICULA X 72 PIEZAS	UNIDAD	1
	10	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA CIRUGIA LAPAROSCOPICA X 18 PIEZAS (NEONATAL)	UNIDAD	1
	11	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO DE LAPAROTOMIA ADULTO X 80 PIEZAS	UNIDAD	1
	12	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO DE LAPAROTOMIA EXPLORATORIA X 107 PIEZAS	UNIDAD	1
	13	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA APENDICECTOMIA X 24 PIEZAS	UNIDAD	1
	14	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA CATARATA X 17 PIEZAS	UNIDAD	1
	15	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA CESAREA X 61 PIEZAS	UNIDAD	1

16	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA CIRUGIA LAPAROSCOPICA X 49 PIEZAS	UNIDAD	1
17	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA CIRUGIA MENOR X 12 PIEZAS	UNIDAD	1
18	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA CIRUGIA PEDIATRICA X 194 PIEZAS	UNIDAD	1
19	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA CIRUGIA PLASTICA X 91 PIEZAS	UNIDAD	1
20	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA HEMORROIDECTOMIA X 44 PIEZAS	UNIDAD	1
21	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA NEUROCIRUGIA X 75 PIEZAS	UNIDAD	1
22	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA OSTEOSINTESIS PEQUEÑOS FRAGMENTOS X 55 PIEZAS	UNIDAD	1
23	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA PROSTATECTOMIA X 103 PIEZAS	UNIDAD	1
24	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA TRAUMATOLOGÍA ADULTO X 54 PIEZAS	UNIDAD	1
25	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA TRAUMATOLOGIA PEDIATRICA X 66 PIEZAS	UNIDAD	1
26	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA VASECTOMIA X 2 PIEZAS	UNIDAD	1
27	SET DE DILATADORES HEGAR X 9 PZAS	UNIDAD	3
28	SET INSTRUMENTAL PARA SUTURA X 5 PIEZAS	UNIDAD	3
29	SET DE FLEBOTOMIA X 9 PZAS	UNIDAD	2
30	PORTA AGUJA DEBAKEY 18CM	UNIDAD	3
31	PINZA PORTA AGUJA MAYO HEGAR 15 CM	UNIDAD	5
32	PINZA KELLY RECTA 14CM	UNIDAD	10
33	PINZA KELLY CURVA 14.5CM	UNIDAD	15
34	PINZA MOSQUITO CURVA 11CM	UNIDAD	20
35	TIJERA DE MAYO RECTA PUNTA AGUDA/ROMA 14CM	UNIDAD	20
36	TIJERA DE MAYO CURVA PUNTA AGUDA/ROMA 14CM	UNIDAD	20
37	PINZA DE DISECCIÓN SIN DIENTE 14CM	UNIDAD	20
38	PINZA DE DISECCIÓN CON DIENTE 14CM	UNIDAD	20
39	JUEGO DE SEPARADORES DE RICHARDSON EASTMAN X 2 PIEZAS	UNIDAD	6
40	SEPARADOR RICHARDSON 23 cm CON VALVA 47 mm X 21 mm	UNIDAD	4
41	ESTILETE X 14 cm	UNIDAD	4
42	CIZALLA PARA CORTAR ALAMBRES 21.5 cm	UNIDAD	2
43	CIZALLA PARA CORTAR CLAVOS 47 cm	UNIDAD	2
44	RETRACTOR RECTAL SAWYER 7.5 mm X 29 mm	UNIDAD	1
45	SET INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO PARA CIRUGÍA DE HIPOSPADIAS X 38 PIEZAS	UNIDAD	1
46	SET INSTRUMENTAL AO BASICO DE OSTEOSINTESIS PARA GRANDES FRAGMENTOS X 46 PIEZAS	UNIDAD	1
47	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA HISTERECTOMIA VAGINAL X 74 PIEZAS	UNIDAD	1

48	SET INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO PARA CIRUGÍA DE HIPOSPADIAS X 57 PIEZAS-ADULTO	UNIDAD	1
49	PERFORADOR ELECTRICO QUIRURGICO	UNIDAD	1
50	SEPARADOR RICHARDSON 25 cm	UNIDAD	12
51	SEPARADOR DEEVER 30 cm X 50 mm	UNIDAD	2
52	SEPARADOR DEEVER 18 cm	UNIDAD	2
53	SEPARADOR DEEVER 19 cm	UNIDAD	2
54	SEPARADOR GOSSET 35 mm X 63 mm X 160 mm	UNIDAD	1
55	SEPARADOR BALFOUR 9 cm	UNIDAD	1
56	SEPARADOR COSTAL FINOCHIETTO-BABY 18 mm X 20 mm X 80 mm	UNIDAD	1
57	SEPARADOR GOSSET MEDIANO	UNIDAD	1
58	PINZA INTESTINAL MAYO - ROBSON RECTA 26 cm	UNIDAD	2
59	PINZA INTESTINAL MAYO - ROBSON CURVA 26 cm	UNIDAD	2
60	SET DE CUBETAS DE ACERO QUIRURGICO REDONDAS X 3 PIEZAS	UNIDAD	10
61	RIÑONERA DE ACERO QUIRURGICO TAMAÑO GRANDE	UNIDAD	25
62	VALVA MALEABLE RIBBON 17 mm X 20 mm	UNIDAD	4
63	RETRACTOR RIBBON MALEABLE PEDIATRICO 5/8 in X 8 in	UNIDAD	4
64	VALVA MALEABLE 33 mm X 50 mm	UNIDAD	4
65	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA CIRUGIA DE LABIO X 32 PIEZAS	UNIDAD	1
66	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA BANDEJA DE PALADAR X 21 PIEZAS	UNIDAD	1
67	SET INSTRUMENTAL PARA GINECOLOGIA Y OBSTETRICIA X 70 PIEZAS	UNIDAD	1
68	SET INSTRUMENTAL PARA GINECOLOGIA Y OBSTETRICIA X 52 PIEZAS	UNIDAD	2
69	SET INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO PARA ASPIRACIÓN ENDOUTERINA (AMEU) X 15 PIEZAS	UNIDAD	12
70	SET INSTRUMENTAL PARA EXAMEN GINECOLOGICO X 89 PIEZAS	UNIDAD	1
71	SET INSTRUMENTAL PARA EMERGENCIAS MEDICAS X 84 PIEZAS	UNIDAD	2
72	SET INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO DE CIRUGÍA DE CABEZA Y CUELLO X 54 PIEZAS	UNIDAD	1
73	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO DE CURACIONES X 25 PIEZAS	UNIDAD	23
74	SET INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO PARA EXTRACCIÓN DE CUERPO EXTRAÑO X 7 PIEZAS	UNIDAD	5
75	SET INSTRUMENTAL PARA EXAMEN GINECOLOGICO X 11 PIEZAS	UNIDAD	5
76	CRANEOTOMO	UNIDAD	1
77	SET INSTRUMENTAL DE CURACIONES X 15 PIEZAS	UNIDAD	1
78	SET INSTRUMENTAL PARA PEQUEÑAS INTERVENCIONES QUIRUGICAS X 37 PIEZAS	UNIDAD	1
79	MANGO PARA PINZA LAPAROSCOPICA DE 5 mm X 33 cm	UNIDAD	8

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante memorándum N° 264-2023-GR.CAJ.DRS/HRDC-OEA el 05 de mayo 2023.

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

Donaciones y Transferencias.

Importante

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

1.5. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

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

1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN

NO CORRESPONDE

1.7. DISTRIBUCIÓN DE LA BUENA PRO

NO CORRESPONDE

1.8. ALCANCES DEL REQUERIMIENTO

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

1.9. PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de noventa (90) días calendarios contabilizados a partir del día siguiente de firmado el contrato, 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 S/.10.00 soles (diez con 00/100 soles) en Caja de la Entidad y recabar las bases en la Oficina de Logística- Área de Procedimientos de Selección del hospital regional Docente de Cajamarca, sito en Av. Larry Jhonson S/N - de 08: 00 am hasta las 2:30 pm horario corrido.

Importante

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

1.11. BASE LEGAL

- Decreto Legislativo N° 1440 – Decreto Legislativo del Sistema Nacional de Presupuesto Público.
- Ley N° 31638, Ley de Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2023.
- Ley N 31639, Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público del año fiscal 2023.
- Decreto Supremo N° 082-2019-EF que Aprueba el TUO de la Ley N° 30225 – Ley de Contrataciones del Estado.
- Decreto Supremo N° 344-2018-EF que Aprueba el Reglamento de la Ley N° 30225 - Ley de Contrataciones del Estado, modificado por Decretos Supremos N° 250-2020-EF, N° 377-2019-EF, 168-2020-EF y N° 162-2021-EF.
- Decreto Supremo N° 004-2019-JUS que Aprueba el TUO de la Ley N° 27444 – Ley del Procedimiento Administrativo General.
- Código Civil.
- Directivas y Opiniones del OSCE.

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 SEACEsiguiendo 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

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

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

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

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

Advertencia

De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – 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.

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

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/>

- e) Para sustentar el cumplimiento de las Especificaciones Técnicas deberán adjuntar, Catálogos ilustrativos manuales técnicos de operación y servicio, data Sheets o brochures de los fabricantes o dueños de la marca y modelos ofertados y con traducción al castellano; de las partes correspondiente al cumplimiento de Especificaciones Técnicas, suscrito por el representante legal. La propuesta debe indicar marca, modelo, país y año de fabricación del Instrumental Médico Quirúrgico, indicando el número de folios que sustente el cumplimiento de las especificaciones técnicas (Solo de las Características Generales, como sustento y respaldo de la información indicada). No serán aceptadas declaraciones juradas del cumplimiento de alguna Especificación Técnica.

TAMBIEN SE ACEPTARÁN CATÁLOGOS SEGÚN FABRICANTE A EXCEPCIÓN DE LAS CARTAS O DECLARACIONES JURADAS QUE DEBERÁN SER CON TRADUCCIÓN, OFICIAL. EN CASO DE QUE LOS CATÁLOGOS NO SUSTENTEN LO REQUERIDO PARA UNA CORRECTA EVALUACIÓN.

Y de las Características Técnicas deben ser acreditadas con los documentos antes señalados, según siguiente detalle:

- Para los sets de instrumental e instrumental suelto (todos los componentes del set A01; A02,...ETC), documento que indique claramente el país de fabricación de los instrumentales señalado en el literal “i”, y de la Identificación del instrumental señalado en el literal “k”, según lo requerido.
- Para los demás dispositivos deberá acreditarse las características específicas solicitadas como: medidas, material de fabricación, componentes y/o accesorios.

Para tal efecto debe utilizar el **formato N° 01 HOJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO**, según corresponda cada sub ítem.

- f) Copia simple de Certificado de Buenas prácticas de Almacenamiento BPA
- g) Declaración jurada de plazo de entrega. **(Anexo N° 4)**⁴
- h) 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)**
- i) El precio de la oferta en **SOLES**. Adjuntar obligatoriamente el **Anexo N° 6**.

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

Importante

El comité de selección verifica la presentación de los documentos requeridos. De no cumplir con lo requerido, la oferta se considera no admitida.

2.2.1.2. Documentos para acreditar los requisitos de calificación

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

2.2.2. Documentación de presentación facultativa

⁴ 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.

Advertencia

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

2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

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

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

Advertencia

De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE⁵ y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir los documentos previstos en los literales e) y f).

- g) Domicilio para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- h) Autorización de notificación de la decisión de la Entidad sobre la solicitud de ampliación de plazo mediante medios electrónicos de comunicación⁶(Anexo N° 11).
- i) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado⁷.
- j) Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete⁸.
- k) El postor deberá presentar para la firma de contrato un programa de capacitación, teniendo como temática “Mantenimiento, conservación, organización transporte y almacenamiento del instrumental médico quirúrgico, con un mínimo de cuatro (04) horas, al personal asistencial; asimismo las capacitaciones se realizara por profesional de la salud, Lic. En enfermería y/o Medico Cirujano con una experiencia mínima de 3 años en el manejo del instrumental Médico Quirúrgico.
- l) El Proveedor presentará estructura de capacitación: teórico-práctico en idioma español; referido al manejo, operación funcional básico y cuidado (limpieza esterilización y cuidados mínimos) del instrumental Médico Quirúrgico, al personal asistencial

⁵ Para mayor información de las Entidades usuarias y del Catálogo de Servicios de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE ingresar al siguiente enlace<https://www.gobiernodigital.gob.pe/interoperabilidad/>

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

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

⁸Incluir solo en caso de contrataciones por paquete.

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

Importante

- *Corresponde a la Entidad verificar que las garantías presentadas por el postor ganador de la buena pro cumplan con los requisitos y condiciones necesarios para su aceptación y eventual ejecución, sin perjuicio de la determinación de las responsabilidades funcionales que correspondan.*
- *De conformidad con el Reglamento Consular del Perú aprobado mediante Decreto Supremo N° 076-2005-RE para que los documentos públicos y privados extendidos en el exterior tengan validez en el Perú, deben estar legalizados por los funcionarios consulares peruanos y refrendados por el Ministerio de Relaciones Exteriores del Perú, salvo que se trate de documentos públicos emitidos en países que formen parte del Convenio de la Apostilla, en cuyo caso bastará con que estos cuenten con la Apostilla de la Haya⁹.*
- *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, debe presentar la documentación requerida en la Oficina de trámite documentario de la entidad, sito en la Av. Larry Jhonson S/N- Cajamarca de 08:00 am hasta las 2:30 pm horario corrido.

Importante

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

2.5. FORMA DE PAGO

- Recepción del Jefe de Almacén General de la Oficina de Logística y el Servicio de Enfermería en Centro Quirúrgico (área usuaria).
- Conformidad a la prestación Acta de Entrega y Recepción donde se da conformidad a la prestación, serán firmados por el Jefe del Servicio de Enfermería en Centro Quirúrgico (área usuaria) y jefe del Departamento de Anestesiología y Centro Quirúrgico.

⁹ Según lo previsto en la Opinión N° 009-2016/DTN.

- Informe de conformidad sobre la Capacitación técnica en conservación, organización transporte y almacenamiento del instrumental médico quirúrgico, con un mínimo de cuatro (04) horas, al personal asistencial del Servicio de Enfermería en Centro Quirúrgico
- Presentar constancia de capacitación suscrita por todos los participantes.
- Orden de Compra- Guía de Internamiento
- Comprobante de pago.(factura)
- Guía de Remisión (Destinatario + SUNAT + 02 copias adicionales).

Dicha documentación se debe presentar en la Oficina de Logística – área de almacén general, sito en Av. Larry Jhonson S/N.- de 08:00 am hasta las 2:30 pm horario corrido.

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.



GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN EJECUTIVA DE ADMINISTRACIÓN



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

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS PARA LA ADQUISICION DE INSTRUMENTAL MÉDICO QUIRÚRGICO PARA LOS DIVERSOS SERVICIOS DEL HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA

1. DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN:

"ADQUISICION DE INSTRUMENTAL MÉDICO QUIRÚRGICO PARA LOS DIVERSOS SERVICIOS DEL HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA"

2. FINALIDAD PÚBLICA:

El presente proceso de selección busca contar con Instrumental Médico Quirúrgico, para los diversos servicios del Hospital Regional Docente de Cajamarca, que permita realizar procedimientos de cirugías de Alta Complejidad en las diferentes especialidades, así mismo, para el cumplimiento de las funciones y actividades propias de la Entidad.

3. OBJETIVOS DE LA CONTRATACIÓN:

- Objetivo General: Adquirir Instrumental Médico Quirúrgico, para los diversos servicios del Hospital Regional Docente de Cajamarca
- Objetivo Específico:
 - Para realizar procedimientos de Alta complejidad.
 - Para realizar intervenciones quirúrgicas a los pacientes que lo requieren en las diferentes cirugías.

4. ALCANCE Y DESCRIPCIÓN DE LOS BIENES A CONTRATAR:

El Hospital Regional Docente de Cajamarca, necesita contar con Instrumental Médico Quirúrgico, para los diversos servicios del Hospital Regional Docente de Cajamarca, que satisfaga las necesidades del personal asistencial.

- El bien requerido deberán ser nuevos sin uso, no se aceptarán bienes en mal estado.
- Los bienes serán entregados en una sola entrega en su totalidad.
- En el caso de los accesorios tengan una fecha de expiración está debe ser lo más amplia posible.
- Garantía mínima 10 años.
- Los productos deberán tener grabado código de barras o data matrix o similar que permita lectura para el proceso de trazabilidad.
- Los mantenimientos anuales, serán coordinados con la jefatura de sala de operaciones por un periodo no menor de 2 años para los sets completos.

5. CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES:

Para sustentar el cumplimiento de los Requerimientos Técnicos Mínimos deberán adjuntar, Catálogos ilustrativos manuales técnicos de operación y servicio, data Sheets o brochures de los fabricantes o dueños de la marca y modelos ofertados y con traducción al castellano (de ser necesario para verificación de cumplimiento) de las partes correspondiente al cumplimiento de Especificaciones Técnicas, suscrito por el representante legal. La propuesta debe indicar marca, modelo, país y año de fabricación del Instrumental Médico

GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA
Lic. Enj. Rocio Tapia Ruiz
APE DE INFERMERA DEL CENTRO QUIRURGICO
CEP 43787 RE 12148

SE ACEPTARÁ UN MARGEN DE TOLERANCIA DEL 10% SOBRE LAS MEDIDAS DE LOS INSTRUMENTALES QUIRURGICOS, SIEMPRE Y CUANDO NO INTERFIERAN O COMPLIQUEN EL USO O FUNCIONALIDAD DEL INSTRUMENTO.



GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN EJECUTIVA DE ADMINISTRACIÓN



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

Quirúrgico, indicando el número de folios que sustente el cumplimiento de las especificaciones técnicas (Solo de las Características Generales, como sustento y respaldo de la información indicada. No serán aceptadas declaraciones juradas del cumplimiento de alguna Especificación Técnica.

Deberán demostrar fehacientemente que el bien ofertado, cumple con las Especificaciones Técnicas solicitadas por el Hospital Regional Docente de Cajamarca y las presentadas por el postor, en concordancia con lo solicitado, así mismo deberá incluir cualquier elemento, dispositivo o accesorio que sea indispensable para el uso destinado del Instrumental Médico Quirúrgico aun cuando no se indique explícitamente en las Especificaciones Técnicas. El Instrumental Médico Quirúrgico debe ser de acero quirúrgico inoxidable según la denominación **DIN 58298**.

ITEM PAQUETE	SUB ITEM N°	DESCRIPCIÓN	U.M	CANT.
01	1	CABLE BIPOLAR PARA ELECTROCAUTERIO DE 5 m	UNIDAD	2
	2	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA HISTERECTOMIA ABDOMINAL X 77 PIEZAS	UNIDAD	1
	3	SET INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO PARA CIRUGÍA DE OÍDO X 28 PIEZAS	UNIDAD	1
	4	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO DE ADENO-AMIGDALECTOMIA X 21 PIEZAS	UNIDAD	1
	5	FIBRA OPTICA DE VIDRIO DE 5 mm X 3 m AUTOCLAVABLE P/FUENTE DE LUZ FRIA STRYKER MODELO X8000	UNIDAD	2
	6	LENTE ÓPTICO DE 30º 10 mm DE DIAMETRO PARA EQUIPO DE LAPARASCOPIA	UNIDAD	2
	7	LENTE ÓPTICO DE 30º 5 mm DE DIAMETRO PARA EQUIPO DE LAPARASCOPIA	UNIDAD	1
	8	SET DE CANASTILLAS PARA HISTERECTOMIA LAPAROSCOPICA X 14 PIEZAS	UNIDAD	1
	9	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO DE CIRUGIA DE VESICULA X 72 PIEZAS	UNIDAD	1
	10	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA CIRUGIA LAPAROSCOPICA X 18 PIEZAS (NEONATAL)	UNIDAD	1
	11	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO DE LAPAROTOMIA ADULTO X 80 PIEZAS	UNIDAD	1
	12	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO DE LAPAROTOMIA EXPLORATORIA X 107 PIEZAS	UNIDAD	1
	13	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA APENDICECTOMIA X 24 PIEZAS	UNIDAD	1
	14	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA CATARATA X 17 PIEZAS	UNIDAD	1

GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA
.....
Lic. Enf. Rocio Tapia Ruiz
MFE DE EMERGENCIAS DEL SERVI CENTRO QUIRURGICO
C.C.P. N° 12145



GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN EJECUTIVA DE ADMINISTRACIÓN



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

15	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA CESAREA X 61 PIEZAS	UNIDAD	1
16	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA CIRUGIA LAPAROSCOPICA X 49 PIEZAS	UNIDAD	1
17	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA CIRUGIA MENOR X 12 PIEZAS	UNIDAD	1
18	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA CIRUGIA PEDIATRICA X 194 PIEZAS	UNIDAD	1
19	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA CIRUGIA PLASTICA X 91 PIEZAS	UNIDAD	1
20	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA HEMORROIDECTOMIA X 44 PIEZAS	UNIDAD	1
21	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA NEUROCIRUGIA X 75 PIEZAS	UNIDAD	1
22	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA OSTEOSINTESIS PEQUEÑOS FRAGMENTOS X 55 PIEZAS	UNIDAD	1
23	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA PROSTATECTOMIA X 103 PIEZAS	UNIDAD	1
24	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA TRAUMATOLOGÍA ADULTO X 54 PIEZAS	UNIDAD	1
25	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA TRAUMATOLOGIA PEDIATRICA X 66 PIEZAS	UNIDAD	1
26	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA VASECTOMIA X 2 PIEZAS	UNIDAD	1
27	SET DE DILATADORES HEGAR X 9 PZAS	UNIDAD	3
28	SET INSTRUMENTAL PARA SUTURA X 5 PIEZAS	UNIDAD	3
29	SET DE FLEBOTOMIA X 9 PZAS	UNIDAD	2
30	PORTA AGUJA DEBAKEY 18CM	UNIDAD	3
31	PINZA PORTA AGUJA MAYO HEGAR 15 CM	UNIDAD	5
32	PINZA KELLY RECTA 14CM	UNIDAD	10
33	PINZA KELLY CURVA 14.5CM	UNIDAD	15
34	PINZA MOSQUITO CURVA 11CM	UNIDAD	20
35	TIJERA DE MAYO RECTA PUNTA AGUDA/ROMA 14CM	UNIDAD	20
36	TIJERA DE MAYO CURVA PUNTA AGUDA/ROMA 14CM	UNIDAD	20
37	PINZA DE DISECCIÓN SIN DIENTE 14CM	UNIDAD	20
38	PINZA DE DISECCIÓN CON DIENTE 14CM	UNIDAD	20
39	JUEGO DE SEPARADORES DE RICHARDSON EASTMAN X 2 PIEZAS	UNIDAD	6
40	SEPARADOR RICHARDSON 23 cm CON VALVA 47 mm X 21 mm	UNIDAD	4

GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA
Lic. Enf. Rocío Tapia Ruiz
EFE DE ENFERMERIA DEL SERVICIO CENTRO QUIRURGICO
CUIP 43787-116-12146



GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN EJECUTIVA DE ADMINISTRACIÓN



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

41	ESTILETE X 14 cm	UNIDAD	4
42	CIZALLA PARA CORTAR ALAMBRES 21.5 cm	UNIDAD	2
43	CIZALLA PARA CORTAR CLAVOS 47 cm	UNIDAD	2
44	RETRACTOR RECTAL SAWYER 7.5 mm X 29 mm	UNIDAD	1
45	SET INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO PARA CIRUGÍA DE HIPOSPADIAS X 38 PIEZAS	UNIDAD	1
46	SET INSTRUMENTAL AO BASICO DE OSTEOSINTESIS PARA GRANDES FRAGMENTOS X 46 PIEZAS	UNIDAD	1
47	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA HISTERECTOMIA VAGINAL X 74 PIEZAS	UNIDAD	1
48	SET INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO PARA CIRUGÍA DE HIPOSPADIAS X 57 PIEZAS-ADULTO	UNIDAD	1
49	PERFORADOR ELECTRICO QUIRURGICO	UNIDAD	1
50	SEPARADOR RICHARDSON 25 cm	UNIDAD	12
51	SEPARADOR DEEVER 30 cm X 50 mm	UNIDAD	2
52	SEPARADOR DEEVER 18 cm	UNIDAD	2
53	SEPARADOR DEEVER 19 cm	UNIDAD	2
54	SEPARADOR GOSSET 35 mm X 63 mm X 160 mm	UNIDAD	1
55	SEPARADOR BALFOUR 9 cm	UNIDAD	1
56	SEPARADOR COSTAL FINOCHIETTO-BABY 18 mm X 20 mm X 80 mm	UNIDAD	1
57	SEPARADOR GOSSET MEDIANO	UNIDAD	1
58	PINZA INTESTINAL MAYO - ROBSON RECTA 26 cm	UNIDAD	2
59	PINZA INTESTINAL MAYO - ROBSON CURVA 26 cm	UNIDAD	2
60	SET DE CUBETAS DE ACERO QUIRURGICO REDONDAS X 3 PIEZAS	UNIDAD	10
61	RIÑONERA DE ACERO QUIRURGICO TAMAÑO GRANDE	UNIDAD	25
62	VALVA MALEABLE RIBBON 17 mm X 20 mm	UNIDAD	4
63	RETRACTOR RIBBON MALEABLE PEDIATRICO 5/8 in X 8 in	UNIDAD	4
64	VALVA MALEABLE 33 mm X 50 mm	UNIDAD	4
65	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA CIRUGIA DE LABIO X 32 PIEZAS	UNIDAD	1
66	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA BANDEJA DE PALADAR X 21 PIEZAS	UNIDAD	1
67	SET INSTRUMENTAL PARA GINECOLOGIA Y OBSTETRICIA X 70 PIEZAS	UNIDAD	1
68	SET INSTRUMENTAL PARA GINECOLOGIA Y OBSTETRICIA X 52 PIEZAS	UNIDAD	2
69	SET INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO PARA ASPIRACIÓN ENDOUTERINA (AMEU) X 15 PIEZAS	UNIDAD	12

GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA
Lic. Enf. Rodolfo Tapia Ruiz
Jefe de División de Servicios Quirúrgicos
CEP 4379 - RE 12146



GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN EJECUTIVA DE ADMINISTRACIÓN



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

	70	SET INSTRUMENTAL PARA EXAMEN GINECOLOGICO X 89 PIEZAS	UNIDAD	1
	71	SET INSTRUMENTAL PARA EMERGENCIAS MEDICAS X 84 PIEZAS	UNIDAD	2
	72	SET INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO DE CIRUGÍA DE CABEZA Y CUELLO X 54 PIEZAS	UNIDAD	1
	73	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO DE CURACIONES X 25 PIEZAS	UNIDAD	23
	74	SET INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO PARA EXTRACCIÓN DE CUERPO EXTRAÑO X 7 PIEZAS	UNIDAD	5
	75	SET INSTRUMENTAL PARA EXAMEN GINECOLOGICO X 11 PIEZAS	UNIDAD	5
	76	CRANEOTOMO	UNIDAD	1
	77	SET INSTRUMENTAL DE CURACIONES X 15 PIEZAS	UNIDAD	1
	78	SET INSTRUMENTAL PARA PEQUEÑAS INTERVENCIONES QUIRUGICAS X 37 PIEZAS	UNIDAD	1
	79	MANGO PARA PINZA LAPAROSCOPICA DE 5 mm X 33 cm	UNIDAD	8

GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA

Lic. Enf. Rocío Tapia Ruiz
JEFE DE ENFERMERIA DEL SERVICIO CENTRO QUIRURGICO
CEP 43181 - RE 12145

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD
493700170426	CABLE BIPOLAR PARA ELECTROCAUTERIO DE 5 m	UN	02

EMPAQUE

- Individual: Caja de cartón o bolsa de polietileno de baja densidad
- Que garantice la integridad del producto
- Fácil de abrir manualmente
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje
- Exento de partículas extrañas y aristas cortantes

MATERIAL

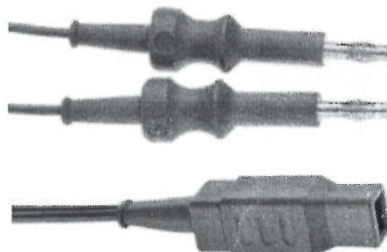
- Tipo Cobre revestido de polímero de grado médico
- Acabado libre de rebabas y y/o aristas cortantes
- Condiciones biológicas Atóxico
- Condición sanitaria Aséptico

CARACTERISTICAS

- Longitud 5m
- Conector a la fuente de poder con clavija de 4mm de diámetro
- Conector plano al instrumento tipo hembra compatible con clavija de las pinzas bipolares
- Autoclavable
- **IDENTIFICACIÓN:** debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario

FUNCION

Conducción de energía eléctrica.



(imagen referencial)

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA
LIC. ENF. GARCIA Tapia Ruiz
Esp. Gestión Hospitalaria
C.C.P. 43397 - R.E. 12145

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100130805	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA HISTERECTOMIA ABDOMINAL X 77 PIEZAS	UN		01
a). COMPONENTES:				
A 01	02	UND	MANGO DE BISTURÍ N° 4, 13.5CM	
A 02	01	UND	TIJERA MAYO RECTA DE 14.5CM	
A 03	01	UNID	TIJERA MAYO CURVA DE 23 CM CON CARBURO DE TUNGSTENO(TC)	
A 04	01	UNID	TIJERA METZENBAUM RECTA DE 23 CM CON CARBURO DE TUNGSTENO(TC)	
A 05	01	UNID	TIJERA METZENBAUM CURVA DE 23 CM CON CARBURO DE TUNGSTENO(TC)	
A06	01	UNID	DISECCIÓN SIN UÑA DE 14.5 CM	
A07	01	UNID	PINZA DE DISECCION 20 CM	
A08	01	UNID	PINZA DE DISECCION 20 CM, CON UÑA	
A09	01	UNID	DISECCIÓN RUSA 20 CM	
A10	10	UNID	PINZA HEMOSTÁTICA CURVA CRILLE RANKIN 16 CM	
A11	04	UNID	PINZA PEAN HEMOSTATICA CURVA 20 CM	
A12	02	UNID	PINZA HEMOSTATICA KOCHERCURVA 20 CM	
A13	09	UNID	PINZA DE CAMPO 13CM	
A14	04	UNID	PINZA PARA HISTERECTOMÍA HEANEY 2 DIENTES 23 CM.	
A15	01	UNID	PINZA PARA HISTRECTOMIA CLAMP ATRAUMÁTICO SEMI CURVA DE 24.5CM, MANGO DORADO.	
A16	01	UNID	PINZA PARA HISTRECTOMIA CLAMP ATRAUMÁTICO CURVA DE 24 CM, MANGO DORADO.	
A17	04	UNID	PINZA FOERSTER RECTA 25CM	
A18	03	UNID	PINZA FOERSTER CURVA 25 CM	
A19	01	UNID	CANULA YANKAUER 27 CM	
A20	01	UNID	SEPARADOR DOYEN 50 MM X 85 MM	
A21	02	UNID	RETRACTOR DEEVER DE 38MM X 300MM	
A22	02	UNID	RETRACTOR DEEVER DE 50MM X 300MM	
A23	01	UNID	SEPARADOR FARABEU 15 CM	
A24	01	UNID	RETRACTOR ABDOMINAL COMPLETO MODELO O'SULLIVAN O'CONNOR	
A25	02	UNID	RETRACTOR MALEABLE RIBBON 32MM X 330MM	
A26	02	UNID	RETRACTOR MALEABLE RIBBON 50MM X 330MM	
A27	01	UNID	PORTA AGUJA MAYO HEGAR 16 CM	
A28	01	UNID	PORTA AGUJA HEANEY CURVA 24 CM CON CARBURO DE TUNGSTENO(TC)	
A29	02	UNID	PORTA AGUJA MAYO HEGAR 20 CM CON CARBURO DE TUNGSTENO(TC)	
A30	02	UND	PINZA ALLIS 5X6 DIENTES 15 CM	
A31	06	UND	PINZA ALLIS 5X6 DIENTES 19 CM	
A32	02	UND	PINZA BABCOCK 20 CM	
A33	01	UND	PINZA SCHROEDER 25 CM.	
A34	02	UND	PINZA SCHROEDER 24 CM. 2X2 DIENTES RECTA	
A30	01	UNID	CONTENEDOR DE ALUMINIO (TAPA Y BASE) LIBRE DE POLIMEROS O PLÁSTICOS, PARA MEJOR CICLO DE SECADO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR ADECUADAMENTE LA TOTALIDAD DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO: - CON SISTEMA DE BARRERA TIPO LABERINTO EN ALUMINIO EN LA TAPA, CON EFICIENCIA DE 99.997% O MAYOR. - CON SISTEMA AUTOMÁTICO DE BLOQUEO EN ALUMINIO CON INDICADOR COLOR ROJO. - INCLUYE CESTA EN ACERO INOXIDABLE Y PISO DE SILICONA.	
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.				
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.				
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).				
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.				

GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA
LIC. ENF. ROCIO TAPIA RUIZ
Jefe de Enfermería del Serv. Centro Quirúrgico
CEP 43107 - HE 12140

GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA
LIC. ENF. ROCIO TAPIA RUIZ
Jefe de Enfermería del Serv. Centro Quirúrgico
CEP 43107 - HE 12140

f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable
h). Certificado de calidad: ISO 13485
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario.
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)
10 años
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.

Cajamarca 27 de marzo del 2023.


DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
Calle 2011, Av. 10000, 10000
Cajamarca, Perú
Tel: 051 071 421 1111
Fax: 051 071 421 1111

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

SE ACEPTARÁ EL FDA Y/O CERTIFICADO DE LIBRE VENTA Y/O EL CERTIFICADO DE LIBRE COMERCIALIZACIÓN COMO EQUIVALENTE A LA DIRECTIVA 93/42/CEE, SIEMPRE Y CUANDO EN DICHO PAÍS DE ORIGEN NO SE EMITAN DICHO DOCUMENTO. PARA LOS SETS DE INSTRUMENTAL QUE SOLICITEN DICHO DOCUMENTO. **(ACÁPITE J)**

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100134228	SET INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO PARA CIRUGÍA DE OÍDO X 28 PIEZAS	UN		01
a). COMPONENTES:				
A 01	01	UND	MANGO DE BISTURÍ N°7, 16.5 CM	
A 02	01	UND	TIJERA MAYO RECTA DE 14.5 CM	
A 03	01	UNID	PINZA ADSON DE 12 CM, FINA	
A 04	01	UNID	PINZA ADSON CON DIENTE DE 12 CM, FINA	
A 05	01	UNID	PINZA ADSON BROWN 7X7 DIENTES DE 12 CM.	
A06	02	UNID	PINZA MOSQUITO BABY 10 CM CURVA	
A07	04	UNID	PINZA DE CAMPO BACKHAUS DE 8 CM	
A08	01	UNID	CANULA DE ASPIRACIÓN DE 1 MM DIAMETRO POR 7.5 CM DE LARGO-TIPO BARRON	
A09	01	UNID	CANULA DE ASPIRACIÓN DE 1.8 MM DIAMETRO POR 7.5 CM DE LARGO-TIPO BARRON	
A10	01	UNID	CANULA DE ASPIRACIÓN DE 2.3 MM DIAMETRO POR 7.5 CM DE LARGO-TIPO BARRON	
A11	01	UNID	RETRACTOR DE MANO FINO CON PUNTA FLEXIBLE, 3 GARFIOS	
A12	01	UNID	RETRACTOR 3X3 DIENTES AGUDOS, 13 CM. WEITLANDER WULLSTEIN	
A13	01	UNID	RETRACTOR 2X3 DIENTES SEMI AGUDOS, 11.5 CM. WEITLANDER BABY	
A14	01	UNID	PORTA AGUJA CRILE WOOD CON INSERCIÓN DE CARBURO DE TUNGSTENO(TC) 15 CM-BABY	
A15	01	UNID	PERIOSTOTOMO ELEVADOR LEMPERT CURVO	
A16	01	UNID	BISTURÍ CORTE REDONDO PLESTER 2.4MM X 3.5MM, LARGO 16 CM	
A17	01	UNID	BISTURÍ HOJA CURVADA MODELO THORBURN, LARGO 16.5 CM	
A18	01	UNID	BISTURÍ HOJA CURVADAEXTRA FINA MODELO BEALS, LARGO 17 CM	
A19	01	UNID	BISTURÍ ROSEN, ANGULADO 45°, CORTE REDONDO 3MM, LARGO 16CM.	
A20	01	UNID	BISTURÍ ROSEN, ANGULADO 90°, CORTE REDONDO 3MM, LARGO 16CM.	
A21	01	UNID	PINZA MICRO-WULLSTEIN TAMAÑO DE COPA 0.8MM X 1.3MM. LONGITUD DE VASTAGO 8CM.	
A22	01	UNID	PINZA FINA HARTMANN WULLSTEIN MANDIBULA ANCHO 0.8MM X 4MM DE LARGO. LONGITUD DE VASTAGO 8CM.	
A23	01	UNID	MICRO TIJERA RECTA	
A24	01	UNID	CUCHILLO MASING PARA CORTE DE CARTILAGO, CURVO, PUNTIAGUDO, 13 CM	
A25	01	UNID	CONTENEDOR DE ALUMINIO (TAPA Y BASE) LIBRE DE POLIMEROS O PLÁSTICOS, PARA MEJOR CICLO DE SECADO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR ADECUADAMENTE LA TOTALIDAD DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO: - CON SISTEMA DE BARRERA TIPO LABERINTO EN ALUMINIO EN LA TAPA, CON EFICIENCIA DE 99.997% O MAYOR. - CON SISTEMA AUTOMÁTICO DE BLOQUEO EN ALUMINIO CON INDICADOR COLOR ROJO. - INCLUYE CESTA EN ACERO INOXIDABLE Y PISO DE SILICONA.	
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.				
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.				
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).				
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.				


 DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
 HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
 LIC. EN LICITACION PUBLICA
 139 50119 0001
 139 50119 0001

f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable
h). Certificado de calidad: ISO 13485
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia . según corresponda su registro sanitario.
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)
Registro sanitario, para instrumental. contendores no requieren.
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)
10 años
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
Lto. Em. Néstor López
Lto. Em. Néstor López

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100132632	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO DE ADENO-AMIGDALECTOMIA X 21 PIEZAS	UN		01
a). COMPONENTES:				
A 01	01	UND		MANGO DE BISTURI N°7, 16.5 CM
A 02	01	UND		TIJERA PARA AMIGDALA BOETTCHE 18 CM
A 03	01	UNID		TIJERA METZEMBAUN FINA CURVA 18 CM, CON INSERCIÓN DE CARBURO DE TUNGSTENO(TC)
A 04	04	UNID		PINZA DE CAMPO BACKHAUS DE 9 CM
A 05	01	UNID		PINZA PARA AMIGDALA BLOHMKE CURVA 20 CM, ANILLO DENTADO.
A06	02	UNID		PINZA PARA AMIGDALA COLVER CURVA 19 CM.
A07	02	UNID		PINZA PARA AMIGDALA SCHNIDT CURVA 18.5 CM.
A08	01	UNID		CANULA YANKAUER 27CM
A09	01	UNID		CURETA PARA ADENOID CURVA 22CM, FIGURA 1, 8MM
A10	01	UNID		CURETA PARA ADENOID CURVA 22CM, FIGURA 2, 10MM
A11	01	UNID		CURETA PARA ADENOID RECTA 22CM, FIGURA 3,12MM
A12	01	UNID		ABREBOCA DAVIS-BOYLE COMPLETO
A13	02	UNID		DISECTOR HURD 21.5 CM X 10MM Y 6MM
A14	01	UNID		AMIGDALOTOMO, CON ASAS EN FORMA DE GOTA
A15	01	UNID		BOLO DE ACERO PEQUEÑO 40MM DE DIAMETRO Y 19MM DE ALTO
A16	01	UNID		CONTENEDOR DE ALUMINIO (TAPA Y BASE) LIBRE DE POLIMEROS O PLÁSTICOS, PARA MEJOR CICLO DE SECADO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR ADECUADAMENTE LA TOTALIDAD DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO: - CON SISTEMA DE BARRERA TIPO LABERINTO EN ALUMINIO EN LA TAPA, CON EFICIENCIA DE 99.997% O MAYOR. - CON SISTEMA AUTOMÁTICO DE BLOQUEO EN ALUMINIO CON INDICADOR COLOR ROJO. - INCLUYE CESTA EN ACERO INOXIDABLE Y PISO DE SILICONA.
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.				
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.				
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).				
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.				
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad				
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable				
h). Certificado de calidad: ISO 13485				
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.				
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE				
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia . según corresponda su registro sanitario.				
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)				
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.				
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)				
10 años				
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)				

DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD - CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA
Cajamarca, 16 de Mayo del 2023
Firma: [Firma]

Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.

Cajamarca 27 de marzo del 2023.



Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

EMPAOUE

- ## MATERIAL

- ## CARACTERÍSTICAS

- ## FUNCION



The grey light cable, without display panel.

C/Ser/Therm U/Ser

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
Lic. Ent. Hacia Teja Ruiz
Esp. Centro Quirúrgico
11-03-07 - 00:00:00

Firma: Área Usuaría

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD
493700142580	LENTE ÓPTICO DE 30° 10 mm DE DIAMETRO PARA EQUIPO DE LAPARASCOPIA	UN	02

EMPAQUE

- Individual: Caja de cartón
- Que garantice la integridad del producto
- Fácil de abrir manualmente
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje
- Exento de partículas extrañas y aristas cortantes

MATERIAL

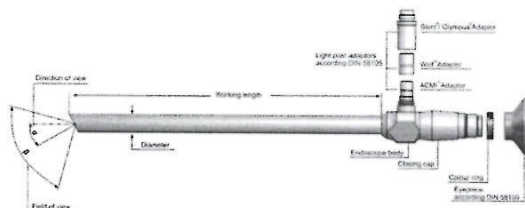
- Tipo: Acero inoxidable quirúrgico y polímero de grado médico
- Acabado: libre de rebabas y y/o aristas cortantes
- Condiciones biológicas: Atóxico
- Condición sanitaria: Aséptico

CARACTERÍSTICAS

- Diámetro 10mm
- Angulo de visión 30°
- Longitud de trabajo 330mm
- Longitud total 405mm
- Conector de luz con ángulo de 90° de acuerdo a la norma DIN 58105, con adaptadores compatibles
- Ocular estándar con diámetro 31,75 +0,0/-0,1 de acuerdo a la norma din 58105
- Con sistema de varillas diseñado por CAD para una nitidez, sincronización de color y resolución optima
- Sistema de guía de luz con fibras ligeras de alta calidad
- Vidrio óptico de zafiro en la parte distal y proximal de la óptica
- Materiales biocompatibles recomendados para uso en equipos médicos
- Autoclavable, MAX. 134°C / 2,2 BAR / 5 MIN
- Certificación 93/42/EEC (CE), DIN EN ISO 13485
- Apto para trabajar con sistema de trocar de 10/11mm
- Apto para trabajar con cables de luz de 4.8mm diámetro
- Apto para trabajar con sistema de video Full HD
- **IDENTIFICACIÓN:** debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario

FUNCION

Llevar la imagen de la cavidad operatoria al exterior.



(imagen referencial)

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
LIC. EDY. FISCAL ROSA RUIZ
ESS - Centro Geriátrico
CCT 05451 - 01 - 01 - 01

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

EMPAQUE

- ## MATERIAL

- ## CARACTERÍSTICAS

- ## FUNCION

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

DISP. HON. REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL GUILLERMO CAJAMARCA
Lic. Ed. Arcio Tapia Ruiz
E-2 Centro Geriátrico

Firma: Área Usuaría

(Unidad que Solicita el pedido)

DENOMINACION DEL EQUIPO : SET DE CANASTILLAS PARA HISTERECTOMIA LAPAROSCOPICA X 14 PIEZAS
SIGA : 495100132600
CANTIDAD: 01

REQUERIMIENTOS TECNICOS MINIMOS

A GENERALES

A01	CONJUNTO DE PIEZAS DE INSTRUMENTAL FABRICADAS EN ACERO INOXIDABLE QUIRÚRGICO, SEGÚN NORMA ISO 7153 y O SIMILAR DIN CORRESPONDIENTE
A02	CERTIFICADO DE CALIDAD: ISO 13485 / CERTIFICADO DE MANUFACTURA: : DIRECTIVA 93/42/CEE
A03	EL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO TENDRÁ UN ACABADO ANTIDESLUMBRANTE (MATE)
A04	IDENTIFICACIÓN DEL INSTRUMENTO: CADA PIEZA QUIRÚRGICA DEBE TRAER GRABADO EN SU SUPERFICIE MEDIANTE SISTEMA LASER, LA SIGUIENTE DENOMINACIÓN: MARCA, CODIFICACIÓN DEL MODELO, SÍMBOLO DE LA COMUNIDAD EUROPEA CE O SIMILAR, PROCEDENCIA.
A05	EL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO DEBE PERMITIR SER LAVADOS CON DETERGENTES ENZIMÁTICOS CON PH NEUTRO BACTERIOSTÁTICO Y RESISTENTE A GOLPES, AGENTES CORROSIVOS Y ALTAS TEMPERATURAS DE CALOR SECO Y HÚMEDO.

B COMPONENTES:

B01	UNA (01) AGUJA PARA NEUMOPERITONEO DE 2MM, 150MM
B02	UN (01) ELECTRODO DE COAGULACIÓN TIPO GANCHO DE HOOK 90°, 5MM, 330MM, INCLUYE CABLE
B03	UNA (01) PINZA DE AGARRE ENDOSCÓPICA ATRAUMÁTICA DE 5MM, 330MM, VÁSTAGO CON RECUBRIMIENTO DE MATERIAL AISLANTE OSCURO, ANTIRREFLEJO DE LARGA DURACIÓN, HASTA LA ARTICULACIÓN DE LAS MANDÍBULAS, - DESMONTABLE EN 3 PARTES
B04	UNA (01) PINZA DE TRACCIÓN ENDOSCÓPICA DE 5MM, 330MM, VÁSTAGO CON RECUBRIMIENTO DE MATERIAL AISLANTE OSCURO, ANTIRREFLEJO DE LARGA DURACIÓN, HASTA LA ARTICULACIÓN DE LAS MANDÍBULAS, - DESMONTABLE EN 3 PARTES
B05	UNA (01) PINZA DE AGARRE ENDO CLINCH, MANDIBULA FENESTRADA Y DIENTES ROMOS DE 5MM, 330MM, VÁSTAGO CON RECUBRIMIENTO DE MATERIAL AISLANTE OSCURO, ANTIRREFLEJO DE LARGA DURACIÓN, HASTA LA ARTICULACIÓN DE LAS MANDÍBULAS, - DESMONTABLE EN 3 PARTES
B06	UNA (01) PINZA DISECTORA ENDOSCÓPICA MARYLAND BIPOLAR DE 5MM, INCLUYE CABLE
B07	UNA (01) PINZA EXTRACCIÓN CON DIENTES 10 MM DIAMETRO.
B08	UNA (01) TIJERA ENDOSCOPICA METZENBAUM CURVA DE 5MM, BIPOLAR.
B09	UN (01) TROCAR REUSABLE DE 10MM, PUNTA RETRACTIL
B10	DOS (02) TROCAR REUSABLE DE 5MM, PUNTA RETRACTIL
B11	UN (01) CABLE MONOPOLAR
B12	UNA (01) PINZA BIPOLAR DE 5MM, 340MM, MORDIDA PLANA DE 3MM, MANGO DE ANILLO, INCLUYE CABLE
B13	UNA (01) PORTA AGUJA CURVA 5MM.

C CONTENEDOR:

C01	UN (01) CONTENEDOR DE ALUMINIO (TAPA Y BASE) LIBRE DE POLIMEROS O PLÁSTICOS, PARA MEJOR CICLO DE SECADO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR ADECUADAMENTE LA TOTALIDAD DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO: <ul style="list-style-type: none"> - CON SISTEMA DE BARRERA TIPO LABERINTO EN ALUMINIO EN LA TAPA, CON EFICIENCIA DE 99.997% O MAYOR. - CON SISTEMA AUTOMÁTICO DE BLOQUEO EN ALUMINIO CON INDICADOR COLOR ROJO. - INCLUYE CESTA EN ACERO INOXIDABLE Y PISO DE SILICONA.
-----	--

REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)

Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)
10 años
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA

Cajamarca, 27 de marzo del 2023

Firma: Área Usuaría

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100132815	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO DE CIRUGIA DE VESICULA X 72 PIEZAS	UN		01
a). COMPONENTES:				
A 01	04	UND	PINZA MIXTER HEMOSTATICA, 23 CM	
A 02	04	UND	PINZA DISECCION, 20CM SIN DIENTE	
A 03	02	UNID	PINZA ALLIS INTESTINAL, 5X6DIENTE, 15CM	
A 04	06	UNID	PINZA ALLIS INTESTINAL, 5X6DIENTE, 19CM	
A 05	06	UNID	PINZA DE CAMPO BACKHAUS, 15CM	
A06	02	UNID	TIJERA METZENBAUM, CURVA, 23CM, CON INSERCIÓN DE CARBURO DE TUNGSTENO(TC)	
A07	02	UNID	PINZA DISECCION, 1X2 CON DIENTES, 14.5CM	
A08	02	UNID	PINZA DISECCION, RUSO, 20CM	
A09	01	UNID	SEPARADOR DEEVER, 50MM DE ANCHO, 30 CM	
A10	01	UNID	SEPARADOR DEEVER, 38MM DE ANCHO, 30 CM	
A11	02	UNID	TIJERA MAYO QUIRURGICO, RECTA, 17CM	
A12	01	UNID	TIJERA MAYO QUIRURGICO, RECTA, 14.5CM	
A13	01	UNID	TIJERA METZENBAUM, CURVA, 20 CM CON INSERCIÓN DE CARBURO DE TUNGSTENO(TC)	
A14	02	UNID	PINZA FOERSTER, RECTA, 25CM	
A15	01	UNID	ESPATULA ABDOMINAL MALEABLE, 32MM, 33CM	
A16	01	UNID	ESPATULA ABDOMINAL,MALEABLE, 50MM, 33CM	
A17	04	UNID	PINZA KELLY HEMOSTATICA, CURVA, 14CM	
A18	02	UNID	PINZA ADSON HEMOSTATICA, CURVA, 18,5 CM	
A19	02	UNID	PINZA BOZEMANN 26CM, CURVA	
A20	01	UNID	RINONERA, 20 CM APROX.	
A21	01	UNID	PINZA PEAN HEMOSTATICA, CURVA, 16 CM	
A22	02	UNID	MANGO DE BISTURI N° 3, 13 CM	
A23	01	UNID	SEPARADOR FRITSCH, 55X75MM, 24 CM	
A24	01	UNID	PORTA AGUJA MASSON CON CARBURO DE TUNGSTENO 26.5CM	
A25	02	UNID	PORTA AGUJA MAYO HEGAR CON CARBURO DE TUNGSTENO, 20CM	
A26	02	UNID	PINZA GEMINI HEMOSTATICA, CURVA, 20 CM	
A27	02	UNID	PINZA GEMINI HEMOSTATICA, CURVA, 23 CM	
A28	02	UNID	PINZA KELLY HEMOSTATICA, CURVA, 19 CM	
A29	02	UNID	PINZA CRAFOORD HEMOSTATICA, CURVA, 24 CM	
A30	01	UNID	MANGO DE BISTURI N° 7	
A31	01	UNID	MANGO DE BISTURI N° 4, 13,5 CM	
A32	04	UNID	PINZA HEISS HEMOSTATICA, CURVA FUERTE, 20 CM	
A33	01	UNID	SEPARADOR FARABEUF DOBLE, JUEGO, 12 CM	
A34	01	UNID	SEPARADOR FARABEUF DOBLE, JUEGO, 15 CM	
A35	02	UNID	PINZA FOERSTER, CURVA, 25 CM	
A36	01	UNID	CONTENEDOR DE ALUMINIO (TAPA Y BASE) LIBRE DE POLIMEROS O PLÁSTICOS, PARA MEJOR CICLO DE SECADO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR ADECUADAMENTE LA TOTALIDAD DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO: - CON SISTEMA DE BARRERA TIPO LABERINTO EN ALUMINIO EN LA TAPA, CON EFICIENCIA DE 99.997% O MAYOR. - CON SISTEMA AUTOMÁTICO DE BLOQUEO EN ALUMINIO CON INDICADOR COLOR ROJO. - INCLUYE CESTA EN ACERO INOXIDABLE Y PISO DE SILICONA.	
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.				
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.				
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).				
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.				
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad				
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable				

h). Certificado de calidad: ISO 13485
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario.
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)
10 años
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
[Firma]
M.D. EMILIO ALONSO PARRA
M.D. EMILIO ALONSO PARRA

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

DENOMINACION DEL EQUIPO : SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA CIRUGIA LAPAROSCOPICA X 18 PIEZAS (NEONATAL)
SIGA : 495100132537
CANTIDAD: 01

REQUERIMIENTOS TECNICOS MINIMOS

A GENERALES

A01	CONJUNTO DE PIEZAS DE INSTRUMENTAL FABRICADAS EN ACERO INOXIDABLE QUIRÚRGICO, SEGÚN NORMA ISO 7153 y O SIMILAR DIN CORRESPONDIENTE
A02	CERTIFICADO DE CALIDAD: ISO 13485 / CERTIFICADO DE MANUFACTURA: : DIRECTIVA 93/42/CEE
A03	EL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO TENDRÁ UN ACABADO ANTIDESLUMBRANTE (MATE)
A04	IDENTIFICACIÓN DEL INSTRUMENTO: CADA PIEZA QUIRÚRGICA DEBE TRAER GRABADO EN SU SUPERFICIE MEDIANTE SISTEMA LASER, LA SIGUIENTE DENOMINACIÓN: MARCA, CODIFICACIÓN DEL MODELO, SÍMBOLO DE LA COMUNIDAD EUROPEA CE O SIMILAR, PROCEDENCIA.
A05	EL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO DEBE PERMITIR SER LAVADOS CON DETERGENTES ENZIMÁTICOS CON PH NEUTRO BACTERIOSTÁTICO Y RESISTENTE A GOLPES, AGENTES CORROSIVOS Y ALTAS TEMPERATURAS DE CALOR SECO Y HÚMEDO.

B COMPONENTES:

B01	UNA (01) ÓPTICA HD DE 30°, DIAMETRO 2.9MM.
B02	UNA (01) AGUJA PARA NEUMOPERITONEO DE 2MM, 120MM
B03	UNA (01) CANULA DE IRRIGACIÓN Y ASPIRACIÓN ENDOSCÓPICA, DIAMETRO 2.8MM, LONGITUD 25CM, MANGO VASCULANTE
B04	UN (01) ELECTRODO DE COAGULACIÓN TIPO GANCHO DE HOOK 90°, DIAMETRO 2.8MM, 25CM
B05	UNA (01) PINZA DE AGARRE ENDOSCÓPICA ATRAUMÁTICA DEBAKEY DE 3MM, 280MM, VÁSTAGO CON RECUBRIMIENTO DE MATERIAL AISLANTE OSCURO, ANTIRREFLEJO DE LARGA DURACIÓN, HASTA LA ARTICULACIÓN DE LAS MANDÍBULAS, - DESMONTABLE EN 2 PARTES
B06	UNA (01) PINZA DE TRACCIÓN ENDOSCÓPICA DE 3MM, 280MM, VÁSTAGO CON RECUBRIMIENTO DE MATERIAL AISLANTE OSCURO, ANTIRREFLEJO DE LARGA DURACIÓN, HASTA LA ARTICULACIÓN DE LAS MANDÍBULAS, - DESMONTABLE EN 2 PARTES
B07	UNA (01) PINZA DE AGARRE FENESTRADA, MANDÍBULA FENESTRADA Y DIENTES ROMOS DE 3MM, 280MM, VÁSTAGO CON RECUBRIMIENTO DE MATERIAL AISLANTE OSCURO, ANTIRREFLEJO DE LARGA DURACIÓN, HASTA LA ARTICULACIÓN DE LAS MANDÍBULAS, - DESMONTABLE EN 2 PARTES
B08	UNA (01) PINZA DISECTORA ENDOSCÓPICA MARYLAND DE 3MM, 280MM, VÁSTAGO CON RECUBRIMIENTO DE MATERIAL AISLANTE OSCURO, ANTIRREFLEJO DE LARGA DURACIÓN, HASTA LA ARTICULACIÓN DE LAS MANDÍBULAS, - DESMONTABLE EN 2 PARTES
B09	UNA (01) TIJERA ENDOSCÓPICA METZENBAUM CURVA DE 3MM, 280MM, VÁSTAGO CON RECUBRIMIENTO DE MATERIAL AISLANTE OSCURO, ANTIRREFLEJO DE LARGA DURACIÓN, HASTA LA ARTICULACIÓN DE LAS MANDÍBULAS, - DESMONTABLE EN 2 PARTES
B10	TRES (03) TROCAR REUSABLE DIAMETRO DE 3.5MM, PUNTA RETRACTIL
B11	UN (01) TROCAR REUSABLE DE 5MM, PUNTA RETRACTIL
B12	UNA (01) PORTA AGUJA LAPAROSCÓPICO DE MANGO AXIAL DE 3MM, 280MM
B13	UN (01) CABLE MONOPOLAR DE 4MM Ø, LONGITUD 3M
B14	UNA (01) PINZA BIPOLAR DE 3MM, 340MM, MORDIDA PLANA DE 1MM, MANGO DE ANILLO
B15	UN (01) CABLE BIPOLAR DE 3M DE LONGITUD
B16	UNA (01) PINZA CLIPADORA DEMONTABLE 5MM Ø

IMPRESION REGIONAL DE CALIDAD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA

C	CONTENEDOR:
CO1	<p>UN (01) CONTENEDOR DE ALUMINIO (TAPA Y BASE) LIBRE DE POLIMEROS O PLÁSTICOS, PARA MEJOR CICLO DE SECADO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR ADECUADAMENTE LA TOTALIDAD DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO:</p> <ul style="list-style-type: none"> - CON SISTEMA DE BARRERA TIPO LABERINTO EN ALUMINIO EN LA TAPA, CON EFICIENCIA DE 99.997% O MAYOR. - CON SISTEMA AUTOMÁTICO DE BLOQUEO EN ALUMINIO CON INDICADOR COLOR ROJO. - INCLUYE CESTAS EN ACERO INOXIDABLE Y PISO DE SILICONA.

REGLEMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)
10 años
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
Lic. Enf. Asocio Tania Ruiz
C/29, Centro Ciudad
Cajamarca, Peru

Firma: Área Usuaría

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA		DESCRIPCION		UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100132822		SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO DE LAPAROTOMIA ADULTO X 80 PIEZAS		UN		01
a). COMPONENTES:						
A 01	01	UND	MANGO DE BISTURI N° 4, 13,5 CM			
A 02	01	UND	MANGO DE BISTURI N° 3, 13 CM			
A 03	01	UNID	MANGO DE BISTURI N° 3L 21 CM			
A 04	01	UNID	MAYO TIJERA QUIRUR, RECTA, 17CM			
A 05	01	UNID	MAYO TIJERA QUIRUR, CURVA, 17CM			
A06	01	UNID	METZENBAUM TIJERA, CURVA, 18CM CON INSERCIÓN DE CARBURO DE TUNGSTENO(TC)			
A07	01	UNID	TIJERA QUIR, AGUDA/ROMA, RECTA, 14.5CM			
A08	02	UNID	PINZA FOERSTER PINZA CURVA, 25 CM			
A09	05	UNID	BACKHAUS PINZA DE CAMPO, 13CM			
A10	06	UNID	KOCHER PINZA HEMOST, 1x2D, CURVA, 16 CM			
A11	05	UNID	ROCH-PEAN PINZA HEMOST, CURVA, 16 CM			
A12	05	UNID	CRILE PINZA HEMOST, CURVA, 14 CM			
A13	06	UNID	KELLY PINZA HEMOST, CURVA, 14 CM			
A14	04	UNID	ALLIS PINZA INTESTINAL, 5X6D, 15 CM			
A15	01	UNID	ALLIS PINZA INTESTINAL, 5X6D, 19 CM			
A16	01	UNID	ALLIS PINZA INTESTINAL, 5X6D, 25 CM			
A17	01	UNID	MIXTER PINZA HEMOST, CURVA, 23 CM			
A18	01	UNID	GEMINI PINZA HEMOST, CURVA, 23CM			
A19	03	UNID	PINZA DISECC, 1X2 DIENTES, 14.5 CM			
A20	02	UNID	PINZA DISECC, 1X2 DIENTES, 20 CM			
A21	02	UNID	PINZA DISECC, 1X2 DIENTES, 16 CM			
A22	02	UNID	PINZA DISECCION, MOD. RUSO, 20CM			
A23	02	UNID	PINZA DISECCION, MOD. RUSO, 15CM			
A24	03	UNID	PINZA DISECC, 14.5CM			
A25	02	UNID	PINZA DISECC, 16CM			
A26	02	UNID	PINZA DISECC, 25CM			
A27	01	UNID	MAYO-HEGAR PORTA-AGUJA, 14 CM, CON INSERCIÓN DE CARBURO DE TUNGSTENO(TC)			
A28	01	UNID	MAYO-HEGAR PORTA-AGUJA, 18 CM CON INSERCIÓN DE CARBURO DE TUNGSTENO(TC)			
A29	01	UNID	FARABEUF SEPARADOR DOBLE, JUEGO, 15 CM			
A30	01	UNID	BALFOUR SEPARADOR ABDOMINAL 25 CM, DE APERTURA			
A31	01	UNID	ESPATULA ABDOMINAL, MALEABLE, 30MM, 33CM			
A32	01	UNID	ESPATULA ABDOMINAL, MALEABLE, 50MM, 33CM			
A33	03	UNID	CÁNULA DE ASPIRACIÓN YANKAUER 27 CM, CON OLIVA			
A34	03	UNID	PINZA HEMOST., BABY-ADSON, 18 CM			
A35	02	UNID	ROCH-PEAN PINZA HEMOST, RECTA, 20 CM			
A36	01	UNID	MAYO-HEGAR PORTA-AGUJA, 20 CM			
A37	01	UNID	RICHARDSON-EASTMAN SEPARADOR, FIG1, 26CM			
A38	01	UNID	RICHARDSON-EASTMAN SEPARA., FIG2, 28CM			
A39	01	UNID	DEAVER SEPARADOR, 50MM DE ANCHO, 30 CM			
A40	01	UNID	CONTENEDOR DE ALUMINIO (TAPA Y BASE) LIBRE DE POLIMEROS O PLÁSTICOS, PARA MEJOR CICLO DE SECADO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR ADECUADAMENTE LA TOTALIDAD DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO: - CON SISTEMA DE BARRERA TIPO LABERINTO EN ALUMINIO EN LA TAPA, CON EFICIENCIA DE 99.997% O MAYOR. - CON SISTEMA AUTOMÁTICO DE BLOQUEO EN ALUMINIO CON INDICADOR COLOR ROJO. - INCLUYE CESTA EN ACERO INOXIDABLE Y PISO DE SILICONA.			
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.						
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.						
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).						

e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable
h). Certificado de calidad: ISO 13485
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario.
REGAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)
10 años
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.
Plazo: 60 días calendario, a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra.

Cajamarca 21 de marzo del 2023.

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
Lic. Enf. Arecio Tapia Ruiz
Exp. Control Quirúrgico
200 00000 - 00 00000

Firma: Área Usuaría

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100132025	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO DE LAPAROTOMIA EXPLORATORIA X 107 PIEZAS	UN		01
a). COMPONENTES:				
A 01	01	UND	MANGO DE BISTURI NO 4, 13,5 CM	
A 02	01	UND	MANGO DE BISTURI NO 3, 13 CM	
A 03	01	UND	MANGO DE BISTURI NO 3L 21 CM	
A 04	01	UND	MAYO TIJERA QUIRUR, RECTA, 17CM	
A 05	01	UND	MAYO TIJERA QUIRUR, CURVA, 17CM	
A06	02	UND	METZENBAUM TIJERA, CURVA, 18CM CON INSERCIÓN DE CARBURO DE TUNGSTENO (TC)	
A07	01	UND	TIJERA QUIR, AGUDA/ROMA, RECTA, 14.5CM	
A08	02	UND	PINZA FOERSTER, CURVA, 25CM	
A09	06	UND	PINZA FOERSTER, RECTA, 25CM	
A10	02	UND	BACKHAUS PINZA DE CAMPO, 15 CM	
A11	06	UND	BACKHAUS PINZA DE CAMPO, 13CM	
A12	04	UND	KOCHER PINZA HEMOST, 1x2D, CURVA, 16 CM	
A13	04	UND	ROCH-PEAN PINZA HEMOST, CURVA, 16 CM	
A14	04	UND	KOCHER PINZA HEMOST, 1x2D, CURVA, 20CM	
A15	04	UND	ROCH-PEAN PINZA HEMOST, CURVA, 20CM	
A16	04	UND	CRILE PINZA HEMOSTICA CURVA, 14 CM	
A17	08	UND	KELLY PINZA HEMOSTICA CURVA, 14CM	
A18	04	UND	ALLIS PINZA INTESTINAL, 5X6D, 15 CM	
A19	04	UND	ALLIS PINZA INTESTINAL, 5X6D, 19 CM	
A20	02	UND	ALLIS PINZA INTESTINAL, 5X6D, 25 CM	
A21	02	UND	MIXTER PINZA HEMOST, CURVA, 23 CM	
A22	02	UND	GEMINI PINZA HEMOST, CURVA, 23 CM	
A23	04	UND	PINZA DISECC, 1X2 DIENTES, 14.5CM	
A24	02	UND	PINZA DISECC, 1X2 DIENTES, 20 CM	
A25	02	UND	PINZA DISECC, 1X2 DIENTES, 16CM	
A26	02	UND	PINZA DISECCION, MOD. RUSO, 20CM	
A27	02	UND	PINZA DISECCION, MOD. RUSO, 15CM	
A28	04	UND	PINZA DISECC SIN DIENTE 14.5CM	
A29	02	UND	PINZA DISECC, SIN DIENTE 16CM	
A30	02	UND	PINZA DISECC, SIN DIENTE 25CM	
A31	01	UND	MAYO-HEGAR PORTA-AGUJA, 16CM CON TC	
A32	02	UND	MAYO-HEGAR PORTA-AGUJA, 18CM CON TC	
A33	01	UND	FARABEUF SEPARADOR DOBLE, JUEGO, 15 CM	
A34	01	UND	BALFOUR SEPARADOR ABDOMINAL ADULTO 25 CM APERTURA	
A35	01	UND	ESPATULA ABDOMINAL, MALEABLE, 30MM, 33CM	
A36	01	UND	ESPATULA ABDOMINAL, MALEABLE, 50MM, 33CM	
A37	02	UND	CÁNULA DE ASPIRACIÓN YANKAUER 27 CM, CON OLIVA	
A38	02	UND	PINZA HEMOST., BABY-ADSON, 18 CM	
A39	01	UND	ROCH-PEAN PINZA HEMOST, RECTA, 20 CM	
A40	01	UND	MAYO-HEGAR PORTA-AGUJA, 20 CM	
A41	01	UND	RICHARDSON-EASTMAN SEPARADOR, FIG1, 26CM	
A42	1	UND	RICHARDSON-EASTMAN SEPARA., FIG2, 28 CM	
A43	01	UND	DEAVER SEPARADOR, 38MM DE ANCHO, 31.5CM	
A44	01	UND	DEAVER SEPARADOR, 50MM DE ANCHO, 31.5CM	
A45	02	UND	CLAMP INTESTINAL 23 CM CURVO	
A46	02	UND	CLAMP INTESTINAL 23 CM RECTO	
A47	01	UND	CONTENEDOR DE ALUMINIO (TAPA Y BASE) LIBRE DE POLIMEROS O PLÁSTICOS, PARA MEJOR CICLO DE SECADO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR ADECUADAMENTE LA TOTALIDAD DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO: - CON SISTEMA DE BARRERA TIPO LABERINTO EN ALUMINIO EN LA TAPA, CON EFICIENCIA DE 99.997% O MAYOR.	

			- CON SISTEMA AUTOMÁTICO DE BLOQUEO EN ALUMINIO CON INDICADOR COLOR ROJO.
			- INCLUYE CESTA EN ACERO INOXIDABLE Y PISO DE SILICONA.
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.			
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.			
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).			
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.			
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad			
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable			
h). Certificado de calidad: ISO 13485			
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.			
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE			
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario.			
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)			
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.			
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)			
10 años			
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)			
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.			
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)			
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.			
Plazo: 60 días calendario, a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra.			

Cajamarca 21 de marzo del 2023.


DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
Cajamarca, 21 de marzo del 2023

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA		DESCRIPCION		UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100130800		SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA APENDICECTOMIA X 24 PIEZAS		UN		01
a). COMPONENTES:						
A 01	01	UND	MANGO DE BISTURI N° 4, 13,5 CM			
A 02	01	UND	MANGO DE BISTURI N° 3, 13 CM			
A 03	01	UNID	TIJERA METZENBAUM CURVA 18 CM, CON INSERCIÓN DE CARBURO DE TUNGSTENO (TC)			
A 04	01	UNID	TIJERA MAYO RECTA DE 17 CM			
A 05	01	UNID	PINZA FOERSTER CURVA, 25 CM			
A06	04	UNID	PINZA DE CAMPO BACKHAUS, 13CM			
A07	02	UNID	PINZA HEISS HEMOSTATICA SEMICURVA, 20CM			
A08	02	UNID	PINZA KELLY HEMOSTATICA, CURVA, 14CM			
A09	02	UNID	PINZAALLIS INTESTINAL, 4X5 DIENTES, 15 CM			
A10	01	UNID	PINZA DISECCION, 1X2 CON DIENTES, 14.5CM			
A11	01	UNID	PINZA DISECCION, 1X2 CON DIENTES, 20 CM			
A12	02	UNID	PINZA DISECCION, 14.5CM SIN DIENTE			
A13	01	UNID	PINZA DISECCION, 16CM SIN DIENTE			
A14	01	UNID	PINZA MIXTER HEMOSTATICA, CURVA, 23CM			
A15	01	UNID	PINZA LAHEY HEMOSTATICA, CURVA, 19 CM			
A16	01	UNID	PINZA LAHEY HEMOSTATICA, CURVA, 23 CM			
A17	01	UNID	PORTA AGUJA MAYO HEGAR 18 CM, CON INSERCIÓN DE CARBURO DE TUNGSTENO (TC)			
A28	01	UNID	CONTENEDOR DE ALUMINIO (TAPA Y BASE) LIBRE DE POLIMEROS O PLÁSTICOS, PARA MEJOR CICLO DE SECADO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR ADECUADAMENTE LA TOTALIDAD DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO: <ul style="list-style-type: none"> - CON SISTEMA DE BARRERA TIPO LABERINTO EN ALUMINIO EN LA TAPA, CON EFICIENCIA DE 99.997% O MAYOR. - CON SISTEMA AUTOMÁTICO DE BLOQUEO EN ALUMINIO CON INDICADOR COLOR ROJO. - INCLUYE CESTA EN ACERO INOXIDABLE Y PISO DE SILICONA. 			
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.						
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.						
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).						
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.						
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad						
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable						
h). Certificado de calidad: ISO 13485						
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.						
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE						
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario.						
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)						
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.						
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)						

10 años
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

INSECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
LIG. EM. HICID Tapia Ruiz
Esp. Contable Generalista
COP 45707 - 02 12143

Firma: Área Usuaría

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100131274	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA CATARATA X 17 PIEZAS	UN		01
a). COMPONENTES:				
A 01	01	UND	PINZA CASTROVIEJO 1X2 DIENTES 0.12MM 10CM	
A 02	01	UND	PINZA COLIBRI DE TITANIO C/DIENTE 0.12MM 84MM	
A 03	01	UND	PINZA MC PHERSON ANGULADA 1X2D 0,4MM	
A 04	01	UND	PORTA AGUJAS BARRAQUER CURVA 12CM	
A 05	01	UND	MANGO BISTURÍ N° 03	
A06	01	UND	BLEFAROESTATO BARRAQUER COLIBRI 4CM	
A07	01	UND	TIJERA ESCLEROCORNEAL CASTROVIEJO 110MM	
A08	01	UND	BOMBILLA PARA ASPIRACIÓN C/ ADAPTADOR	
A09	03	UND	CÁNULA PARA ASPIRACIÓN: CALIBRE 27GA X 22MM; 23/23 GA; 23 GA X 5MM	
A10	01	UND	ASA DE SNELLEN CURVO 16CM	
A11	01	UND	ROTADOR DE LENTE 0,20MM 124/122 MM	
A12	01	UND	PULIDOR DE CÁPSULA POSTERIOR EJE 135° 120MM	
A13	01	UND	REPOSITOR DE IRIS 123MM	
A14	01	UND	TIJERA PARA CONJUNTIVA WESCOTT CURVA 11CM	
A15	01	UND	GANCHOS PARA MÚSCULO ESTRABISMO GRAEFE 13CM	
A16	01	UND	CONTENEDOR DOBLE ESPECIAL PARA OFTALMOLOGÍA, CON PERFORACIONES EN LA TAPA. - MATERIAL DE ALTA RESISTENCIA Y LIVIANO. - INCLUYE 2 TAPETES DE SILICONA.	
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.				
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.				
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).				
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.				
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad				
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable				
h). Certificado de calidad: ISO 13485				
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.				
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE				
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia según corresponda su registro sanitario..				
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)				
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.				
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)				
10 años				
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)				
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.				
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)				
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.				
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato				

Cajamarca 27 de marzo del 2023.
GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA

.....
Lic. Enf. Rocio Tapia Ruiz
JEFE DE ENFERMERIA DEL SERV. CENTRO QUIRURGICO
(CEP 43787 - RE. 12148)

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJA MARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJA MARCA

REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)
10 años
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

DIRECCIÓN REGIONAL DE SANIDAD
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA

DIRECCIÓN REGIONAL DE SANIDAD
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA
CALLE 28 DE JULIO 1001
CALLE 28 DE JULIO 1001
CALLE 28 DE JULIO 1001

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

DENOMINACION DEL EQUIPO : SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA CIRUGIA LAPAROSCOPICA X 49 PIEZAS

SIGA : 495100132760

CANTIDAD: 01

REQUERIMIENTOS TECNICOS MINIMOS

A GENERALES

A01	CONJUNTO DE PIEZAS DE INSTRUMENTAL FABRICADAS EN ACERO INOXIDABLE QUIRÚRGICO, SEGÚN NORMA ISO 7153 Y O SIMILAR DIN CORRESPONDIENTE
A02	CERTIFICADO DE CALIDAD: ISO 13485 / CERTIFICADO DE MANUFACTURA: : DIRECTIVA 93/42/CEE
A03	EL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO TENDRÁ UN ACABADO ANTIDESLUMBRANTE (MATE)
A04	IDENTIFICACIÓN DEL INSTRUMENTO: CADA PIEZA QUIRÚRGICA DEBE TRAER GRABADO EN SU SUPERFICIE MEDIANTE SISTEMA LASER, LA SIGUIENTE DENOMINACIÓN: MARCA, CODIFICACIÓN DEL MODELO, SÍMBOLO DE LA COMUNIDAD EUROPEA CE O SIMILAR , PROCEDENCIA.
A05	EL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO DEBE PERMITIR SER LAVADOS CON DETERGENTES ENZIMÁTICOS CON PH NEUTRO BACTERIOSTÁTICO Y RESISTENTE A GOLPES, AGENTES CORROSIVOS Y ALTAS TEMPERATURAS DE CALOR SECO Y HÚMEDO.

B COMPONENTES:

B01	UNA (01) AGUJA PARA NEUMOPERITONEO DE 2MM, 150MM
B02	UNA (01) CANULA DE IRRIGACIÓN - ASPIRACIÓN ENDOSCÓPICA COMPLETA CON CANULAS DE 5MM Ø Y DE 10MM Ø, MANGO TIPO TROMPETA
B03	UN (01) ELECTRODO DE COAGULACIÓN TIPO GANCHO DE HOOK 90º, 5MM, 330MM
B04	UNA (01) PINZA DE AGARRE ENDOSCÓPICA ATRAUMÁTICA DE 5MM, 330MM, VÁSTAGO CON RECUBRIMIENTO DE MATERIAL AISLANTE OSCURO, ANTIRREFLEJO DE LARGA DURACIÓN, HASTA LA ARTICULACIÓN DE LAS MANDÍBULAS, - DESMONTABLE EN 3 PARTES
B05	UNA (01) PINZA DE TRACCIÓN ENDOSCÓPICA DE 5MM, 330MM, VÁSTAGO CON RECUBRIMIENTO DE MATERIAL AISLANTE OSCURO, ANTIRREFLEJO DE LARGA DURACIÓN, HASTA LA ARTICULACIÓN DE LAS MANDÍBULAS, - DESMONTABLE EN 3 PARTES
B06	UNA (01) PINZA DE AGARRE ENDO CLINCH, MANDÍBULA FENESTRADA Y DIENTES ROMOS DE 5MM, 330MM, VÁSTAGO CON RECUBRIMIENTO DE MATERIAL AISLANTE OSCURO, ANTIRREFLEJO DE LARGA DURACIÓN, HASTA LA ARTICULACIÓN DE LAS MANDÍBULAS, - DESMONTABLE EN 3 PARTES
B07	UNA (01) PINZA DISECTORA ENDOSCÓPICA MARYLAND DE 5MM, 330MM, VÁSTAGO CON RECUBRIMIENTO DE MATERIAL AISLANTE OSCURO, ANTIRREFLEJO DE LARGA DURACIÓN, HASTA LA ARTICULACIÓN DE LAS MANDÍBULAS, - DESMONTABLE EN 3 PARTES
B08	UNA (01) PINZA EXTRACCIÓN DE VESÍCULA DE 5MM, 330MM, VÁSTAGO CON RECUBRIMIENTO DE MATERIAL AISLANTE OSCURO, ANTIRREFLEJO DE LARGA DURACIÓN, HASTA LA ARTICULACIÓN DE LAS MANDÍBULAS, - DESMONTABLE EN 3 PARTES
B09	UNA (01) TIJERA ENDOSCÓPICA METZENBAUM CURVA DE 5MM, 330MM, VÁSTAGO CON RECUBRIMIENTO DE MATERIAL AISLANTE OSCURO, ANTIRREFLEJO DE LARGA DURACIÓN, HASTA LA ARTICULACIÓN DE LAS MANDÍBULAS, - DESMONTABLE EN 3 PARTES
B10	DOS (02) TROCAR REUSABLE DE 10MM, PUNTA RETRACTIL
B11	UN (01) REDUCTOR DE TROCAR DESLIZABLE, Ø 10 - 5,5MM
B12	DOS (02) TROCAR REUSABLE DE 5MM, PUNTA RETRACTIL
B13	UNA (01) PORTA AGUJA LAPAROSCÓPICO DE MANGO ANGULADO DE 5MM, 330MM
B14	UN (01) CABLE MONOPOLAR DE 4MM Ø, LONGITUD 3M
B15	UNA (01) PINZA BIPOLAR DE 5MM, 340MM, MORDIDA PLANA DE 3MM, MANGO DE ANILLO
B16	UN (01) CABLE BIPOLAR DE 3M DE LONGITUD
B17	UNA (01) PINZA CLIPADORA, MEDIUN / LARGE DE 10MM Ø
B18	OCHO (08) PINZA DE CAMPO BACKAUS 15CM
B19	DOS (02) PINZA FOERSTER BALLEGER RECTA, BOCA ESTRIADA 18CM
B20	CUATRO (04) PINZA KELLY CURVA 14CM
B21	DOS (02) PINZA HEMOSTÁTICA PEAN CURVA 16CM

B22	DOS (02) PINZA ALLIS 15CM, 4X5 DIENTES
B23	UNA (01) PINZA DE DISECCION CON DIENTE 11.5CM
B24	UNA (01) PINZA DE DISECCION SIN DIENTE 11.5CM
B25	DOS (02) SEPARADOR FARABEUF RAMAS MIXTAS 15CM, VALVAS 23X16/26X16MM Y 27X16/30X16MM
B26	UNA (01) COPA GRADUADA DE ACERO INOXIDABLE 100ML
B27	UNA (01) RIÑONERA DE ACERO INOXIDABLE PEQUEÑA DE 20 CM APROX
B28	UNA (01) PORTA AGUJA MAYO HEGAR CON INSERCIÓN DE CARBURO DE TUNGSTENO 16CM
B29	UN (01) MANGO DE BISTURI N° 3, 13CM
B30	UNA (01) TIJERA MAYO RECTA 14.5 CM
B31	UNA (01) TIJERA MAYO CURVA 14.5 CM
B32	DOS (02) PINZA INTESTINALES LAPAROSCÓPICAS 5MM TIPO BAKEY 330 MM APROX.
C	CONTENEDOR:
C01	UN (01) CONTENEDOR DE ALUMINIO (TAPA Y BASE) LIBRE DE POLIMEROS O PLÁSTICOS, PARA MEJOR CICLO DE SECADO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR ADECUADAMENTE LA TOTALIDAD DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO: <ul style="list-style-type: none"> - CON SISTEMA DE BARRERA TIPO LABERINTO EN ALUMINIO EN LA TAPA, CON EFICIENCIA DE 99.997% O MAYOR. - CON SISTEMA AUTOMÁTICO DE BLOQUEO EN ALUMINIO CON INDICADOR COLOR ROJO. - INCLUYE 2 CESTAS EN ACERO INOXIDABLE Y PISO DE SILICONA.

REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)
10 años
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
M.D. ENI. RICARDO FLORES
LICITACION 03-2023-HRDC-1

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100130397	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA CIRUGIA MENOR X 12 PIEZAS	UN		01
a). COMPONENTES:				
A 01	01	UND	PORTA AGUJA MAYO-HEGAR RECTA, 16 CM	
A 02	01	UND	PINZA KELLY CURVA 14.0 CM	
A 03	01	UND	PINZA KELLY RECTA 14.0 CM	
A 04	01	UND	PINZA ROCHESTER-PEAN 16 CM	
A 05	01	UND	SONDA ACANALADA 14CM	
A06	01	UND	ESTILETE 2 MM, 14,5 CM	
A07	01	UND	TIJERA MAYO RECTA 14.5 CM	
A08	01	UND	TIJERA MAYO CURVA 14.5 CM	
A09	01	UND	SEPARADOR FARABEUF 12 CM	
A10	01	UND	PINZA ALLIS TEJIDO 15 CM, 5 X 6 DIENTES	
A11	01	UND	PINZA DE DISECCION CON DIENTE 14.5 CM	
A12	01	UND	PINZA DE DISECCION CON DIENTE 14.5 CM	
A13	01	UND	CONTENEDOR DE ALUMINIO (TAPA Y BASE) LIBRE DE POLIMEROS O PLÁSTICOS, PARA MEJOR CICLO DE SECADO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR ADECUADAMENTE LA TOTALIDAD DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO: - CON SISTEMA DE BARRERA TIPO LABERINTO EN ALUMINIO EN LA TAPA, CON EFICIENCIA DE 99.997% O MAYOR. - INCLUYE CESTA EN ACERO INOXIDABLE Y PISO DE SILICONA.	
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.				
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.				
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).				
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.				
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad				
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable				
h). Certificado de calidad: ISO 13485				
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.				
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE				
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario.				
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)				
Registro sanitario, para instrumental. contendores no requieren.				
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)				
10 años				
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)				
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.				
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)				
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.				
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato				

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA

Lic. Enf. Rocio Tapia Ruiz
JEFE DE ENFERMERIA DEL SERVICIO CENTRO QUIRURGICO
CEP. 43787 - RE. 12143

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100130848	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA CIRUGIA PEDIATRICA X 194 PIEZAS	UN		01
a). COMPONENTES:				
A 01	01	UND	Mango de bisturí N. 3 de 13 cm	
A 02	01	UND	Mango de bisturí N. 7 de 16.5 cm	
A 03	01	UNID	Mango de bisturí N. 4 de 13.5 cm	
A 04	02	UNID	Tijera mayo recta de 17 cm, con inserción de carburo de tungsteno para mayor duración de las hojas de corte	
A 05	02	UNID	Tijera metzenbaum curva de 14.5 cm, con inserción de carburo de tungsteno para mayor duración de las hojas de corte	
A06	02	UNID	Tijera metzenbaum fino curva de 14,5 cm con inserción de carburo de tungsteno para mayor duración de las hojas de corte	
A07	02	UNID	Tijera metzenbaum fino curva de 18 cm, con inserción de carburo de tungsteno para mayor duración de las hojas de corte	
A08	02	UNID	Tijera metzenbaum curva de 18 cm, con inserción de carburo de tungsteno para mayor duración de las hojas de corte	
A09	02	UNID	Tijera fina Potts Smith, con inserción de carburo de tungsteno, recubrimiento cerámico	
A10	02	UNID	Pinza de disección sin diente 11.5 cm	
A11	02	UNID	Pinza de disección sin diente de 20 cm	
A12	02	UNID	Pinza de disección adson sin diente 12 cm	
A13	02	UNID	Pinza de disección con diente 11.5 cm	
A14	02	UNID	Pinza de disección adson con diente 12 cm	
A15	02	UNID	Pinza de disección tipo Rusa	
A16	02	UNID	Pinza Pennington tejido agarre 15.5 cm,	
A17	02	UNID	Pinza Baby-Mixer hemostáticas 14.0 cm,	
A18	10	UNID	Pinza baby mosquito (hartmann) curva de 10 cm	
A19	04	UNID	Pinza halsted - mosquito recto de 12.5 cm	
A20	12	UNID	Pinza halsted - mosquito curva de 12.5 cm	
A21	12	UNID	Pinza kelly curva 14 cm	
A22	02	UNID	Kocher-fina/delicada pinza recta 14 cm	
A23	04	UNID	Pinza rochester pean curva 14 cm	
A24	02	UNID	Pinza Baby-Mixer Dissect.and ligadura 18 cm	
A25	02	UNID	Pinza adson micro curva de 14 cm	
A26	02	UNID	Pinza adson baby curva 18 cm	
A27	02	UNID	Pinza heiss semicurva de 20 cm	
A28	02	UNID	Pinza heiss curva punta fina 20 cm	
A29	02	UNID	Bainbridge Intestinal pinzas 15.0 cm,recta	
A30	02	UNID	Bainbridge Intestinal pinzas 15.0 cm,curva	
A31	12	UNID	Pinza backhaus de 11 cm	
A32	04	UNID	Pinza foerster recta de 20 cm	
A33	04	UNID	Pinza foerster curva de 20 cm	
A34	01	UNID	Estilete de 15 cm	
A35	01	UNID	Sonda acanalada de doyen de 14 cm	
A36	01	UNID	Cánula Andrew-Pynchon , 6mm de diametro x 235mm de largo	
A37	02	UNID	Cánula de aspiración frazier 8 Fr x 19.5 cm ángulo 30°	
A38	01	UNID	Cánula de aspiracion poole recto 17 Fr (5.5 mm diámetro), 22cm	
A39	01	UNID	Cánula de aspiracion poole curvo 17 Fr (6 mm diámetro),22cm	
A40	02	UNID	Joseph gancholet 16.0 cm, 6 1/2", 1 diente	
A41	01	UNID	Separador desmarres 13 cm x 12 mm	
A42	01	UNID	Separadr desmarres 13 cm x 16 mm.	
A43	02	UNID	Baby - Senn-Miller retractor 20 x 7 mm,	
A44	01	UNID	Separador Richardson 28 x 20 mm. Longitud total 24cm	

A45	02	UNID	Deaver Retractor 19mm ancho x 180 mm largo
A46	02	UNID	Deaver Retractor 22mm ancho x 230 mm largo, extremo aserrado.
A47	02	UNID	Separador farabeuf de 12 cm x un par
A48	01	UNID	Separador Balfour baby 90 mm apertura, valva central 23x25mm valvas laterales 38 mm
A49	01	UNID	Separador gosset apertura 140mm, valvas laterales 26x64 mm.
A50	02	UNID	Separador valva maleable tipo ribbon sin mango 25 mm x 330 mm
A51	02	UNID	Separador valva maleable tipo ribbon sin mango 32 mm x 330 mm
A52	02	UNID	Separador valva maleable tipo ribbon sin mango 12 mm x 200 mm
A53	02	UNID	Separador valva maleable tipo ribbon sin mango de 17 mm x 200 mm
A54	02	UNID	Porta agujas Hegar-Baumgartner 12,5 cm, mango dorado con inserción de carburo en la mandibula
A55	02	UNID	Porta aguja crille wood de 15 cm, mango dorado con inserción de carburo en la mandibula
A56	01	UNID	Porta aguja Mayo Hegar de 16 cm, mango dorado con inserción de carburo en la mandibula
A57	01	UNID	Porta aguja Mayo Hegar de 18 cm, mango dorado con inserción de carburo en la mandibula
A58	02	UNID	Clamp bulldog deBakey Dietrich recto 20 mm de mandibula y 60 mm longitud total Presión de cierre 180 gramos
A59	02	UNID	Clamp bulldog deBakey Dietrich angulado 20 mm de mandibula y 60 mm longitud total. Presión de cierre 180 gramos
A60	02	UNID	Clamp bulldog deBakey Dietrich curvo 20 mm de mandibula y 60 mm longitud total. Presión de cierre 180 gramos
A61	01	UNID	Separador finochietto 60x21x18mm, apertura 80 mm.
A62	02	UNID	Pinza de disección vascular de bakey 16 cm / 1.5 mm (punta)
A63	02	UNID	Pinza de disección vascular de bakey 20 cm / 2.0 mm (punta)
A64	02	UNID	Clamp Cooley Pediátrico 14 cm, angulado 15°.
A65	02	UNID	Clamp Cooley Pediátrico 14 cm, angulado 45°.
A66	02	UNID	Clamp Cooley Pediátrico 14 cm, angulado 60°.
A67	02	UNID	Clamp de Bakey Castañeda fino 155 mm, recto
A68	06	UNID	Pinza allis baby de 4x5 dientes-14 a 15 cm
A69	04	UNID	Pinza allis 19 cm, 5x6 dientes
A70	02	UNID	Pinza allis niños 5x6 dientes de 15.5 cm x 5.2mm diametro boca
A71	02	UNID	clamp estomacal Payr-baby 15 cm
A72	02	UNID	Pinza babcock atraumática 16 cm
A73	2	UNID	Clamp intestinal pediátrico recta tipo Allen 15.5 cm
A74	02	UNID	Clamp intestinal baby kocher recto 130 cm
A75	02	UNID	Clamp intestinal baby kocher curvo 130 cm
A76	02	UNID	Clamp Intestinal recto Doyen - Baby 18 cm
A77	02	UNID	Clamp para Anastomosis DeMartel Wolfson 5 cm
A78	02	UNID	Clamp intestinal Doyen - Atraumatico curvo 16 cm
A79	01	UNID	Bolo de acero inoxidable capacidad 0,4 litros, diametro ø110mm, alto 55mm.
A80	01	UNID	Riñonera de acero inoxidable mediana 20cm aprox
A81	01	UNID	CONTENEDOR DE ALUMINIO (TAPA Y BASE) LIBRE DE POLIMEROS O PLÁSTICOS, PARA MEJOR CICLO DE SECADO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR ADECUADAMENTE LA TOTALIDAD DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO: - CON SISTEMA DE BARRERA TIPO LABERINTO EN ALUMINIO EN LA TAPA, CON EFICIENCIA DE 99.997% O MAYOR. - CON SISTEMA AUTOMÁTICO DE BLOQUEO EN ALUMINIO CON INDICADOR COLOR ROJO. - INCLUYE CESTA EN ACERO INOXIDABLE Y PISO DE SILICONA.
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.			
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.			
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).			
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.			
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad			

g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable
h). Certificado de calidad: ISO 13485
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario.
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)
10 años
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.

Cajamarca 27 de marzo del 2023.


DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
2023 MAR 27 12:03 PM

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA		DESCRIPCION		UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100132536		SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA CIRUGIA PLASTICA X 91 PIEZAS		UN		01
a). COMPONENTES:						
A 01	06	UND	PINZA FORSTER RECTA DE 20 CM			
A 02	10	UND	PINZAS MOSQUITO CURVOS 12.5 CM			
A 03	06	UNID	PINZA KELLY CURVA 14CM			
A 04	04	UNID	PINZAS MOSQUITO RECTOS 12.5CM			
A 05	04	UNID	PINZA ALLIS 5X6 DIENTES 15 CM			
A06	02	UNID	PINZA PEAN RECTA 14 CM			
A07	02	UNID	PINZA PEAN CURVA 14 CM			
A08	01	UNID	PINZA ADSON CON UÑA DE 12 CM			
A09	02	UNID	PINZA ADSON BROWN 7x7 DIENTES DE 12 CM , CON INSERCIÓN DE CARBURO DE TUNGSTENO			
A10	02	UNID	PINZAS DE DISECCIÓN CON UÑA DE 15 CM			
A11	02	UNID	PINZA DE DISECCIÓN SIN UÑA 15 CM			
A12	02	UNID	ESPÁTULAS DOBLE 20 CM 12MM			
A13	02	UNID	ESPECULO NASAL COTTLE 13 CM 35MM, JUNTA ASÉPTICA.			
A14	02	UNID	ESPECULO NASAL COTTLE 13 CM 55MM, JUNTA ASÉPTICA.			
A15	01	UNID	SEPARADOR LANGENBECK PARKER DE 21 CM			
A16	02	UNID	SEPARADOR SENN MILLER 16 CM AGUDO			
A17	01	UNID	SEPARADORES FARABEUF JUEGO 12 CM			
A18	01	UNID	SEPARADORES FARABEUF JUEGO 15 CM			
A19	02	UNID	SEPARADORES CON MANGO LANGENBECK DE 21.5 CM 40X11MM			
A20	02	UNID	SEPARADORES RASTRILLOS FLEXIBLE DE 3 GARFIOS ROMO 16 CM			
A21	02	UNID	PORTA AGUJA CON CARBURO TUNSTENO MAYO HEGAR 12.5CM			
A22	02	UNID	PORTA AGUJA CON CARBURO TUNSTENO DEBAKEY 20CM			
A23	02	UNID	PORTA AGUJA CON CARBURO TUNSTENO HEGAR 16CM			
A24	01	UNID	MANGO DE BISTURÍ N° 3. 13 CM			
A25	01	UNID	MANGO DE BISTURÍ N° 4 13.5 CM			
A26	01	UNID	MANGO DE BISTURI N°7 16.5 CM			
A27	02	UNID	GANCHO DE PIEL DE 2 GARFIOS 16CM, 5 MM			
A28	02	UNID	TIJERA CON AMBAS HOJAS AGUDAS STANDARD 14.5CM, RECTA			
A29	01	UNID	TIJERA IRIS RECTA 11.5 CM			
A30	01	UNID	TIJERA IRIS CURVA 11.5 CM			
A31	01	UNID	TIJERA NASAL FOMON LATERAL 11 CM			
A32	01	UNID	TIJERA DE DISECCIÓN FOMON CURVA 13.5 CM			
A33	01	UNID	TIJERA FOMON SUPERCUT ANGULADA 14CM			
A34	01	UNID	TIJERA HEYMAN AMBAS HOJAS DENTADAS 18 CM, CON INSERVACIÓN DE CARBURODE TUNGSTENO.			
A35	02	UNID	TIJERA METZEMBAUM FINO CURVA 18CM, CON INSERCIÓN DE CARBURO DE TUNGSTENO			
A36	02	UNID	TIJERA METZEMBAUM CURVA 18CM, CON INSERCIÓN DE CARBURO DE TUNGSTENO			
A37	02	UNID	TIJERA METZEMBAUM FINA CURVA 14.5 CM			
A38	02	UNID	TIJERA DE MAYO RECTO DE 14.5CM			
A39	06	UNID	PINZAS DE CAMPO BACKHAUS 13 CM			
A40	01	UNID	BOLO DE ACERO INOXIDABLE CAPACIDAD 0,4 LITROS, DIAMETRO Ø110mm, ALTO 55mm.			
A41	01	UNID	DERMATOMO GOULIAN 18 CM. INCLUYE HOJAS			
A42	01	UNID	CONTENEDOR DE ALUMINIO (TAPA Y BASE) LIBRE DE POLIMEROS O PLÁSTICOS, PARA MEJOR CICLO DE SECADO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR ADECUADAMENTE LA TOTALIDAD DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO: - CON SISTEMA DE BARRERA TIPO LABERINTO EN ALUMINIO EN LA TAPA, CON EFICIENCIA DE 99.997% O MAYOR. - CON SISTEMA AUTOMÁTICO DE BLOQUEO EN ALUMINIO CON INDICADOR COLOR ROJO. - INCLUYE CESTA EN ACERO INOXIDABLE Y PISO DE SILICONA.			
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.						
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.						

d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable
h). Certificado de calidad: ISO 13485
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario.
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)
Registro sanitario, para instrumental. contendores no requieren.
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)
10 años
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.

Cajamarca 27 de marzo del 2023.



Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100132639	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA HEMORROIDECTOMIA X 44 PIEZAS	UN		01
a). COMPONENTES:				
A 01	01	UND		Instrumento para ligadura
A 02	01	UND		instrumento Mc Givney para hemorroides doble curvatura 19 cm
A 03	01	UNID		Anoscopio Chelsey Eaton 30mm x 65 mm
A 04	01	UNID		Pinza de Biopsia rectal Yeoman larga de 40 cm, giratoria 360°.
A 05	01	UNID		Pinza de Biopsia rectal Turrel corta de 23 cm, giratoria 360°.
A06	01	UNID		Estilete de 18 cm, 2 mm
A07	01	UNID		Sonda para fistula 21 cm, curvada angosta
A08	01	UNID		Sonda para fistula 21 cm, curvada corta
A09	01	UNID		Sonda para fistula 21 cm, curvada larga
A10	01	UNID		Mango de bisturí N. 4 de 13.5 cm
A11	01	UNID		Mango de bisturí N. 3 de 13 cm
A12	02	UNID		Pinza adson curva 18.5 cm
A13	04	UNID		Pinza allis 5x6 dientes 19 cm
A14	06	UNID		Pinza backhaus 13 cm
A15	04	UNID		Pinza crile curva de 14 cm
A16	02	UNID		Pinza de disección con diente 15 cm
A17	01	UNID		Pinza de disección sin diente de 20 cm
A18	02	UNID		Pinza foerster recta de 25 cm
A19	02	UNID		Pinza foerster curva de 25 cm
A20	02	UNID		Porta aguja de mayo - hegar de 16 cm, con insercion de carburo de tungsteno (TC)
A21	01	UNID		Porta aguja de mayo - hegar de 20 cm, con insercion de carburo de tungsteno (TC)
A22	01	UNID		Rifonera de acero inoxidable de 20 cm aprox
A23	02	UNID		Separador farabeuf de 15 cm
A24	01	UNID		Sonda acanalada de 16 cm
A25	01	UNID		Tijera de mayo curva de 14.5 cm, con insercion de carburo de tungsteno (TC)
A26	01	UNID		Tijera de mayo recta de 14.5 cm, con insercion de carburo de tungsteno (TC)
A27	01	UNID		Tijera metzenbaum curva de 18 cm, con insercion de carburo de tungsteno (TC)
A28	01	UNID		CONTENEDOR DE ALUMINIO (TAPA Y BASE) LIBRE DE POLIMEROS O PLÁSTICOS, PARA MEJOR CICLO DE SECADO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR ADECUADAMENTE LA TOTALIDAD DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO: - CON SISTEMA DE BARRERA TIPO LABERINTO EN ALUMINIO EN LA TAPA, CON EFICIENCIA DE 99.997% O MAYOR. - CON SISTEMA AUTOMÁTICO DE BLOQUEO EN ALUMINIO CON INDICADOR COLOR ROJO. - INCLUYE CESTA EN ACERO INOXIDABLE Y PISO DE SILICONA.
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.				
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.				
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).				
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.				

f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable
h). Certificado de calidad: ISO 13485
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario.
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)
10 años
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.

Cajamarca 27 de marzo del 2023.


DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
Cajamarca, 27 de marzo del 2023

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA		DESCRIPCION		UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100130739		SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA NEUROCIRUGIA X 75 PIEZAS		UN		01
a). COMPONENTES:						
A 01	01	UND	TIJERA DE DISECCIÓN MAYO RECTA 14,5CM			
A 02	01	UND	TIJERA DE DISECCIÓN MAYO RECTA 17CM			
A 03	01	UNID	TIJERA DE DISECCIÓN MAYO CURVA 14,5CM			
A 04	01	UNID	TIJERA DE DISECCIÓN MAYO CURVADO 17CM			
A 05	01	UNID	TIJERA UNIVERSAL PARA ALAMBRES DENTADA 12CM			
A06	01	UNID	PINZA DE DISECCIÓN SIN DIENTES RECTA 18CM			
A07	01	UNID	PINZA DE DISECCIÓN ADSON RECTA 12CM			
A08	01	UNID	PINZA DE DISECCIÓN ADSON CON DIENTE RECTA 12CM			
A09	01	UNID	PINZA DE DISECCIÓN CUSHING RECTA 17,5CM			
A10	04	UNID	PINZA HEMOSTÁTICA CRILE CURVA 14CM			
A11	04	UNID	PINZA HEMOSTÁTICA KELLY CURVA 14CM			
A12	08	UNID	PINZA DE CAMPO BACKHAUS 11CM			
A13	02	UNID	PINZA PARA TAPONES ESTRIADA FOERSTER RECTA 25CM			
A14	02	UNID	PORTA-AGUJA CRILE WOOD CON CARBURO TUGNSTENO 15CM			
A15	01	UNID	CÁNULA DE ASPIRACIÓN FRAZIER 2,0MM 19CM			
A16	01	UNID	CÁNULA DE ASPIRACIÓN FRAZIER 2,7MM 19CM			
A17	01	UNID	CÁNULA DE ASPIRACIÓN YANKAUER COMPLETO 27CM			
A18	01	UNID	ESTILETE ACANALADO 14,5CM			
A19	01	UNID	SEPARADOR CUSHING 14MM 20CM			
A20	01	UNID	SEPARADOR CUSHING 10MM 20CM			
A21	02	UNID	SEPARADOR AGUDO SENN-MILLER 20X6MM 16CM			
A22	01	UNID	SEPARADOR AUTOSTATICO ADSON 3X4 DIENTE ROMO 20CM			
A23	01	UNID	SEPARADOR AUTOSTATICO ADSON 3X4 DIENTES AGUDO 20CM			
A24	01	UNID	SEPARADOR COSTAL ACERO INOXIDABLE FINOCHIETTO 185MM VALVAS 42X62MM ACERO			
A25	05	UNID	PINZA PARA COGER INTESTINOS 5X6 DIENTES 19CM			
A26	01	UNID	PINZA-APLICADORA Y QUITADORA RANEY 16CM			
A27	02	UNID	INSTRUMENTO PARA INTRODUCCIÓN MARTEL HILO 33CM			
A28	01	UNID	DISECTOR PARA DURA-MADRE DAVIS DOBLE 24,5CM			
A29	01	UNID	DISECTOR PARA DURA-MADRE OLIVECRONA FINO CURVA 24CM			
A30	01	UNID	GANCHO PARA DURA-MADRE CUSHING CORTO 19CM			
A31	01	UNID	DISECADOR PARA DURA-MADRE HORSLEY ANGULADA 20CM			
A32	01	UNID	GANCHO PARA DURA-MADRE FRAZIER ROMO 13CM			
A33	01	UNID	ESPÁTULO CEREBRAL CUSHING 8/10MM 18CM			
A34	01	UNID	PINZA CORTANTE LOVE-GRUENWALD RECTA 3MMX10MM 18CM			
A35	01	UNID	PINZA CORTANTE ARRIBA SPURLING 4MMX10MM 12CM			
A36	01	UNID	PINZA CORTANTE PARA LAMINA CORTANTE YASARGIL 3MM 18CM			
A37	01	UNID	CINCEL STILLE 10MM 20CM			
A38	01	UNID	CINCEL STILLE 15MM 20CM			
A39	01	UNID	ELEVADOR LANGENBECK CURVA LIGERA 8MM 20CM			
A40	01	UNID	ELEVADOR LANGENBECK CURVA LIGERA 10MM 20CM			
A41	01	UNID	ELEVADOR PERIOSTOTOMO ADSON CURVA 7MM 17CM			
A42	01	UNID	MARTILLO CON RELLENO DE PLOMO GERZOG 280G 18CM			
A43	01	UNID	ESCARIADOR MANGO REDONDO 14CM			
A44	01	UNID	PINZA-GUBIA STILLE-LUER RECTA 23CM			
A45	01	UNID	PINZA-GUBIA STILLE-LUER CURVA 23CM			
A46	01	UNID	PINZA KERRISON 20CM, 1MM MORDIDAD ANGULADA 40°ARRIBA.			
A47	01	UNID	PINZA KERRISON 20CM, 2MM MORDIDAD ANGULADA 40°ARRIBA.			
A48	01	UNID	PINZA KERRISON 20CM, 3MM MORDIDAD ANGULADA 40°ARRIBA.			
A49	01	UNID	PINZA KERRISON 20CM, 4MM MORDIDAD ANGULADA 40°ARRIBA.			
A50	01	UNID	PINZA KERRISON 20CM, 5MM MORDIDAD ANGULADA 40°ARRIBA.			

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
CALLE 28 DE SETIEMBRE N° 1001
CAJAMARCA - PERU
TEL: 051 974 000 000
WWW.HOSPITALCAJAMARCA.GOV.PE

A51	01	UNID	PINZA KERRISON 20CM, 6MM MORDIDAD ANGULADA 40°ARRIBA.
A52	01	UNID	PORTA AGUJA VASCULAR RYDER 13 CM X 1.5MM
A53	01	UNID	PORTA AGUJA VASCULAR RYDER 18 CM X 1.5MM
A54	01	UNID	PORTA AGUJA VASCULAR RYDER 20 CM X 1.5MM
A55	01	UNID	<p>CONTENEDOR DE ALUMINIO (TAPA Y BASE) LIBRE DE POLIMEROS O PLÁSTICOS, PARA MEJOR CICLO DE SECADO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR ADECUADAMENTE LA TOTALIDAD DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO:</p> <ul style="list-style-type: none"> - CON SISTEMA DE BARRERA TIPO LABERINTO EN ALUMINIO EN LA TAPA, CON EFICIENCIA DE 99.997% O MAYOR. - CON SISTEMA AUTOMÁTICO DE BLOQUEO EN ALUMINIO CON INDICADOR COLOR ROJO. - INCLUYE CESTA EN ACERO INOXIDABLE Y PISO DE SILICONA.
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.			
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.			
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).			
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.			
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad			
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable			
h). Certificado de calidad: ISO 13485			
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.			
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE			
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la según corresponda su registro sanitario.			
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)			
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.			
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)			
10 años			
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)			
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.			
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)			
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.			
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato			

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

DIRECCION REGIONAL DE SANIDAD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
Calle 28 de Julio 1000
Cajamarca - Peru

Firma: Área Usaria
(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100132241	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA OSTEOSINTESIS PEQUEÑOS FRAGMENTOS X 55 PIEZAS	UN		01
a). COMPONENTES:				
A 01	01	UND		AVELLANADOR, ANCLAJE RAPIDO 2,7MM / 4,0 MM
A 02	01	UND		MACHO 3,5 MM / 110 MM / 83 MM
A 03	01	UND		MACHO 4,0 MM / 110 MM / 85 MM
A 04	01	UND		GUÍA TRIPLE 2,0MM
A 05	01	UND		GUÍA DE BROCA DOBLE PARA TORNILLOS DE CORTICAL, 2,5MM / 3,5 MM
A06	01	UND		GUÍA DE BROCA CENTRADO, 2.5/3,5MM DE DIAMETRO
A07	01	UND		PROTECTOR DE TEJIDOS 3,5 / 2,5 MM
A08	01	UND		PROTECTOR DE TEJIDOS 4,5 / 6,5 MM
A09	01	UND		GUÍA DE BROCA 3,5 MM PARA POSICIÓN NEUTRAL Y COMPRESIÓN
A10	01	UND		GUÍA DE BROCA UNIVERSAL 3,5 / 2,5 MM
A11	02	UND		MANGO CON ACOPLAMIENTO RÁPIDO, ESTÁNDAR
A12	02	UND		MANGO EN T, PEQUEÑO CON ACOPLAMIENTO RÁPIDO
A13	01	UND		PIEZA DE DESTORNILLADOR 2,5 MM HEX.
A14	01	UND		DESTORNILLADOR 2,5 MM HEX. 210 MM
A15	01	UND		VAINA DE SUJECCIÓN PARA TORNILLOS 3,5MM
A16	01	UND		VAINA DE SUJECCIÓN PARA TORNILLOS 3,5MM Y 4,0MM
A17	01	UND		MEDIDOR DE PROFUNDIDAD PARA TORNILLOS 2,7MM/4,0MM
A18	01	UND		GUÍA DE BROCAS PARA TENSOR DE PLACAS
A19	01	UND		TENSOR PARA PLACAS
A20	01	UND		LLAVE DE CARDAN 11 MM
A21	01	UND		GANCHO AGUDO 150 MM
A22	01	UND		GRIFA PARA PLACAS 2,7 MM / 3,5 MM DERECHA
A23	01	UND		GRIFA PARA PLACAS 2,7 MM / 3,5 MM IZQUIERDA
A24	01	UND		ALICATES PARA CURVAR PLACAS 2,7 MM / 3,5
A25	01	UND		PLANTILLA MALEABLE 3,5MM, 5 AGUJEROS
A26	01	UND		PLANTILLA MALEABLE 3,5MM, 7 AGUJEROS
A27	01	UND		PLANTILLA MALEABLE 3,5MM, 9 AGUJEROS
A28	01	UND		PLANTILLA MALEABLE 3,5MM, 12 AGUJEROS
A29	01	UND		PINZA DE REPOSICIÓN ESTRECHA CON PUNTAS 130MM
A30	01	UND		PINZA DE REPOSICIÓN, ANCHA 130MM
A31	03	UND		PINZA DE REPOSICIÓN CON PUNTAS 130MM
A32	02	UND		PINZA DE REPOSICIÓN, DENTADA 140MM
A32	01	UND		PINZA PARA HUESOS VERBRUGGE 150MM
A33	02	UND		SEPARADOR HOHMANN, 6MM, 160MM
A34	02	UND		SEPARADOR HOHMANN, 8MM, 160MM
A35	02	UND		SEPARADOR HOHMANN, 15MM, 160MM
A36	01	UND		BARRA PARA DOBLAR AGUJAS DE KIRSHNER
A37	01	UND		ALICATES PARA DOBLAR ALAMBRES 160MM
A38	01	UND		ELEVADOR PERIOSTEAL, 6 MM, 190MM
A39	01	UND		ELEVADORES PERIOSTOTOMOS 14 MM, 195MM
A40	01	UND		PERIOSTOTOMO CURVO, CORTE RECTO 6 MM
A42	01	UND		ALICATES PLANOS 180 MM
A43	01	UND		PASALAMBRES 45 MM

A44	01	UNID	<p>CONTENEDOR DE ALUMINIO (TAPA Y BASE) LIBRE DE POLIMEROS O PLÁSTICOS, PARA MEJOR CICLO DE SECADO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR ADECUADAMENTE LA TOTALIDAD DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO:</p> <ul style="list-style-type: none"> - CON SISTEMA DE BARRERA TIPO LABERINTO EN ALUMINIO EN LA TAPA, CON EFICIENCIA DE 99.997% O MAYOR. - CON SISTEMA AUTOMÁTICO DE BLOQUEO EN ALUMINIO CON INDICADOR COLOR ROJO. - INCLUYE CESTA EN ACERO INOXIDABLE Y PISO DE SILICONA.
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.			
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.			
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).			
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.			
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad			
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable			
h). Certificado de calidad: ISO 13485			
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.			
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE			
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la según corresponda su registro sanitario.			
REGLEMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)			
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.			
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)			
10 años			
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)			
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.			
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)			
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.			
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.			

Cajamarca 27 de marzo del 2023.


 DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
 HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
 Lic. C.M. David López Ruiz
 Lic. Patricia López Ruiz

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100132654	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA PROSTATECTOMIA X 103 PIEZAS	UN		01
a). COMPONENTES:				
A 01	01	UND	Tijera de mayo recta de 23 cm	
A 02	01	UND	Tijera metzenbaum fino recta de 23 cm, con insercion de carburo de tungsteno (TC)	
A 03	01	UNID	Cánula de aspiración frazier 10 Fr x 19.5 cm ángulo 30°	
A 04	01	UNID	Cánula de aspiración poole curvo 23 Fr (8 mm diámetro)	
A 05	01	UNID	Cánula de aspiración yankauer con oliva 27 cm	
A06	01	UNID	Bolo de 0.4 litros	
A07	01	UNID	Estilete de 14.5 cm	
A08	01	UNID	Mango de bisturí N. 3 L de 21 cm	
A09	01	UNID	Mango de bisturí N. 4 de 13.5 cm	
A10	02	UNID	Pinza adson semicurva 18.5 cm	
A11	04	UNID	Pinza allis atraumática 20 cm	
A12	08	UNID	Pinza backhaus 13 cm	
A13	02	UNID	Pinza de disección con diente 15 cm	
A14	02	UNID	Pinza de disección russian 15 cm	
A15	01	UNID	Pinza de disección russian de 25 cm	
A16	02	UNID	Pinza de disección sin diente 15 cm	
A17	02	UNID	Pinza foerster curva de 20 cm	
A18	02	UNID	Pinza foerster recta de 20 cm	
A19	02	UNID	Pinza foerster curva de 25 cm	
A20	02	UNID	Pinza foerster recta de 25 cm	
A21	06	UNID	Pinza halsted - mosquito curva de 12.5 cm	
A22	02	UNID	Pinza heiss semi curva punta fina 20 cm	
A23	02	UNID	Pinza heiss curva punta fina 20 cm	
A24	02	UNID	Pinza judd allis 19 cm	
A25	12	UNID	Pinza kelly curva 14 cm	
A26	01	UNID	Pinza museux curva de 24 cm, 8mm	
A27	02	UNID	Pinza rochester pean curva 20 cm	
A28	04	UNID	Pinza rochester pean curva 16 cm	
A29	02	UNID	Porta aguja de mayo - hegar de 16 cm con insercion de carburo de tungsteno (TC)	
A30	02	UNID	Porta aguja de mayo - hegar de 26 cm con insercion de carburo de tungsteno (TC)	
A31	01	UNID	Porta aguja finochieto de 27 cm con insercion de carburo de tungsteno (TC)	
A32	01	UNID	Porta aguja de mayo-hegar 20 cm con insercion de carburo de tungsteno (TC)	
A33	01	UNID	Riñonera de acero inoxidable 25cm aprox.	
A34	01	UNID	Riñonera de acero inoxidable de 20cm aprox.	
A35	01	UNID	Separador gosset	
A36	01	UNID	Separador deaver 75 mm x 300 mm	
A37	01	UNID	Separador deaver de 50 mm x 330 mm	
A38	01	UNID	Separador deaver de 25 mm x 330 mm	
A39	01	UNID	Separador doyen de 50 mm x 85 mm x 25 cm de largo	
A40	02	UNID	Separador farabeuf de 15 cm	
A41	01	UNID	Separador valva maleable tipo ribbon sin mango de 32 mm x 330 mm	
A42	01	UNID	separador cushion 14 mm, 20 cm.	
A43	01	UNID	Separador valva maleable tipo ribbon sin mango de 40 mm x 330 mm	
A44	01	UNID	Separador valva maleable tipo ribbon sin mango de 50 mm x 330 mm	
A45	01	UNID	Sonda acanalada con punta de estilete 14.5 cm	
A46	01	UNID	Tijera de mayo curva de 14.5 cm	
A47	01	UNID	Tijera de mayo recta de 14.5 cm	
A48	01	UNID	Tijera metzenbaum curva de 18 cm con insercion de carburo de tungsteno (TC)	
A49	02	UNID	Pinza de disección vascular de bakey 24 cm / 2.0 mm (punta)	
A50	02	UNID	Pinza de disección vascular de bakey 16 cm / 2.0 mm (punta)	
A51	02	UNID	Pinza de disección sin diente 25 cm (9 3/4")	
A52	01	UNID	Clamp Satinsky 24 cm	
A53	01	UNID	Pinza para ligadura Millin 24.5 cm	
A54	01	UNID	Pinza de agarre para próstata atraumática Millin 23cm	
A55	01	UNID	Pinza de agarre para próstata Millin 23cm	
A56	01	UNID	Pinza de agarre para próstata Millin 23cm. 9x9 dientes	

A57	01	UNID	<p>CONTENEDOR DE ALUMINIO (TAPA Y BASE) LIBRE DE POLIMEROS O PLÁSTICOS, PARA MEJOR CICLO DE SECADO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR ADECUADAMENTE LA TOTALIDAD DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO:</p> <ul style="list-style-type: none"> - CON SISTEMA DE BARRERA TIPO LABERINTO EN ALUMINIO EN LA TAPA, CON EFICIENCIA DE 99.997% O MAYOR. - CON SISTEMA AUTOMÁTICO DE BLOQUEO EN ALUMINIO CON INDICADOR COLOR ROJO. - INCLUYE CESTA EN ACERO INOXIDABLE Y PISO DE SILICONA.
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.			
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.			
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).			
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.			
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad			
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable			
h). Certificado de calidad: ISO 13485			
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.			
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE			
k). IDENTIFICACIÓN. Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario.			
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)			
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.			
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)			
10 años			
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)			
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.			
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)			
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.			
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.			

Cajamarca 27 de marzo del 2023.


 DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
 HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
 Lic. Enf. Alicia Tapia Ruiz
 Esp. Gestión Gerencial
 CEP 43707 - RG 12143

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100133537	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA TRAUMATOLOGÍA ADULTO X 54 PIEZAS	UN		01
a). COMPONENTES:				
A 01	01	UND	CRILE-WOOD PORTA-AGUJA 15CM	
A 02	01	UND	SET DE BROCAS DE ACOPLAMIENTO RAPIDO: 1,5 MM, 110/85MM; 2,0 MM /125 MM; 2,5 MM /180 MM; 2,7 MM /125 MM; 3,2 MM /145 MM; 3,2 MM /195 MM; BROCA 3,5 MM /195 MM; BROCA 4,5 MM /195 MM	
A 03	01	UNID	POOLE TUBO DE ASPIRACIÓN 8,0MM RECTA 22CM	
A 04	01	UNID	CHAROLAS 8X3,4CM 0,1L	
A 05	01	UNID	MANGO DE BISTURI NO 4 13,5CM	
A06	01	UNID	MANGO DE BISTURI NO 7 16CM	
A07	02	UNID	ALLIS PINZA PARA COGER INTESTINOS 5X6D 15CM	
A08	06	UNID	BACKHAUS PINZA DE CAMPO 13CM	
A09	02	UNID	ADSON PINZA DE DISECCIÓN 1X2D RECTA 12CM	
A10	02	UNID	ADSON PINZA DE DISECCIÓN RECTA 12CM	
A11	01	UNID	FOERSTER PINZA PARA TAPONES ESTRIADA RECTA 18CM	
A12	04	UNID	HALSTEAD-MOSQUITO PINZA HEMOSTÁTICA CURVA 12,5CM	
A13	06	UNID	KELLY PINZA HEMOSTÁTICA CURVA 14CM	
A14	02	UNID	KELLY PINZA HEMOSTÁTICA RECTA 14CM	
A15	02	UNID	KOCHER (ROCH-OCHSN) PINZA HEMOSTÁTICA 1X2D RECTA 20CM	
A16	02	UNID	KOCHER (ROCH-OCHSN) PINZA HEMOSTÁTICA 1X2D RECTA 16CM	
A17	02	UNID	PEAN (ROCHESTER) PINZA HEMOSTÁTICA CURVA 16CM	
A18	02	UNID	GOLD-GRIP MAYO-HEGAR PORTA AGUJA 16CM	
A19	01	UNID	PINZA DE AGARRE Y REPOSICIÓN DE RODILLA-25CM LARGO	
A20	01	UNID	FARABEUF SEPARADORES JUEGO #1-2 15CM	
A21	01	UNID	MAYO TIJERA P DISECCIÓN RM/RM CV 15CM	
A22	01	UNID	MAYO TIJERA DE DISECCIÓN RECTA 15CM	
A23	01	UNID	METZENBAUM TIJERA DE DISECCIÓN CV 14,5CM	
A24	01	UNID	STILLE OSTEÓTOMO RECTA 6MM 20CM	
A25	01	UNID	STILLE OSTEÓTOMO RECTA 10MM 20CM	
A26	01	UNID	STILLE OSTEÓTOMO RECTA 12MM 20CM	
A27	02	UNID	SEPARADOR DE PELVIS 33CM LARGO, 180MMX 60MMX45MM	
A28	01	UNID	VOLKMANN CUCHARILLA CORTANTE OVAL #000 17CM	
A29	01	UNID	VOLKMANN CUCHARILLA CORTANTE OVAL #1 17CM	
A30	01	UNID	VOLKMANN CUCHARILLA CORTANTE OVAL #00 17CM	
A31	01	UNID	PUTTI RASPA P HUES DOS EXT PLANO CV 27CM	
A32	01	UNID	RUSKIN PINZA-GUBIA CURVA 5MM 18CM	
A33	01	UNID	CONTENEDOR DE ALUMINIO (TAPA Y BASE) LIBRE DE POLIMEROS O PLÁSTICOS, PARA MEJOR CICLO DE SECADO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR ADECUADAMENTE LA TOTALIDAD DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO: - CON SISTEMA DE BARRERA TIPO LABERINTO EN ALUMINIO EN LA TAPA, CON EFICIENCIA DE 99.997% O MAYOR. - CON SISTEMA AUTOMÁTICO DE BLOQUEO EN ALUMINIO CON INDICADOR COLOR ROJO. - INCLUYE CESTA EN ACERO INOXIDABLE Y PISO DE SILICONA.	
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.				
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.				
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).				
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.				
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad				
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable				

HOSPITAL REGIONAL DE SALUD DE CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DE CAJAMARCA
Lic. Edm. Alvarado
Esp. Centro Quirúrgico

h). Certificado de calidad: ISO 13485
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE
k). IDENTIFICACIÓN. Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la según corresponda su registro sanitario.
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)
Registro sanitario, para instrumental. contendores no requieren.
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)
10 años
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.

Cajamarca 27 de marzo del 2023.


DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA
LIC. ENF. HUGO TORO BAZ
Dep. CONTROL DE CALIDAD
CIP 45757 - RE 12143

Firma: Área Usuaria
(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD
495100133533	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA TRAUMATOLOGIA PEDIATRICA X 66 PIEZAS	UN	01
a). COMPONENTES:			
A 01	02	UND	PINZA DE DISECCION SIN UÑA 14,5CM
A 02	02	UND	PINZA DE DISECCION CON UÑA 14,5CM
A 03	01	UNID	TIJERA DE DISECCION MAYO RECTA 14,5CM
A 04	02	UNID	TIJERA DE DISECCION MAYO CURVA 14,5CM
A 05	01	UNID	TIJERA METZENBAUM CURVA 14,5CM
A06	01	UNID	PINZA PARA REPOSICION DE HUESO 13,5CM
A07	01	UNID	PINZA PARA REPOSICION DE HUESO 17 CM
A08	01	UNID	PINZA PARA REPOSICION DE HUESOS 12CM
A09	01	UNID	PINZA PARA COGER HUESO VERBRUGGE 5MM 17,5CM
A10	01	UNID	PINZA PARA REPOSICION DE HUESOS SETTER 16CM
A11	01	UNID	PINZA PARA REPOSICIÓN DE HUESO LEWIN 18CM
A12	02	UNID	ELEVADOR PARA HUESO HOHMANN 10MM 22CM
A13	02	UNID	ELEVADOR PARA HUESOS MINI-HOHMANN 6MM 16CM
A14	02	UNID	ELEVADOR PARA HUESOS MINI-HOHMANN 8MM 16CM
A15	03	UNID	CUCHARILLA CORTANTE VOLKMANN OVAL #0000 17CM
A16	02	UNID	PINZA PORTA-HUESO LOWMAN 12CM
A17	02	UNID	PINZA PARA COGER HUESOS LOWMAN 12CM
A18	01	UNID	PINZA-GUBIA BEYER CURVA 18CM
A19	01	UNID	ALICATE PARA DOBLAR ALAMBRES 17CM
A20	01	UNID	MARTILLO WILLIGER Ø 26MM 300G 24CM
A21	01	UNID	PINZA LISTON CORTANTE PARA HUESO RECTA 14,5CM
A22	01	UNID	PINZA GUBIA MARQUARD CURVADA 3MM 20CM
A23	01	UNID	CORTE DE LIMA Y RASPA PLANA 20MM 2CM
A24	01	UNID	LEGRA PERIOSTÓTOMO FARABEUF RECTA 13MM 15CM
A25	01	UNID	LEGRA PERIOSTÓTOMO WILLIGER CURVA 6MM 16CM
A26	01	UNID	OSTEÓTOMO MINI LAMBOTTE RECTA 8MM 17CM
A27	01	UNID	OSTEÓTOMO MINI LAMBOTTE RECTA 6MM 17CM
A28	01	UNID	OSTEÓTOMO MINI LAMBOTTE RECTA 4MM 17CM
A29	01	UNID	ALICATE PARA ALAMBRE HERCULES MAX. Ø 2.2MM 18CM CON PLACA DE CARBURO RECAMBIABLE
A30	01	UNID	ELEVADOR FREER 5MM/5MM 18CM
A31	01	UNID	SEPARADOR PARKER-MOTT JUEGO 16CM
A32	01	UNID	CANULAS PARA ASPIRACIÓN YANKAUER 27CM
A33	01	UNID	RINONERAS 27,5x4,5CM 1,0L
A34	01	UNID	MANGO DE BISTURI N° 3 12,5CM
A35	01	UNID	MANGO DE BISTURI N° 4 13,5CM
A36	04	UNID	PINZA ALLIS PARA COGER INTESITINOS 5X6 DIENTES 15CM
A37	01	UNID	PORTA-AGUJA CRILE-WOOD 15CM
A38	02	UNID	PORTA-AGUJA MAYO-HEGAR 16CM CON CARBURO DE TUNGSTENO
A39	01	UNID	SEPARADOR FARABEUF JUEGO #1-2 12CM
A40	01	UNID	SEPARADOR FARABEUF JUEGO #1-2 15CM
A41	01	UNID	SEPARADOR VOLKMANN 2 DIENTES ROMO 11,5CM
A42	01	UNID	SEPARADOR KOCHER-LANGENBECK 35X8MM 21CM
A43	04	UNID	PINZA DE CAMPO BACKHAUS 11CM
A44	02	UNID	PINZA HEMOSTATICA HALSTEAD-MOSQUITO CURVA 12,5CM
A45	02	UNID	PINZA HEMOSTATICA KELLY CURVA 14CM
A46	02	UNID	PINZA HEMOSTATICA HALSTEAD-MOSQUITO RECTA 12,5CM
A45	01	UNID	CONTENEDOR DE ALUMINIO (TAPA Y BASE) LIBRE DE POLIMEROS O PLÁSTICOS, PARA MEJOR CICLO DE SECADO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR ADECUADAMENTE LA TOTALIDAD DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO: - CON SISTEMA DE BARRERA TIPO LABERINTO EN ALUMINIO EN LA TAPA, CON EFICIENCIA DE 99.997% O MAYOR. - CON SISTEMA AUTOMÁTICO DE BLOQUEO EN ALUMINIO CON INDICADOR COLOR ROJO. - INCLUYE CESTA EN ACERO INOXIDABLE Y PISO DE SILICONA.

b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable
h). Certificado de calidad: ISO 13485
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la según corresponda su registro sanitario.
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)
10 años
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.

Cajamarca 27 de marzo del 2023.



Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

CODIGO SIGA	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD
495100131353	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA VASECTOMIA X 2 PIEZAS	UND	1
A). CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS: A01). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento. A02). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, no rasgar. A03). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado). A04). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE. A05). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad A06). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable A07). Certificado de calidad: ISO 13485 A08). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado. A09). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE A10). IDENTIFICACIÓN: Cada instrumental debe traer marcado mediante laser en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea CE o similar, Marca, Codificación del modelo, la Procedencia " Made in " ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc) o equivalente, según corresponda su registro sanitario.			
B). COMPONENTES:			
B 01	01	UND	Pinza Lee de vasectomía, 12.5 cm curva, mandíbula lisa, punta afilada, con anillos dorados.
B 02	01	UND	Pinzas de anillo para vasectomía sin bisturí, 14 cm, diametro de anillo de 4.7 mm, con puntas romas con anillos dorados.
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)			
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.			
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)			
10 años			
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)			
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.			
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)			
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.			
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.			

Cajamarca 27 de marzo del 2023.


DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
Cajamarca, 27 de marzo del 2023

Firma: Área Usaria

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100310144	SET DE DILATADORES HEGAR X 9 PIEZAS	UN		03
a). COMPONENTES:				
A 01	01	UND	HEGAR DILATADOR UTERINO, 1-2.0MM	
A 02	01	UND	HEGAR DILATADOR UTERINO, 3-4.0MM	
A 03	01	UNID	HEGAR DILATADOR UTERINO, 5-6.0MM	
A 04	01	UNID	HEGAR DILATADOR UTERINO, 7-8.0MM	
A 05	01	UNID	HEGAR DILATADOR UTERINO, 9-10.0MM	
A06	01	UNID	HEGAR DILATADOR UTERINO, 11-12.0MM.	
A07	01	UNID	HEGAR DILATADOR UTERINO, 13-14.0MM	
A08	01	UNID	HEGAR DILATADOR UTERINO, 15-16.0MM.	
A09	01	UNID	HEGAR DILATADOR UTERINO, 17-18.0MM.	
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.				
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.				
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).				
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.				
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad				
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable				
h). Certificado de calidad: ISO 13485				
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.				
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE				
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario.				
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)				
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.				
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)				
10 años				
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)				
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.				
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)				
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.				
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.				

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DE CAJAMARCA
M.D. [Firma]

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100130810	SET INSTRUMENTAL PARA SUTURA X 5 PIEZAS	UN		03
a). COMPONENTES:				
A 01	01	UND	MAYO-HEGAR PORTA-AGUJA, 16CM	
A 02	01	UND	PINZA DISECC, 1X2 DIENTES, 14.5CM	
A 03	01	UNID	TIJERA BUCK PARA LIGADURAS, RECTA, 14.5 CM	
A 04	01	UNID	MANGO DE BISTURI N° 3, 13 CM	
A 05	01	UNID	METZENBAUM TIJERA, CURVA, 18CM	
A06	01	UNID	ESTUCHE DE ACERO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR LA TOTALIDAD DEL SET.	
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.				
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.				
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).				
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.				
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad				
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable				
h). Certificado de calidad: ISO 13485				
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.				
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE				
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario.				
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)				
Registro sanitario, para instrumental. contendores no requieren.				
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)				
10 años				
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)				
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.				
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)				
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.				
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento el contrato				

Cajamarca 27 de marzo del 2023.


DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
Lic. Enl. Fátima López Ruiz
Esp. Gestión Gerencial
CIP 43767 - NE 12143

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100310144	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA FLEBOTOMIA X 9 PIEZAS	UN		02
a). COMPONENTES:				
A 01	01	UND	SONDA ACANALADA, 14.5CM	
A 02	01	UND	MANGO DE BISTURI NO 3, 13 CM	
A 03	01	UNID	PINZA DISECCION 14.5CM	
A 04	01	UNID	PINZA DISECCION 1X2 DIENTES, 14.5CM	
A 05	01	UNID	KELLY PINZA HEMOSTATICA RECTA, 14.5CM	
A06	01	JUEGO	FLEBOEXTRACTOR NABATOF	
A07	01	UNID	KELLY PINZA HEMOSTATICA CURVA, 14CM	
A08	01	UNID	MAYO-HEGAR PORTA-AGUJA, 14.5CM	
A09	01	UNID	TIJERA METZEMBAUM ROMA, CURVA, 14.5CM	
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.				
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.				
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).				
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.				
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad				
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable				
h). Certificado de calidad: ISO 13485				
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.				
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE				
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario.				
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)				
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.				
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)				
10 años				
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)				
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.				
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)				
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.				
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato				

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
E.E. HOSPITAL REGIONAL CAJAMARCA
E.E. CENTRO QUIRURGICO
CALLE 1001 - 1002

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS INSTRUMENTAL SUB ITEM 34 AL SUB ITEM 48

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD
49.51.0036.0211	Porta aguja Debakey 18cm	UN	5
49.51.0009.3192	Pinza porta aguja Mayo Hegar 15 cm (Medida: 16cm)	UN	10
49.51.0009.0315	Pinza kelly recta 14cm	UN	15
49.51.0009.0024	Pinza Kelly curva 14.5cm (medida: 14 cm.)	UN	20
49.51.0009.0079	Pinza mosquito curva 11cm (medida: 12.5 cm)	UN	20
49.51.0011.0480	Tijera de mayo recta punta aguda/roma 14cm (medida 14.5cm)	UN	20
49.51.0011.0479	Tijera de mayo curva punta aguda/roma 14cm (medida 14.5cm)	UN	20
49.51.0009.0243	Pinza de disección sin diente 14cm (medida 14.5cm)	UN	20
49.51.0009.0579	Pinza de disección con diente 14cm (medida 14.5cm)	UN	6
49.51.0013.1053	JUEGO DE SEPARADORES DE RICHARDSON EASTMAN X 2 PIEZAS (medida figura 1, 26 cm/figura 2, 28cm)	UN	4
49.51.0013.2661	SEPARADOR RICHARDSON 23 cm CON VALVA 47 mm X 21 mm (medida 24cm largo, valva 38x44mm)	UN	4
49.51.0013.0538	ESTILETE X 14 cm (medida: 14.5cm)	UN	4
49.51.0013.4156	CIZALLA PARA CORTAR ALAMBRES 21.5 cm (medida: 23.5cm, angulado 12°. Capacidad de corte hasta 3 mm.)	UN	2
49.51.0013.1224	CIZALLA PARA CORTAR CLAVOS 47 cm (medida: 47cm, Capacidad de corte hasta 5 mm.)	UN	2
49.51.0030.0110	RETRACTOR RECTAL SAWYER 7.5 mm X 29 mm *Modelo: Alan Parks - Separador Rectal de tres palas Medidas: 13.5cm INCLUYE - una valva central de 25 MM X 95 MM dos valvas laterales de(22 MM X 75 MM) + (22 MM X 95 MM)	UN	1
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.			
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.			
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).			
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.			

f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable
h). Certificado de calidad: ISO 13485
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario.
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)
10 años
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.

Cajamarca 27 de marzo del 2023.


DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL INTEGRADO CAJAMARCA
LID. ENT. DARIO TAPIA
LICENCIADO EN ODONTOLOGIA

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100133993	SET INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO PARA CIRUGÍA DE HIPOSPADIAS X 38 PIEZAS	UN		01
a). COMPONENTES:				
A 01	01	UND		TIJERA QUIRÚRGICA DE AVER AGUDA/ROMA RECTA 14.5CM
A 02	01	UND		TIJERA DE DISECCIÓN MAYO-STILLE RECTA 15 CM-CON TC
A 03	01	UND		TIJERA DE DISECCIÓN METZENBAUM CURVA FINA 14,5CM-CON TC
A 04	01	UND		TIJERA IRIS RECTA 11.5CM
A 05	01	UND		TIJERA IRIS CURVA 11.5CM
A06	03	UND		PINZA DE DISECCIÓN ADSON RECTA 12CM
A07	02	UND		PINZA DE DISECCIÓN ADSON CON DIENTE RECTA 12CM
A08	01	UND		PINZA DE DISECCION VASCULAR DE 16 CM, 1.5MM
A09	01	UND		PINZA DE DISECCIÓN 14.5 CM
A10	04	UND		PINZA HEMOSTATICA HALSTEAD-MOSQUITO RECTA 12,5CM
A11	08	UND		PINZA HEMOSTATICA HALSTEAD-MOSQUITO CURVA 12,5CM
A12	04	UND		PINZA DE CAMPO BACKHAUS 8CM
A13	01	UND		TIJERA DE MICRICIRUGIA CURVA DE 12 CM AROX.
A14	01	UND		PORTA-AGUJA CRILLE WOOD 15 CM
A15	01	UND		MANGO DE BISTURI N° 3, 13 CM
A16	01	UND		TUBO DE ASPIRACIÓN FRAZIER 8 CHARR, 19CM
A17	04	UND		PINZA PARA COGER INTESTINO BABY-ALLIS 4X5DIENTE 12CM
A18	01	UND		TJERA DE POTTS ANGULADA 19 CM, CON INSERCIÓN DE CARBURO DE TUNGSTENO Y ACABADO CERÁMICO
A19	01	UND		MICRO PORTA AGUJA CASTRO VIEJO CON TC-RECTA
A20	01	UND		CONTENEDOR DE ALUMINIO (TAPA Y BASE) LIBRE DE POLIMEROS O PLÁSTICOS, PARA MEJOR CICLO DE SECADO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR ADECUADAMENTE LA TOTALIDAD DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO: - CON SISTEMA DE BARRERA TIPO LABERINTO EN ALUMINIO EN LA TAPA, CON EFICIENCIA DE 99.997% O MAYOR. - CON SISTEMA AUTOMÁTICO DE BLOQUEO EN ALUMINIO CON INDICADOR COLOR ROJO. - INCLUYE CESTA EN ACERO INOXIDABLE Y PISO DE SILICONA.
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.				
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.				
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).				
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.				
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad				
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable				
h). Certificado de calidad: ISO 13485				
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.				
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE				
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario.				
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)				
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.				


 DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
 OFICINA GENERAL DE ASISTENCIA TÉCNICA
 12. 2023

GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)
10 años
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.

Cajamarca 27 de marzo del 2023.



DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA
M.D. ENF. JESUS TORO
2023-03-27

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100132712	SET INSTRUMENTAL AO BASICO DE OSTEOSINTESIS PARA GRANDES FRAGMENTOS X 46 PIEZAS	UN		01
a). COMPONENTES:				
A 01	01	UND	AVELLANADOR CON MANGO T PARA CORTICALES 4,0 MM-6,0 MM	
A 02	01	UND	AVELLANADOR PARA TORNILLOS MALEOLARES 4,5 MM,180MM	
A 03	01	UNID	MACHO 4,5 MM-125 MM / 59 MM	
A 04	01	UNID	MACHO 4,5 MM-125 MM / 70 MM	
A 05	01	UNID	MACHO 6,5 MM-200 MM / 25 MM	
A 06	02	UNID	MANGO EN T, PEQUEÑO CON ACOPLAMIENTO	
A 07	01	UNID	GUÍA DE BROCA DOBLE 4,5 MM / 3,2 MM	
A 08	01	UNID	GUÍA DE BROCA DOBLE 6,5 MM / 3,2 MM	
A 09	01	UNID	GUÍA DE BROCA 4,5 MM-3,2MM, DCP	
A 10	01	UNID	VISOR CON PUNTA	
A 11	01	UNID	GUÍA DE BROCA CENTRADO 4,5 MM / 3,2 MM	
A 12	01	UNID	PROTECTOR DE TEJIDOS 3,5 MM	
A 13	01	UNID	PROTECTOR DE TEJIDOS 4,5 / 6,5 MM	
A 14	01	UNID	GUÍA DE BROCA UNIVERSAL 4,5/3,2 MM	
A 15	01	UNID	PIEZA DE DESTORNILLADOR 3,5 MM HEX. 100MM	
A 16	01	UNID	PIEZA DE DESTORNILLADOR 3,5 MM HEX. 165MM	
A 17	01	UNID	DESTORNILLADOR 3,5 MM HEX. 245 MM	
A 18	01	UNID	DESTORNILLADOR 3,5 MM HEX. 300 MM	
A 19	01	UNID	VAINA DE SUJECCIÓN GRANDE	
A 20	01	UNID	MEDIDOR DE PROFUNDIDAD PARA TORNILLOS 110MM	
A 21	01	UNID	GANCHO AGUDO 150 MM	
A 22	01	UNID	GUÍA DE BROCAS PARA TENSOR DE PLACAS	
A 23	01	UNID	TENSOR PARA PLACAS	
A 24	01	UNID	LLAVE DE CARDÁN 11 MM	
A 25	01	UNID	GRIFA PARA PLACAS EN 4,5 MM	
A 26	01	UNID	EXPRIMIDOR PARA PLACAS	
A 27	01	UNID	PLANTILLA PARA CURVAR 4,5MM, 5 AGUJEROS	
A 28	01	UNID	PLANTILLA PARA CURVAR 4,5MM, 7 AGUJEROS	
A 29	01	UNID	PLANTILLA PARA CURVAR 4,5MM, 9 AGUJEROS	
A 30	01	UNID	PLANTILLA PARA CURVAR 4,5MM, 12 AGUJEROS	
A 31	01	UNID	PLANTILLA MALEABLE PARA 3,5MM PLACAS RECTA	
A 32	01	UNID	PLANTILLA MALEABLE PARA 3,5MM PLACAS CURVA	
A 32	01	UNID	PLANTILLA MALEABLE PARA 4,5MM PLACAS RECTA	
A 33	01	UNID	GRIFA PARA PLACAS DE RECONSTRUCCIÓN 3,5 MM / 4,5 MM	
A 34	01	UNID	ALICATE PARA CURVAR PLACAS DE RECONSTRUCCION 3,5-4,5 MM	
A 35	01	UNID	MANGO EN T CON PORTABROCA JACOBS	
A 36	01	UNID	ALICATE PLANO 18 CM	
A 37	01	UNID	PASALAMBRES 45 MM	
A 38	01	UNID	CUCHARILLA CORTANTE VOLKMANN OVAL FIG 0 17CM	
A 39	01	UNID	CUCHARILLA CORTANTE VOLKMANN OVAL FIG 1 17CM	
A 40	01	UNID	CUCHARILLA CORTANTE VOLKMANN OVAL FIG 2 17CM	
A 41	01	UNID	AVELLANADOR CON MANGO T PARA CORTICALES 4,0 MM-6,0 MM	
A 42	01	UNID	PINZA PARA HUESOS VERBRUGGE 240MM	
A 43	01	UNID	SEPARADOR HOHMANN, 8MM, 160MM	

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE
Cajamarca, 15 de Mayo del 2023
Lic. Edilberto Huamani

A44	02	UNID	SEPARADOR HOHMANN, 15MM, 160MM
A45	01	UNID	<p>CONTENEDOR DE ALUMINIO (TAPA Y BASE) LIBRE DE POLIMEROS O PLÁSTICOS, PARA MEJOR CICLO DE SECADO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR ADECUADAMENTE LA TOTALIDAD DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO:</p> <ul style="list-style-type: none"> - CON SISTEMA DE BARRERA TIPO LABERINTO EN ALUMINIO EN LA TAPA, CON EFICIENCIA DE 99.997% O MAYOR. - CON SISTEMA AUTOMÁTICO DE BLOQUEO EN ALUMINIO CON INDICADOR COLOR ROJO. - INCLUYE CESTA EN ACERO INOXIDABLE Y PISO DE SILICONA. <p>b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.</p> <p>c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.</p> <p>d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).</p> <p>e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.</p> <p>f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad</p> <p>g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable</p> <p>h). Certificado de calidad: ISO 13485</p> <p>i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.</p> <p>j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE</p> <p>k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la según corresponda su registro sanitario.</p>
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)			
Registro sanitario, para instrumental. contendores no requieren.			
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)			
10 años			
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)			
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.			
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)			
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.			
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.			

Cajamarca 27 de marzo del 2023.


 DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
 HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
 Gerente General

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100133530	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA HISTERECTOMIA VAGINAL X 74 PIEZAS	UN		01
a). COMPONENTES:				
A 01	01	UND		CANULA YANKAUER 27 CM
A 02	02	UND		MANGO DE BISTURÍ N° 4, 13.5CM
A 03	09	UNID		PINZA DE CAMPO 13CM
A 04	02	UNID		PINZA DE DISECCION 20 CM
A 05	10	UNID		PINZA HEMOSTÁTICA CURVA CRILLE RANKIN 16 CM
A06	04	UNID		PINZA FOERSTER RECTA 25CM
A07	03	UNID		PINZA FOERSTER CURVA 25 CM
A08	02	UNID		PINZA DE DISECCION 20 CM, CON UÑA
A09	01	UNID		PORTA AGUJA MAYO HEGAR 16 CM
A10	02	UNID		PORTA AGUJA MAYO HEGAR 20 CM CON CARBURO DE TUNGSTENO(TC)
A11	01	UNID		PORTA AGUJA HEANEY CURVA 24 CM CON CARBURO DE TUNGSTENO(TC)
A12	01	UNID		TIJERA MAYO RECTA DE 14.5CM
A13	01	UNID		TIJERA MAYO RECTA DE 17 CM CON CARBURO DE TUNGSTENO(TC)
A14	01	UNID		TIJERA METZENBAUM CURVA DE 23 CM CON CARBURO DE TUNGSTENO(TC)
A15	01	UNID		TIJERA METZENBAUM RECTA DE 23 CM CON CARBURO DE TUNGSTENO(TC)
A16	08	UNID		PINZA PEAN HEMOSTATICA CURVA 20 CM
A17	02	UNID		PINZA HEMOSTATICA KOCHERCURVA 20 CM
A18	06	UNID		PINZA ALLIS 5X6 DIENTES 19 CM
A19	02	UNID		PINZA ALLIS 5X6 DIENTES 15 CM
A20	01	UNID		PINZA SCHROEDER 25 CM.
A21	02	UNID		PINZA SCHROEDER 24 CM. 2X2 DIENTES RECTA
A22	01	UNID		PINZA PARA HISTRECTOMIA CLAMP ATRAUMÁTICO SEMI CURVA DE 24.5CM, MANGO DORADO.
A23	01	UNID		PINZA PARA HISTRECTOMIA CLAMP ATRAUMÁTICO CURVA DE 24 CM, MANGO DORADO.
A24	01	UNID		VALVA VAGINAL DE PESO AUVARD 102MMX45MM
A25	01	UNID		VALVA VAGINAL DOYEN DE 85MM X45MM
A26	02	UNID		RETRACTOR DEEVER DE 50MM X 300MM
A27	02	UNID		RETRACTOR DEEVER DE 38MM X 300MM
A28	02	UNID		RETRACTOR MALEABLE RIBBON 50MM X 330MM
A29	02	UNID		RETRACTOR MALEABLE RIBBON 32MM X 330MM
A30	02	UNID		PINZA PARA HISTRECTOMIA HEANEY 2 DIENTES 23 CM.
A30	01	UNID		CONTENEDOR DE ALUMINIO (TAPA Y BASE) LIBRE DE POLIMEROS O PLÁSTICOS, PARA MEJOR CICLO DE SECADO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR ADECUADAMENTE LA TOTALIDAD DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO: - CON SISTEMA DE BARRERA TIPO LABERINTO EN ALUMINIO EN LA TAPA, CON EFICIENCIA DE 99.997% O MAYOR. - CON SISTEMA AUTOMÁTICO DE BLOQUEO EN ALUMINIO CON INDICADOR COLOR ROJO. - INCLUYE CESTA EN ACERO INOXIDABLE Y PISO DE SILICONA.
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.				
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.				
d). Todas las superficies del instrumento deben estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).				
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATIL.				
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad				
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable				
h). Certificado de calidad: ISO 13485				

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCTOR CAJAMARCA
Lto. ENT. N° 1010 (Sala 1012)
Calle 28 de Julio N° 1010
Cajamarca - Peru

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100133124	SET INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO PARA CIRUGÍA DE HIPOSPADIAS X 57 PIEZAS	UN		01
a). COMPONENTES:				
A 01	01	UND		RETRACTOR TIPO DAVI BOYLE
A 02	05	UND		DEPRESORES PARA DAVIS BOYLE
A 03	01	UNID		GUBIA ANGULADA 27 CM X 15MM
A 04	01	UNID		SEPARADOR DE MASTOIDES 20 CM 4 X4 DIENTES AGUDOS
A 05	01	UNID		PINZA GUBIA PARA HUESOS ARTICULADO 18 CMX 5MM
A06	01	UNID		PINZA PARA CORTAR HUESO ARTICULADA
A07	01	UNID		PINZA DISECCIÓN DE ANILLO, SINGLEY-TUTTLE 18 CM
A08	05	UNID		DILATADORES DE URETRA-GUYON DIFERENTES DIAMETROS DE 8 CHARR HASTA 12 CHARR
A09	03	UNID		DILATADORES DE URETRA-GUYON DIFERENTES DIAMETROS DE 14,16 Y 18 CHARR
A10	01	UNID		MARTILLO DE 400 A 500 GRAMOS X 25 CM APROX.
A11	01	UNID		PORTA AGUJAMYO HEGAR DE 18 CM, CON INSERCIÓN DE CARBURO DE TUNGSTENO(TC)
A12	01	UNID		PORTA AGUJA CURVA DE 20 CM, CON INSERCIÓN DE CARBURO DE TUNGSTENO(TC)
A13	01	UNID		PINZA DE DISECCIÓN VASCULAR DE 2MM POR 20 CM
A14	01	UNID		TJERA DE POTTS ANGULADA 19 CM, CON INSERCIÓN DE CARBURO DE TUNGSTENO Y ACABADO CERÁMICO
A15	02	UNID		PINZA KELLY RECTA DE 14CM
A16	04	UNID		PINZA KELLY CURVA DE 14CM
A17	02	UNID		PINZA HEMOSTATICA HALSTEAD-MOSQUITO RECTA 12,5CM
A18	04	UNID		PINZA HEMOSTATICA HALSTEAD-MOSQUITO CURVA 12,5CM
A19	06	UNID		PINZA DE CAMPO BACKHAUS 13 CM
A20	01	UNID		TJERA QUIRÚRGICA DEEVER AGUDA/ROMA RECTA 14.5CM
A21	01	UNID		TJERA DE DISECCIÓN MAYO-STILLE RECTA 17 CM-CON TC
A22	01	UNID		TJERA DE DISECCIÓN METZENBAUM CURVA 18 CM-CON TC
A23	02	UNID		PINZA DE DISECCIÓN ADSON RECTA 12CM
A24	02	UNID		PINZA DE DISECCIÓN ADSON CON DIENTE RECTA 12CM
A25	01	UNID		TUBO DE ASPIRACIÓN FRAZIER 12 CHARR, 19CM
A26	04	UNID		PINZA PARA COGER INTESTINO BABY-ALLIS 4X5DIENTE 14CM
A27	01	UNID		PINZA DE DISECCIÓN 16 CM
A28	01	UNID		PINZA DE DISECCIÓN 16 CM, CON DIENTE
A29	01	UNID		RETRACTOR AUTOESTÁTICO
A30	01	UNID		CONTENEDOR DE ALUMINIO (TAPA Y BASE) LIBRE DE POLIMEROS O PLÁSTICOS, PARA MEJOR CICLO DE SECADO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR ADECUADAMENTE LA TOTALIDAD DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO: - CON SISTEMA DE BARRERA TIPO LABERINTO EN ALUMINIO EN LA TAPA, CON EFICIENCIA DE 99.997% O MAYOR. - CON SISTEMA AUTOMÁTICO DE BLOQUEO EN ALUMINIO CON INDICADOR COLOR ROJO. - INCLUYE CESTA EN ACERO INOXIDABLE Y PISO DE SILICONA.
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.				
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.				

d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable
h). Certificado de calidad: ISO 13485
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE
k). IDENTIFICACIÓN. Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia, según corresponda su registro sanitario.
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)
Registro sanitario, para instrumental. contendores no requieren.
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)
10 años
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.

Cajamarca 27 de marzo del 2023.


DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
LIC. ENI. ALICIA GARCIA
Cajamarca - Perú

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

NOMBRE: PERFORADOR ELECTRICO QUIRURGICO
CÓDIGO SIGA: 532290970001

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

UNIDAD FUNCIONAL	: CENTRO QUIRÚRGICO - TRAUMATOLOGIA
(Servicio)PACIENTES	: NIÑOS Y ADULTOS

DEFINICION FUNCIONAL

PARA USO EN TRATAMIENTO QUIRURGICO DE LAS FRACTURAS (PERFORACION Y/O COLOCACION DE TORNILLOS, AGUJAS O CLAVOS EN TEJIDO OSEO, PERFORACION DE TEJIDO OSEO PARA OSTEOSINTESIS)

REQUERIMIENTOS TECNICOS MINIMOS

A GENERALES

- A01 SUMINISTRO DE ENERGIA CON BATERIA RECARGABLE.
A02 CON DISPOSITIVO DE BLOQUEO QUE IMPIDA LA MARCHA DE FORMA INADVERTIDA
A03 ESTERILIZABLE EN AUTOCLAVE (VAPOR)
A04 ACCESORIOS INTERCAMBIABLES
A05 CON ACOPLAMIENTO EXTERNO DE LA BATERIA
A06 PESO DEL EQUIPO INCLUIDO LA BATERIA: 1660 GRAMOS
A07 CON SISTEMA DE BATERIA, MOTOR Y TARJETA ELECTRONICA EN UNA SOLA UNIDAD

B COMPONENTES

PERFORADOR

- B01 CONTROL DE VELOCIDAD EN EL MANGO DEL PERFORADOR
B02 MAXIMO TORQUE: MAYOR O IGUAL A 4.5 Nm
B03 VELOCIDAD DE OPERACIÓN: DE 0 A 1000 RPM O MAS
B04 CON CAMBIO DEL SENTIDO DE GIRO EN EL PERFORADOR

CARGADOR DE BATERIA

- B05 QUE PERMITA CARGAR DOS O MAS BATERIAS SIMULTANEAMENTE

C ACCESORIOS

- C01 MANDRILL CON LLAVE TIPO JACOBS
C02 ADITAMIENTO DE ANCLAJE RAPIDO TIPO AO
C03 ADITAMIENTO DE ANCLAJE RAPIDO PARA AGUJAS DE KIRSCHNER
C04 ADITAMIENTO PARA ESCAREADO ACETABULAR
C05 JUEGO COMPLETO DE BROCAS DE DIFERENTES TAMAÑOS
C06 CONTENEDOR PARA ESTERILIZACION DEL EQUIPO
C07 01 BATERIA RECARGABLE ADICIONAL

D REQUERIMIENTO DE ENERGIA

- D01 SUMINISTRO DE ENERGÍA: 100 – 240 VAC / 50 – 60 HZ.

REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)

Registro sanitario, para instrumental. contendores no requieren.

GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)

10 años-BAJO CONDICIONES NORMALES-GARANTÍA EXTENDIDA

REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)

Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.

LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)

Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.

Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

Firma: Área Usuaria
(Unidad que Solicita el pedido)

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCTOR CAJAMARCA

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS INSTRUMENTAL SUB ITEM 50 AL SUB ITEM 64

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD
49.51.0044.0004	SEPARADOR RICHARDSON 25 cm (4 UNIDADES DE CADA TAMAÑO 28X20MM; 36X28MM; 52MMX22MM)24-25CM DE LARGO.	UN	12
49.51.0013.1487	SEPARADOR DEEVER 30 cm X 50 mm	UN	02
49.51.0013.0956	SEPARADOR DEEVER 18 cm (8MM X 170MM)	UN	02
49.51.0013.1302	SEPARADOR DEEVER 19 cm (15MM X 170MM)	UN	02
49.51.0013.3379	SEPARADOR GOSSET 35 mm X 63 mm X 160 mm (APERTURA 140MM, VALVAS 64MM X 26MM)	UN	01
49.51.0013.2488	SEPARADOR BALFOUR 9 cm (BABY)	UN	01
49.51.0013.0778	SEPARADOR COSTAL FINOCHIETTO-BABY 18 mm X 20 mm X 80 mm	UN	01
49.51.0044.0005	SEPARADOR GOSSET MEDIANO (APERTURA 140MM, VALVAS 64MM X 26MM)	UN	01
49.51.0009.1219	PINZA INTESTINAL MAYO - ROBSON RECTA 26 cm (25CM - 26 CM)	UN	02
49.51.0009.1220	PINZA INTESTINAL MAYO - ROBSON CURVA 26 cm (25CM - 26 CM)	UN	02
49.70.0002.0685	SET DE CUBETAS DE ACERO QUIRURGICO REDONDAS X 3 PIEZAS - 01 LAVATORIO 6 LITROS, DIAMETRO Ø300mm, ALTO 120mm. - 01 LAVATORIO 3 LITROS, DIAMETRO Ø240mm, ALTO 95mm. - 01 BOLO 0.4 LITROS, DIAMETRO Ø110mm, ALTO 55mm.	UN	10
49.70.0002.0271	RIÑONERA DE ACERO QUIRURGICO TAMAÑO GRANDE	UN	25
49.51.0034.0051	VALVA MALEABLE RIBBON 17 mm X 20 mm	UN	04
49.51.0030.0026	RETRACTOR RIBBON MALEABLE PEDIATRICO 5/8 in X 8 in (NEONATAL 6MM X 20 CM)	UN	04
49.51.0034.0011	VALVA MALEABLE 33 mm X 50 mm	UN	04
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.			
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.			
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).			
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.			
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad			
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable			
h). Certificado de calidad: ISO 13485			
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.			
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE			

49.51.0044.0005	SEPARADOR GOSSET MEDIANO (APERTURA 100MM)	UN	01
-----------------	--	----	----

k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario.
REGLEMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)
10 años
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
Firma: [Firma manuscrita]
CARGO: DIRECTOR GENERAL
[Firma manuscrita]

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100134347	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA CIRUGIA DE LABIO X 32 PIEZAS	UN		01
a). COMPONENTES:				
A 01	01	UND		MANGO DE BISTURI N°7, CORTO
A 02	01	UND		PINZA DE DISECCIÓN DE 14.5CM
A 03	01	UNID		PINZA ADSON CON DIENTES 12CM
A 04	01	UNID		PINZA ADSON SIN DIENTES 12CM
A 05	01	UNID		PINZA ADSON BROWN 7X7 DIENTES
A06	01	UNID		TIJERA METZENBAUM 14.5CM CON INSERCIÓN DE CABURO DE TUNGSTENO (MANGO DORADO)
A07	01	UNID		TIJERA GOLDMAN FOX 13CM CURVA CON INSERCIÓN DE CABURO DE TUNGSTENO (MANGO DORADO)
A08	01	UNID		TIJERA IRIS ANGULADA 11.5CM
A09	01	UNID		TIJERA DE POTTS ANGULADA 19 CM, CON INSERCIÓN DE CARBURO DE TUNGSTENO Y ACABADO CERÁMICO
A10	01	UNID		TIJERA DE MAYO CURVA DE 14.5CM
A11	06	UNID		PINZA HEMOSTATICA HALSTEAD-MOSQUITO CURVA MICRO
A12	04	UNID		PINZA DE CAMPO BACKHAUS 11 CM
A13	02	UNID		PORTA-AGUJA CRILLE WOOD BABY15 CM
A14	04	UNID		PINZAS ALLIS 15 CM 4X5 DIENTES
A15	01	UNID		RETRACTOR DOBLE GANCHO ROMO ALAR 20CM COTTLE
A16	02	UNID		RETRACTOR DOBLE GANCHO AGUDO 10MM ANCHO, 16 CM LARGO
A17	01	UNID		SEPARADOR SEN MILLER BABY AGUDO
A18	01	UNID		SEPARADOR SEN MILLER AGUDO
A19	01	UNID		CANULA DE ASPIRACIÓN FRAZIER 8 FRENCH, POR 19 CM
A20	01	UNID		CONTENEDOR DE ALUMINIO (TAPA Y BASE) LIBRE DE POLIMEROS O PLÁSTICOS, PARA MEJOR CICLO DE SECADO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR ADECUADAMENTE LA TOTALIDAD DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO: - CON SISTEMA DE BARRERA TIPO LABERINTO EN ALUMINIO EN LA TAPA, CON EFICIENCIA DE 99.997% O MAYOR. - CON SISTEMA AUTOMÁTICO DE BLOQUEO EN ALUMINIO CON INDICADOR COLOR ROJO. - INCLUYE CESTA EN ACERO INOXIDABLE Y PISO DE SILICONA.
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.				
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.				
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).				
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.				
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad				
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable				
h). Certificado de calidad: ISO 13485				
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.				
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE				
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la según corresponda su registro sanitario.				

REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)
10 años
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
+ 051 94 222 2222
LIG. Enf. Respir. 1012
Lic. Carlos C. C. C.
051 94 222 2222

Firma: Área Usuaría

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100130909	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO PARA BANDEJA DE PALADAR X 21 PIEZAS	UN		01
a). COMPONENTES:				
A 01	01	UND	ABREBOCA DINGMANN COMPLETO	
A 02	01	UND	BAJALENGUA CON MAGO DE 14.5CM-TOBOLD	
A 03	01	UNID	PERIOTOTOMO FARABEUF CURVO 15CM	
A 04	01	UNID	PERIOTOTOMO FARABEUF RECTO 15 CM	
A 05	01	UNID	PINZA DISSECCIÓN ANGULADA 17.5 CM, CON INSERCIÓN DE CARBURO DE TUNGSTENO-CUSHING	
A06	01	UNID	PINZA DE DISECCIÓN VASCULAR ANGULADA 16CM, 2MM.	
A07	01	UNID	PINZA DE DISECCIÓN 14.5 CM	
A08	01	UNID	TIJERA MAYO RECTA 17 CM	
A09	01	UNID	TIJERA IRIS RECTA DE 11.5CM, CON INSERCIÓN DE CARBURO DE TUNGSTENO.	
A10	01	UNID	TIJERA IRIS CURVA DE 11.5CM, CON INSERCIÓN DE CARBURO DE TUNGSTENO.	
A11	02	UNID	PINZAS KELLY RECTA 14 CM	
A12	02	UNID	PINZAS KELLY CURVA 14 CM	
A13	02	UNID	PINZA KOCHER 16 CM	
A14	01	UNID	PORTA-AGUJA CRILLE WOOD 15 CM	
A15	01	UNID	MANGO DE BISTURI N° 7, 16.5 CM	
A16	01	UNID	TUBO DE ASPIRACIÓN ANDREW PYNCHON CURVA DE 23.5 CM	
A17	01	UNID	TIJERA DE POTTS ANGULADA 19 CM, CON INSERCIÓN DE CARBURO DE TUNGSTENO Y ACABADO CERÁMICO	
A18	01	UNID	PORTA AGUJA MAYO HEGAR 20CM, CON INSERCIÓN DE CARBURO DE TUNGSTENO	
A19	01	UNID	CONTENEDOR DE ALUMINIO (TAPA Y BASE) LIBRE DE POLIMEROS O PLÁSTICOS, PARA MEJOR CICLO DE SECADO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR ADECUADAMENTE LA TOTALIDAD DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO: - CON SISTEMA DE BARRERA TIPO LABERINTO EN ALUMINIO EN LA TAPA, CON EFICIENCIA DE 99.997% O MAYOR. - CON SISTEMA AUTOMÁTICO DE BLOQUEO EN ALUMINIO CON INDICADOR COLOR ROJO. - INCLUYE CESTA EN ACERO INOXIDABLE Y PISO DE SILICONA.	
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.				
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.				
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).				
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.				
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad				
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable				
h). Certificado de calidad: ISO 13485				
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.				
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE				

k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la según corresponda su registro sanitario.
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)
10 años
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
Cajamarca, 27 de marzo del 2023

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
Cajamarca, 27 de marzo del 2023

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100132456	SET INSTRUMENTAL PARA GINECOLOGIA Y OBSTETRICIA X 70 PIEZAS	UN		01
a). COMPONENTES:				
A 01	08	UND		Pinzas mosquito curva 12.5 cm
A 02	10	UND		Valvas Doyen largas 11.5cm x 4.5cm
A 03	10	UNID		Pinzas Foester rectas largas 25 cm
A 04	10	UNID		Pinzas Foester curvas largas 25 cm
A 05	10	UNID		Pinzas bozeman curvas largas 26 cm
A 06	10	UNID		Pinzas Kelly rectas medianas 16 cm
A 07	10	UNID		Pinzas Kelly rectas pequeñas 14 cm
A 08	02	UNID		Histerómetros maleables 32 cm
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.				
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.				
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).				
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.				
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad				
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable				
h). Certificado de calidad: ISO 13485				
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.				
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE				
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario.				
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)				
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.				
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)				
10 años				
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)				
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.				
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)				
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.				
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.				

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
C.A. ENT. ASISTENCIAL
C.A. ENT. ASISTENCIAL

Firma: Área Usaria

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100130533	SET INSTRUMENTAL PARA GINECOLOGIA Y OBSTETRICIA X 52 PIEZAS	UN		02
a). COMPONENTES:				
A 01	05	UND	Pinzas Kelly curvas medianas 16 cm	
A 02	05	UND	Pinzas Kelly curvas pequeñas 14 cm	
A 03	05	UNID	Tijeras tipo Mayo rectas 14.5 cm	
A 04	04	UNID	Tijeras tipo Mayo rectas 23 cm	
A 05	05	UNID	Tijeras tipo Metzenbaum curva 18 cm	
A06	03	UNID	Pinzas porta agujas 14 cm	
A07	03	UNID	Pinzas porta agujas 24 cm	
A08	03	UNID	Pinzas porta agujas 18 cm	
A09	03	UNID	Pinzas disección sin diente 16 cm	
A10	03	UNID	Pinzas disección con diente 16 cm	
A11	03	UNID	Pinzas disección sin diente 20 cm	
A12	03	UNID	Pinzas disección con diente 20 cm	
A13	04	UNID	Legras puerperales wallich	
A14	01	UNID	Sets de dilatares de Hegar	
A15	02	UNID	Histerómetros maleables 32 cm	
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.				
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.				
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).				
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.				
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad				
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable				
h). Certificado de calidad: ISO 13485				
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.				
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE				
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario.				
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)				
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.				
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)				
10 años				
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)				
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.				
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)				
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.				
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.				

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
Firma: [Firma manuscrita]
[Sello circular]

Firma: Área Usaria

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION		UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100133141	SET INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO PARA ASPIRACIÓN ENDOUTERINA (AMEU) X 15 PIEZAS		UN		12
a). COMPONENTES:					
A 01	01	UND	ASPIRADOR DE PLÁSTICO GRADO MÉDICO, PARA ASPIRACIÓN MANUAL ENDOUTERINA (JERINGA)		
A 02	01	UND	CÁNULA TIPO KARMAN N° 04		
A 03	01	UNID	CÁNULA TIPO KARMAN N° 05		
A 04	01	UNID	CÁNULA TIPO KARMAN N° 06		
A 05	01	UNID	CÁNULA TIPO KARMAN N° 07		
A 06	01	UNID	CÁNULA TIPO KARMAN N° 08		
A 07	01	UNID	CÁNULA TIPO KARMAN N° 09		
A 08	01	UNID	CÁNULA TIPO KARMAN N° 10		
A 09	01	UNID	CÁNULA TIPO KARMAN N° 12		
A 10	05	UNID	DILATADORES DENISTON DIFERENTES MEDIDAS		
A 11	01	UNID	EXTENSOR DE AGUJA(ACCESORIO)		
<ul style="list-style-type: none">• 24 pulgadas de Hg (mercurio) / 609,6 mm de mercurio (en vacío) como mínimo. Sometido a prueba para mantener el vacío durante treinta minutos como mínimo.• Para extraer la camisa de la válvula, se debe abrir la caja abisagrada de la válvula.• Diseño de doble cierre que permite crear el vacío antes de empezar el procedimiento.• La camisa de la válvula proporciona un medio de flujo transparente.• Los Aspiradores se pueden armar, cargar, y estar listos para su utilización treinta minutos antes del procedimiento sin que pierdan el vacío.• Los Aspiradores se empaquetan individualmente y llevan una etiqueta con el número de Lote y fecha de caducidad impresos					
Los Aspiradores se pueden:					
<ul style="list-style-type: none">• Hervir y esterilizar por autoclave de vapor a 250° F ó 121° C; esterilizar con un sistema STERRAD 100S, y• Esterilizar por métodos fríos normales (Cidex®, Cidex OPA; soluciones de cloro al 0.5%, Sporox® II)					
<ul style="list-style-type: none">• Los aspiradores pasa satisfactoriamente 100 ciclos de esterilización de alto nivel (HLD), o de esterilización en pruebas de laboratorio.• Los Aspiradores se pueden utilizar entre 25 y 50 veces como mínimo en circunstancias de utilización y mantenimiento normales• El proceso de fabricación incluye procedimientos de garantía de calidad y planes de inspección documentados y rigurosos.• El fabricante retiene una cantidad suficiente de muestras de cada lote enviado para completar las pruebas de conformidad por un periodo de un año a partir de la fecha de caducidad impresa.					
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)					
Registro sanitario.					
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)					
05 años					
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)					
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.					
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)					
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.					
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.					

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
Jefe, ENI, HUGO LUIS ROSA
E.S. MARIA GUERRA

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100132799	SET INSTRUMENTAL PARA EXAMEN GINECOLOGICO X 89 PIEZAS	UN		01
a). COMPONENTES:				
A 01	06	UND	Cubetas grandes 35 x 20 x15cm, CON TAPA.	
A 02	04	UND	Cubetas medianas 30x 20 x 10 cm, CON TAPA.	
A 03	04	UNID	Estuche de 210x100x50mm Acero inoxidable para sutura.	
A 04	04	UNID	Estuche de 210x100x50mm Acero inoxidable para curación.	
A 05	06	UNID	Espéculos medianos grave 95x35mm	
A06	02	UNID	Espéculos virginales Pederson 75x13mm	
A07	06	UNID	Espéculos grandes grave 115x35mm	
A08	05	UNID	Pinzas Foester rectas largas 25 cm	
A09	06	UNID	Pinzas Foester curvas largas 25 cm	
A10	06	UNID	Pinzas Erina Pozzi largas 25 cm	
A11	06	UNID	Pinzas mosquito 12.5cm	
A12	06	UNID	Pinzas porta aguja mediano 16 cm	
A13	06	UNID	Mangos de bisturí n°4, 13.5cm	
A14	06	UNID	Tijeras de Mayo mediano recta 17cm	
A15	06	UNID	Pinzas Kelly mediano curva 16 cm	
A16	02	UNID	Pinza de biopsia de cérvix tipo Baby Tishler largas, mago dorado y tornillo de fijación Mordida de 7mm x 3mm	
A17	02	UNID	Pinzas de biopsia de cérvix tipo Tishler morgan, mago dorado y tornillo de fijación. Mordida de 4.2mm x 2.3mm	
A18	04	UNID	Curetas de Novak 4mm, 25cm	
A19	02	UNID	Pinza para retiro de cuerpos extraños Mthieu 28cm	
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.				
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.				
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).				
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.				
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad				
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable				
h). Certificado de calidad: ISO 13485				
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.				
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE				
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario.				
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)				
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.				
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)				
10 años				
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)				
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.				
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)				
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.				
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.				

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
LIC. ESP. EN C/O TONIO PALLA
C/O Centro Quirúrgico
C/O 45001 - 001234

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100131232	SET INSTRUMENTAL PARA EMERGENCIAS MEDICAS X 84 PIEZAS	UN		02
a). COMPONENTES:				
A 01	10	UND	PINZAS MOSQUITO CURVA 12.5CM	
A 02	10	UND	PINZA KELLY CURVA 14 CM	
A 03	10	UNID	PINZA KELLY RECTA 14 CM	
A 04	07	UNID	PINZA DISECCION CON UÑA 14.5 CM	
A 05	08	UNID	PINZA DISECCION SIN UÑA 14.5 CM	
A06	10	UNID	PORTA AGUJA 14 CM	
A07	11	UNID	TIJERA RECTA 14.5CM	
A08	05	UNID	PINZA PEAN 16 CM	
A09	05	UNID	MANGO DE BISTURI N°03, 13 CM	
A10	03	UNID	PINZA KOCHER RECTA 20 CM	
A11	03	UNID	PINZA KOCHER CURVA 20 CM	
A12	02	UNID	SEPARADORES PEQUEÑOS, TIPO SEN MILLER	
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.				
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.				
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).				
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.				
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad				
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable				
h). Certificado de calidad: ISO 13485				
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.				
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE				
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario.				
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)				
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.				
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)				
10 años				
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)				
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.				
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)				
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.				
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.				

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
LIG. ENT. HOSPITAL
LIG. ENT. HOSPITAL
LIG. ENT. HOSPITAL

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100133736	SET INSTRUMENTAL DE CURACIONES X 15 PIEZAS	UN		1
a). COMPONENTES:				
A 01	01	UND	PINZA CRAFOORD 24 CM	
A 02	01	UND	PINZA KELLY 19 CM	
A 03	01	UNID	PINZA DESJARDIN 21 CM-CISTICA	
A 04	01	UNID	PINZA NEGUS 19 CM-CISTICA	
A 05	01	UNID	PINZA LAHEY 19 CM-CISTICA	
A06	01	UNID	PINZA MIXTER 19 CM-CISTICA	
A07	03	UNID	PINZA DE DISECCIÓN CON UÑA DE 20 CM	
A08	01	UNID	PORTA AGUJA MAYO HEGAR 20 CM	
A09	01	UNID	TIJERA MAYO 14.5CM	
A10	01	UNID	PINZA KOCHER CURVA DE 24 CM	
A11	01	UNID	PINZA KOCHER CURVA DE 20 CM	
A12	02	UNID	TIJER MAYO DE 17 CM, CURVA	
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.				
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, amónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.				
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).				
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.				
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad				
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable				
h). Certificado de calidad: ISO 13485				
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.				
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE				
k). IDENTIFICACIÓN. Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario.				
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)				
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.				
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)				
10 años				
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)				
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.				
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)				
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.				
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.				

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
Lic. Enl. MARIA TERESA
Especialista Generalista

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100132351	SET INSTRUMENTAL PARA PEQUEÑAS INTERVENCIONES QUIRURGICAS X 37 PIEZAS	UN		01
a). COMPONENTES:				
A 01	02	UND	MANGO PARA BIOPSIA DE PIEL	
A 02	02	UND	PUNCH DE BIOPSIA DE 3MM	
A 03	02	UNID	PUNCH DE BIOPSIA DE 4MM	
A 04	02	UNID	PUNCH DE BIOPSIA DE 5MM	
A 05	02	UNID	PUNCH DE BIOPSIA DE 6MM	
A06	02	UNID	PUNCH DE BIOPSIA DE 7MM	
A07	02	UNID	PUNCH DE BIOPSIA DE 8MM	
A08	01	UNID	PINZAS DE ANILLO FOESTER RECTA 20 CM	
A09	01	UNID	PINZAS DE ANILLO FOESTER RECTA 25 CM	
A10	01	UNID	PINZAS DE ANILLO FOESTER CURVA 25	
A11	01	UNID	PORTA AGUJA 24 CM	
A12	03	UNID	PINZA KELLY CURVA 14 CM	
A13	01	UNID	CURETA NOVAK CON MADRIL 4MM	
A14	01	UNID	TIJERA MAYO CURVA 23 CM	
A15	01	UNID	PINZA DE DISECCIÓN SIN UÑA DE 16 CM	
A16	01	UNID	PINZA HEMOSTÁTICA PEAN DE 18 CM	
A17	01	UNID	TIJERA RECTA 14.5CM	
A18	01	UNID	PINZA DE DISECCIÓN CON UÑA 16 CM	
A19	01	UNID	PINZA KOCHER 18CM	
A20	03	UNID	PINZA DE BIOPSIA DE CÉRVIX TIPO BABY TISHLER LARGAS, MANGO DORADO Y TORNILLO DE FIJACIÓN	
A21	03	UNID	PINZAS DE BIOPSIA DE CÉRVIX TIPO TISHLER MORGAN, MANGO DORADO Y TORNILLO DE FIJACIÓN.	
A22	03	UNID	SEPARADOR SEN MILLER	
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.				
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.				
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).				
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.				
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad				
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable				
h). Certificado de calidad: ISO 13485				
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.				
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE				
k). IDENTIFICACIÓN. Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario.				
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)				
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.				
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)				
10 años				
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)				
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.				
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)				
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.				
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.				

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
Lic. EN. PABLO RUBEN PAIZ
LUGAR DE FIRMA
CEP 42747 - RE 12145

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100134247	SET INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO DE CIRUGÍA DE CABEZA Y CUELLO X 54 PIEZAS	UN		01
a). COMPONENTES:				
A 01	01	UND	Porta aguja 18 CM, con inserción de carburo de tungsteno	
A 02	02	UND	Pinza de disección c/u 14 cm	
A 03	02	UNID	Pinza de disección s/u 14.5 cm	
A 04	01	UNID	Mangos De bisturi N°7 16.5 cm	
A 05	01	UNID	Mangos bisturi N° 3, 13 cm	
A06	01	UNID	Tijera de mayo curva 14.5 cm	
A07	01	UNID	Tijera Metzgerbaun curva 14.5 cm	
A08	01	UNID	Separador Farabeuf 12 cm	
A09	12	UNID	Pinza Kelly Curva 14 cm	
A10	02	UNID	Pinza baby mixer 14 cm	
A11	06	UNID	Pinza mosquito curva 12.5 cm	
A12	10	UNID	Pinza mosquito-HARTMANN curva 10 cm	
A13	05	UNID	Pinza pean curva 16 cm	
A14	01	UNID	Pinza Kocher curva 18cm	
A15	01	UNID	Porta aguja 18 CM	
A16	02	UNID	Pinza allis de 15 cm 5 x 6 dientes	
A17	05	UNID	Pinzas backhaus 15cm	
A18	01	UNID	CONTENEDOR DE ALUMINIO (TAPA Y BASE) LIBRE DE POLIMEROS O PLÁSTICOS, PARA MEJOR CICLO DE SECADO CON CAPACIDAD DE ALBERGAR ADECUADAMENTE LA TOTALIDAD DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO: - CON SISTEMA DE BARRERA TIPO LABERINTO EN ALUMINIO EN LA TAPA, CON EFICIENCIA DE 99.997% O MAYOR. - CON SISTEMA AUTOMÁTICO DE BLOQUEO EN ALUMINIO CON INDICADOR COLOR ROJO. - INCLUYE CESTA EN ACERO INOXIDABLE Y PISO DE SILICONA.	
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.				
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.				
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).				
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.				
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad				
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable				
h). Certificado de calidad: ISO 13485				
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.				
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE				
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario.				
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)				
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.				
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)				
10 años				
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)				
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.				
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)				
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.				
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.				

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100131785	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO DE CURACIONES X 25 PIEZAS	UN		23
a). COMPONENTES:				
A 01	01	UND	TIJERA DE MAYO RECTA 14.5	
A 02	01	UND	PORTA AGUJAS MAYO HEGAR 14CM	
A 03	01	UNID	PINZA DE DISECCION RECTA CON DIENTE 1X2 DE 14.5CM	
A 04	01	UNID	PINZA DE DISECCION SIN DIENTE 14.5 CM	
A 05	01	UNID	TIJERA METZEMBAU RECTA 14.5 CM	
A06	01	UNID	TIJERA METZEMBAU CURVA DE 18 CM	
A07	01	UNID	PINZA MOSQUITO RECTA SIN DIENTE 12.5CM	
A08	01	UNID	PINZA MOSQUITO CURVA 12.5CM	
A09	01	UNID	MANGO DE BISTURI N°3-13cm	
A10	01	UNID	MANGO DE BISTURI N°4-13.5cm	
A11	01	UNID	MANGO DE BISTURI N°7,16.5cm	
A12	01	UNID	TIJERA IRIS RECTA 11.5 CM	
A13	01	UNID	TIJERA DE IRIS CURVA 11.5CM	
A14	01	UNID	PINZA KELLY RECTA 14 CM	
A15	01	UNID	PINZA KELLY CURVA 14 CM	
A16	01	UNID	PINZA ROCHESTER PEAN RECTA 18CM	
A17	01	UNID	PINZA PEAN CURVA DE 18 CM	
A18	01	UNID	PINZA BACKHAUS 13 CM	
A19	01	UNID	SONDA ACANALADA 14CM	
A20	01	UNID	ESTILETE ABOTONADO 2MM X 14.5CM	
A21	01	UNID	CAJA DE ACERO INOXIDABLE 21CM X 10 CM X 5 CM	
A22	01	UNID	JUEGO DE RIÑONERAS DE 20, 25 Y 27.5 CM	
A23	01	UNID	PINZA DE ADSON CON DIENTE 12CM	
A24	01	UNID	PINZA DE ADSON SIN DIENTE 12CM	
A25	01	UNID	LAVATORIO DE ACERO INOXIDABLE 300MM DIAMETRO X 120 MM ALTO	
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.				
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, amónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.				
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).				
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.				
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad				
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable				
h). Certificado de calidad: ISO 13485				
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.				
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE				
k). IDENTIFICACIÓN. Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario.				
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)				
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.				
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)				
10 años				
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)				
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.				
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)				
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.				
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.				

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
Lic. Enf. Piedad Ruiz
Esp. Salud Pública
C.C.P. 55727 - HE 15103

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL OCCIDENTE CAJAMARCA

Firma: Área Usuaría

(Unidad que Solicita el pedido)

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
495100132069	SET INSTRUMENTAL PARA EXAMEN GINECOLOGICO X 11 PIEZAS	UN		5
a). COMPONENTES:				
A 01	03	UND	BOLO DE ACERO INOXIDABLE DE 150 DIAMETRO X 75MM DE ALTO	
A 02	01	UND	PINZA DE BIOPSIA DE CÉRVIX TIPO BABY TISHLER LARGAS, MAGO DORADO Y TORNILLO DE FIJACIÓN	
A 03	01	UND	PINZAS DE BIOPSIA DE CÉRVIX TIPO TISHLER MORGAN, MAGO DORADO Y TORNILLO DE FIJACIÓN.	
A 04	01	UND	CURETAS NOVAK 4MM	
A 05	01	UND	PINZAS BOZEMAN CURV DE 26 CM	
A 06	01	UND	SEPARADORES MIXTOS PEQUEÑOS	
A 07	03	UND	SEPARADORES MIXTOS MEDIANOS	
b). El instrumento debe estar libre de poros, rayas, fisuras, restos de grasas, residuos del proceso de desgaste y pulidos del instrumento.				
c). Los acabados deben ser de terminales libres de imperfecciones, amónicos al diseño del instrumento, los ranurados o bordes de las bocas de las pinzas no deben engancharse, ni rasgar.				
d). Todas las superficies del instrumento deberán estar pulidas a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).				
e). Tipo de pulido debe ser SATINADO O MATE.				
f). EMPAQUE: bolsa de polietileno de baja densidad				
g). MATERIAL: Acero inoxidable reusable autoclavable				
h). Certificado de calidad: ISO 13485				
i). Documento que indique claramente el País de fabricación de los instrumentales quirúrgicos debidamente codificado.				
j). Certificado de manufactura: Directiva 93/42/CEE				
k). IDENTIFICACIÓN, Cada instrumental debe traer grabado en su superficie desde fábrica Símbolo de la comunidad europea o similar, Marca, Codificación del modelo, Material con el que está fabricado, la Procedencia "Made in" ejemplo (Made in USA, Made in Germany, Made in Polonia, etc), según corresponda su registro sanitario.				
REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)				
Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.				
GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)				
10 años				
REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)				
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.				
LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)				
Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.				
Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.				

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
MIG. ENL. ALICIA TOPAL PAIZ
C.E.S. GUSTAVO GARCIA VILA
DEF. MEDIC. AL. CALVO

Firma: Área Usaria

(Unidad que Solicita el pedido)

CODIGO SIGA	DESCRIPCION	UNIDAD MEDIDA	DE	CANTIDAD
53225250001	CRANEOTOMO	UN		1

ESPECIFICACIONES TECNICAS	
DENOMINACION DEL EQUIPO:	CRANEOTOMO ELECTRICO
UNIDAD FUNCIONAL:	NEUROCIRUGIA
TIPO DE PACIENTES:	ADULTOS
APLICACIONES FUNCIONALES	
PARA USO EN INTERVENCIONES QUIRURGICAS DE CIRUGIA CRANEAL (VASCULAR, TUMORAL, INFECCIOSA, PARASITARIA, TRAUMATICA), CRANEOTOMIA, LAMINOTOMIA, VERTEBRECTOMIA, FRESADO DE ESTRUCTURAS OSEAS EN LA BASE DEL CRANEO.	
A	GENERALES
A01	FUNCIONAMIENTO MEDIANTE UN SISTEMA ELÉCTRICO DE ALTA VELOCIDAD
A02	CONTROL DE VELOCIDAD DE ROTACIÓN POR REGULADOR A PEDAL
A03	LOS ADITAMENTOS, FRESAS, CONSOLA DE CONTROL Y REGULADOR DE VELOCIDAD A PEDAL INTERCAMBIABLES O COMPATIBLES CON EL(LOS) MOTOR(ES) ELECTRICO(S) QUE CONFORMAN EL SISTEMA
A04	ADITAMENTOS (ADAPTADORES) ESTERILIZABLES A VAPOR O GAS
A05	UN (01) CONECTOR PARA MOTOR EN CONSOLA DE CONTROL DE PANTALLA TACTIL. SI LA CONSOLA DE CONTROL CUENTA CON DOS CONECTORES PARA MOTOR, ESTOS DEBERAN TENER ACTIVACIÓN INDIVIDUAL Y TAMBIEN ACTIVACION SIMULTANEA.
A06	CON PEDAL INALAMBRICO PARA CONTROL DE: VELOCIDAD VARIABLE, CAMBIO DE DIRECCION DE GIRO E IRRIGACION COMO MINIMO. EL PEDAL DEBE SER RESISTENTE AL AGUA ,CON PRUFUNDIDAD DE INMERSION DE AL MENOS 1 METRO (m)
A07	FRESAS UNIVERSALES QUE SE AJUSTAN A TODAS LAS LONGITUDES DE ADAPTADOR RECTO O ANGULADO
A08	CONEXIÓN RAPIDA DE UN SOLO CLICK ENTRE FRESA Y ADAPTADOR, Y UN SOLO CLICK ENTRE ADAPTADOR Y MOTOR. SIN NECESIDAD DE LLAVES
A09	GRADO DE PROTECCION DE LA CONSOLA DE CONTROL IPX0. CARCASA DE LA CONSOLA SIN ORIFICIOS DE VENTILACION.
A10	GRADO DE PROTECCION DEL PEDAL IPX8.
B	COMPONENTES
	MOTOR ELECTRICO
B01	UN (01) MOTOR ELECTRICO DE ALTA VELOCIDAD 80,000 RPM O MÁS
B02	UN (01) MOTOR ELÉCTRICO ADICIONAL DE ALTA VELOCIDAD PARA REALIZAR CRANEOTOMÍA Y DRILADO
B03	LOS MOTORES ELECTRICOS DEBER SER DE MAS DE UNA VELOCIDAD o VELOCIDAD VARIABLE
C	REQUERIMIENTOS
C01	220 V / 60 Hz (CON TOLERANCIA SEGÚN EL CÓDIGO NACIONAL DE ELECTRICIDAD).
D	ACCESORIOS

INTECCION REGIONAL DE CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA
Lic. Enf. Rocio Tapia Ruiz
C.E.P. 42787 - REG. 12148

GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA

Lic. Enf. Rocio Tapia Ruiz
JEFE DE ENFERMERIA DEL SERVICIO QUIRURGICO
C.E.P. 42787 - REG. 12148

D01	UN (01) JUEGO DE DOS (02) ADITAMENTOS RECTOS CORTOS PARA FRESAS DE DIÁMETRO ENTRE 1 A 6 mm
D02	UN (01) JUEGO DE DOS (02) ADITAMENTOS ANGULADOS CORTOS PARA FRESAS DE DIÁMETRO ENTRE 1 A 6 mm
D03	DOS (02) ADITAMENTOS TIPO PIE FIJOS: UNO (01) CORTO Y UNO(01) MEDIANO
D04	DOS(02) BASES O ADAPTADORES DE CRANEOTOMIA , PARA INTERCONECTAR EL PROTECTOR DE DURAMADRE AL MOTOR DE ALTA VELOCIDAD
D05	UN (01) ADITAMENTO/REDUCTOR DE VELOCIDAD PARA CRANEOTOMIA DE 800 RPM O MÁS
D06	UN (01) CABLE DE CONEXIÓN DESDE LA CONSOLA DE CONTROL AL MOTOR ELÉCTRICO DE LONGITUD MÍNIMA DE 3m.
D07	UN (01) O MAS CAJA(S) DE ESTERILIZACIÓN PARA TODOS LOS MOTORES, ADITAMENTOS, CABLES.
D08	12 LUBRICANTES TIPO SPRAY PARA LUBRICACION CON DOS (02) ADAPTADORES REUSABLES DE LUBRICACION.
D09	VEINTE (20) CUCHILLAS CRANEALES: 5 CUCHILLAS PEQUEÑAS (PEDIÁTRICAS) Y 5 CUCHILLAS MEDIANAS (ADULTO).
D10	SEIS (06) FRESAS PERFORANTES CON SISTEMA DE LIBERACION SEGURA O AUTOMÁTICA.
D11	SEIS (06) FRESAS DE DIAMANTE, DE DIÁMETRO ENTRE 1 Y 2 mm
D12	DIEZ (10) FRESAS DE CORTE RAPIDO, DE DIÁMETRO ENTRE 1 Y 3 mm
D13	DIEZ (10) FRESAS TIPO BOLA, DE DIÁMETRO ENTRE 4 Y 6 mm

REGLEMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)

Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.

GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)

10 años-BAJO CONDICIONES NORMALES-GARANTÍA EXTENDIDA

REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)

Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.

LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)

Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.

Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.

Cajamarca 27 de marzo del 2023.


 DIRECCION REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
 AGENTES REGIONALES CAJAMARCA
 DR. LUIS ALBERTO DIAZ
 SUPLENTE EJECUTIVO
 SUPLENTE DE SALUD

Firma: Área Usaria

(Unidad que Solicita el pedido)

DENOMINACION DEL EQUIPO : MANGO PARA PINZA LAPAROSCOPICA DE 5 mm X 33 cm

SIGA : 493700160290

CANTIDAD: 08

REQUERIMIENTOS TECNICOS MINIMOS

A GENERALES

A01	CONJUNTO DE PIEZAS DE INSTRUMENTAL FABRICADAS EN ACERO INOXIDABLE QUIRÚRGICO, SEGÚN NORMA ISO 7153 Y O SIMILAR DIN CORRESPONDIENTE
A02	CERTIFICADO DE CALIDAD: ISO 13485 / CERTIFICADO DE MANUFACTURA: : DIRECTIVA 93/42/CEE
A03	EL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO TENDRÁ UN ACABADO ANTIDESLUMBRANTE (MATE)
A04	IDENTIFICACIÓN DEL INSTRUMENTO: CADA PIEZA QUIRÚRGICA DEBE TRAER GRABADO EN SU SUPERFICIE MEDIANTE SISTEMA LASER, LA SIGUIENTE DENOMINACIÓN: MARCA, CODIFICACIÓN DEL MODELO, SÍMBOLO DE LA COMUNIDAD EUROPEA CE O SIMILAR, PROCEDENCIA.
A05	EL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO DEBE PERMITIR SER LAVADOS CON DETERGENTES ENZIMÁTICOS CON PH NEUTRO BACTERIOSTÁTICO Y RESISTENTE A GOLPES, AGENTES CORROSIVOS Y ALTAS TEMPERATURAS DE CALOR SECO Y HÚMEDO.

B COMPONENTES:

B01	CUATRO (04) MANGOS CON CREMALLERA PARA INSTRUMENTAL LAPAROSCÓPICO DEBE INCLUIR EL TUBO PARA INSERTO. CUATRO (04) MANGOS SIN CREMALLERA PARA INSTRUMENTAL LAPAROSCÓPICO DEBE INCLUIR EL TUBO PARA INSERTO.
-----	--

REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS (De corresponder)

Registro sanitario, para instrumental. contenedores no requieren.

GARANTÍA COMERCIAL (Obligatorio)

10 años

REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL (De corresponder)

Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, Autorización sanitaria de funcionamiento.

LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN (Obligatorio)

Lugar: Almacén principal del HOSPITAL.

Plazo: 90 días calendario, a partir del día siguiente del perfeccionamiento del contrato.

Cajamarca 27 de marzo del 2023.

DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE CAJAMARCA
M.D. DR. DOLYD TAPIA PAZ
Esp. Cirujía General
C.R. 43707 - RE 12145

Firma: Área Usuaria

(Unidad que Solicita el pedido)



GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN EJECUTIVA DE ADMINISTRACIÓN



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

1. EMBALADO Y ROTULADO:

Embalado

El Instrumental Médico Quirúrgico debe ser embalado en cajas de cartón, con teknopor u otro material que permita garantizar la seguridad e integridad física del bien para su transporte.

Rotulado

La Caja que contenga el Instrumental Médico Quirúrgico deberá contar con el rotulado correspondiente e indicar de donde fue enviado, datos de la importación del equipo. Indicaciones para su correcta manipulación y transporte

2. REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS NACIONALES:

- Resolución Directoral N° 033-2017-DIGEMID-DG-Minsa, Aprueban el "Listado de dispositivos médicos para comercializar al usuario por las droguerías y laboratorios"
- Resolución Ministerial N° 132-2015/MINSA, Aprueban Documento Técnico: Manual de Buenas Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios en Laboratorios, Droguerías, Almacenes Especializados y Almacenes Aduaneros.
- Decreto Supremo N° 016-2011/SA, Aprueban Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.

3. NORMAS TÉCNICAS

- Certificados ISO 7153
- NORMA DIN 58298

4. TRANSPORTES Y SEGUROS

Transportes

El proveedor es el responsable de que el bien solicitado sea transportado con las medidas necesarias que permita garantizar la seguridad e integridad física del bien, hasta el Almacén Central del Hospital Regional Docente de Cajamarca.

Seguros

El proveedor deberá contar con los seguros necesarios para el transporte del Equipos solicitado hacia el Hospital Regional Docente de Cajamarca.

5. GARANTÍA COMERCIAL

Alcances de la Garantía

Contra defectos de diseño y/o fabricación, averías o fallas del Instrumental médico quirúrgico, entre otros supuestos, ajenos al uso normal o habitual de los bienes y no detectables al momento que se otorgó la conformidad.

GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA
Lic. Enf. Rocio Tapia Ruiz
APE DE ENTRENAMIENTO DEL SERVICIO COMERCIAL
CEP 43787 - RE 12148



GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN EJECUTIVA DE ADMINISTRACIÓN



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

➤ **Condiciones de la garantía:**

En el caso de que el Instrumental médico quirúrgico presente fallas o daños de fabricación, el proveedor deberá cambiar el producto por otro nuevo de iguales o superiores características técnicas y a su vez deberá proveer de otro Instrumental Médico Quirúrgico de iguales o superiores características técnicas durante todo el periodo que demande el cambio, sin ningún costo alguno para la entidad.

El Proveedor adjuntará un documento donde se compromete en el caso de que cuente con daños y fallas del Instrumental Médico Quirúrgico durante el periodo de garantía por causas atribuibles del Instrumental Médico Quirúrgico en sí, a ampliar garantía del Instrumental Médico Quirúrgico durante el periodo que tarde la conformidad.

➤ **Periodo de la Garantía:**

- ❖ Diez (10) años como mínimo
- ❖ Inicio del cómputo del periodo de Garantía
- ❖ A partir de la fecha que se otorgó la conformidad al bien u otra al objeto de la contratación.

6. CONDICIONES ACCESORIAS A LA PRESTACIÓN PRINCIPAL.

➤ **Capacitaciones y/o entrenamiento**

El postor deberá presentar para la firma de contrato un programa de capacitación técnica, teniendo como temática "Mantenimiento, conservación, organización transporte y almacenamiento del instrumental médico quirúrgico, con un mínimo de cuatro (04) horas, al personal asistencial; asimismo las capacitaciones se realizara por profesional de la salud, Lic. En enfermería y/o Medico Cirujano con una experiencia mínima de 3 años en el manejo del instrumental Médico Quirúrgico.

El Proveedor presentará estructura de capacitación: teórico-práctico en idioma español; referido al manejo, operación funcional básico y cuidado (limpieza esterilización y cuidados mínimos) del instrumental Médico Quirúrgico, al personal asistencial.

Las capacitaciones se realizarán dentro de las instalaciones del Hospital.

El proveedor deberá entregar los certificados de capacitación impresos en cartulina o material similar a colores y refrendados.

~~El proveedor proporcionará el refrigerio para 30 participantes al momento de realizar las capacitaciones.~~

7. REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y PERSONAL

➤ **Del Proveedor**

El Proveedor debe ser distribuidor o representante del fabricante, y debe contar con su carta firmada por el fabricante.

LA CAPACITACIÓN EN EL MANTENIMIENTO, CONSERVACIÓN, ORGANIZACIÓN, TRANSPORTE Y ALMACENAMIENTO DEL INSTRUMENTAL MÉDICO QUIRÚRGICO TAMBIEN PODRA SER DESARROLLADO POR UN ESPECIALISTA CERTIFICADO O CON EXPERIENCIA EN EL MANTENIMIENTO DEL INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO. SE ACREDITARÁ CON LA PRESENTACIÓN DE UNA DECLARACIÓN JURADA, DONDE INDIQUE NOMBRE COMPLETO DEL PERSONAL RESPONSABLE DE ORGANIZAR Y DIRIGIR LAS CAPACITACIONES.

POR OTRO LADO, SE ACLARA QUE EL TIEMPO DE CAPACITACIÓN ES MÍNIMO 4 HORAS, EL POSTOR GANADOR DEBERÁ SEGÚN SU EXPERIENCIA VERIFICAR SI ES SUFICIENTE EN EL MOMENTO DE LA CAPACITACION. EXTENDER LAS HORAS DE CAPACITACIÓN QUEDA EXCLUSIVAMENTE A CRITERIO DEL POSTOR GANADOR. RESPECTO AL REFRIGERIO MENCIONADO EN LAS BASES QUEDA SUPRIMIDO.

➤ **Lugar y Plazo de ejecución de la prestación**

➤ **Recepción.**

➤ **Conformidad**

➤ **Entregables**

8. OTRAS OBLIGACIONES

➤ **Otras obligaciones del contratista**

➤ **Adelantos**

➤ **Subcontratación**

➤ **Confidencialidad**

Medidas de control durante la ejecución contractual

➤ **Áreas que coordinarán con el proveedor**

El área que coordinará con el proveedor será el Departamento de Anestesiología y Centro Quirúrgico y en comunicación con la Oficina de Logística del HRDC

DIRECCION GENERAL DE SALUD COLOMBIANA
 HOSPITAL GENERAL DE NUESTRA SEÑORA
 1977



GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN EJECUTIVA DE ADMINISTRACIÓN



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

- **Áreas responsables de las medidas de control**
Las medidas de control serán realizadas por la oficina de Logística en coordinación con el Departamento de Anestesiología y Centro Quirúrgico y la Oficina de Administración del HRDC al momento de la entrega de los bienes requeridos.
- **Área que brindará la conformidad**
El Acta de Entrega y Recepción donde se da conformidad a la prestación serán firmados por el jefe del área usuaria, jefe de la Departamento de Anestesiología y Centro Quirúrgico.
 - Pruebas para la conformidad de los bienes

9. FORMAS DE PAGO

El Hospital Regional Docente de Cajamarca, realizará el pago por la contraprestación del bien a favor del contratista, después de quince (15) días calendarios de haber recibido el equipo en perfectas condiciones y previa conformidad.

- Fórmula de reajuste
- No se aplicará fórmulas de reajustes
- Penalidades aplicables
- Cuando el proveedor no cumpla con los plazos establecidos para la entrega se aplicará la formula siguiente:

$$\text{Penalidad Diaria} = \frac{0.10 \times \text{Monto}}{F \times \text{Plazo en Dias}}$$

Donde F tendrá los siguientes valores:

- Para Plazos mayores a sesenta (60) días, F=0.25,
- Para Plazos menores o iguales a sesenta (60) días F=0.40,
- Otras Penalidades aplicables:

Otras penalidades			
N°	Supuestos de aplicación de penalidad	Forma de cálculo	Procedimiento
	Incumplir con la garantía comercial	(5% del monto contratado)	El área usuaria suscribe un Acta comunicando el hecho
	Incumplir con el cronograma de mantenimiento preventivo	(3% del monto contratado)	El área usuaria suscribe un Acta comunicando el hecho
	Incumplir con las Horas de Capacitación	(2% del monto contratado)	El área usuaria suscribe un Acta comunicando el hecho


 DIRECTOR GENERAL DE SALUD CAJAMARCA
 HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA

 Dr. [Nombre]



GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA
DIRECCIÓN EJECUTIVA DE ADMINISTRACIÓN



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

- **Responsabilidad por vicios ocultos**
Plazo máximo de responsabilidad del contratista es por 12 meses contabilizado a partir de la conformidad otorgada.
- **Declaratoria de Viabilidad**
El Instrumental Médico Quirúrgico requerido no proviene de un Proyecto de Inversión Pública.

10. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

10.1. CAPACIDAD LEGAL

Requisitos:

El Postor debe contar con:

- Autorización sanitaria de funcionamiento
- Copia simple de Certificado de Buenas prácticas de Almacenamiento BPA

Acreditación

- Resolución emitida por DIGEMID como droguería
- Certificado de Buenas prácticas de Almacenamiento

10.2. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD


➤ Requisitos

El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/. 1, 000,000.00 (Un millón con 00/100 soles), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (08) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.

Se consideran bienes similares a los siguientes: venta de Instrumental Médico Quirúrgico.

➤ Acreditación

La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y 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 pago correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.


.....
Ego. Nolasco Tapia Ruiz
Esp. Gestión Gerencial
D.E.P. 45.707 DE 12192

3.1. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

A	CAPACIDAD LEGAL
	HABILITACIÓN
	<u>Requisitos:</u>
	<p>➤ Contar con Autorización sanitaria de funcionamiento.</p>
	<div> <p>Importante</p> <p><i>De conformidad con la Opinión N° 186-2016/DTN, la habilitación de un postor, está relacionada con cierta atribución con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo la actividad materia de contratación, este es el caso de las actividades reguladas por normas en las cuales se establecen determinados requisitos que las empresas deben cumplir a efectos de estar habilitadas para la ejecución de determinado servicio o estar autorizadas para la comercialización de ciertos bienes en el mercado.</i></p> </div>
	<p><u>Acreditación:</u></p> <p>➤ Copia de Resolución emitida por DIGEMID como droguería</p>
	<div> <p>Importante</p> <p><i>En el caso de consorcios, cada integrante del consorcio que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas directamente al objeto de la convocatoria debe acreditar este requisito.</i></p> </div>
	<p><i>Por ejemplo, en caso que el objeto de la convocatoria sea la adquisición de algún insumo químico y/o producto o subproducto o derivado que esté sujeto al registro, control y fiscalización señalado en el Decreto Legislativo N° 1126 y el Decreto Supremo N° 348-2015-EF y modificatorias, se debe requerir lo siguiente:</i></p>
	<p><u>Requisitos:</u></p> <p><i>El postor debe contar con:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <i>Inscripción vigente en el Registro para el Control de Bienes Fiscalizados a cargo de la SUNAT, que lo autoriza para realizar actividades fiscalizadas con el insumo químico y/o producto o subproducto o derivado que esté sujeto al registro, control y fiscalización objeto de la convocatoria</i>
	<p><u>Acreditación:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <i>Copia de la Resolución de Intendencia expedido por la SUNAT que otorga al postor la inscripción en el Registro para el Control de Bienes Fiscalizados.</i> <i>La vigencia de la inscripción así como la inclusión del insumo químico y/o producto o subproducto o derivado sujeto al registro, control y fiscalización, objeto de la convocatoria, deben ser verificados en la base de datos del Registro para el Control de Bienes Fiscalizados publicado en la página web de la SUNAT.</i>

B	EXPERIENCIA DEL POSTOREN LA ESPECIALIDAD
	<p><u>Requisitos:</u></p> <p>El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a 1, 000,000.00 (un millón 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: venta de Instrumental Médico Quirúrgico.</p> <p><u>Acreditación:</u></p> <p>La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente, con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago¹⁰, correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.</p> <p>En caso los postores presenten varios comprobantes de pago para acreditar una sola contratación, se debe acreditar que corresponden a dicha contratación; de lo contrario, se asumirá que los comprobantes acreditan contrataciones independientes, en cuyo caso solo se considerará, para la evaluación, las veinte (20) primeras contrataciones indicadas en el Anexo N° 8 referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.</p> <p>En el caso de suministro, solo se considera como experiencia la parte del contrato que haya sido ejecutada durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de presentación de ofertas, debiendo adjuntarse copia de las conformidades correspondientes a tal parte o los respectivos comprobantes de pago cancelados.</p> <p>En los casos que se acredite experiencia adquirida en consorcio, debe presentarse la promesa de consorcio o el contrato de consorcio del cual se desprenda fehacientemente el porcentaje de las obligaciones que se asumió en el contrato presentado; de lo contrario, no se computará la experiencia proveniente de dicho contrato.</p> <p>Asimismo, cuando se presenten contratos derivados de procesos de selección convocados antes del 20.09.2012, la calificación se ceñirá al método descrito en la Directiva "Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado", debiendo presumirse que el porcentaje de las obligaciones equivale al porcentaje de participación de la promesa de consorcio o del contrato de consorcio. En caso que en dichos documentos no se consigne el porcentaje de participación se presumirá que las obligaciones se ejecutaron en partes iguales.</p> <p>Si el titular de la experiencia no es el postor, consignar si dicha experiencia corresponde a la matriz en caso que el postor sea sucursal, o fue transmitida por reorganización societaria, debiendo acompañar la documentación sustentatoria correspondiente.</p> <p>Si el postor acredita experiencia de otra persona jurídica como consecuencia de una reorganización societaria, debe presentar adicionalmente el Anexo N° 9.</p> <p>Cuando en los contratos, órdenes de compra o comprobantes de pago el monto facturado se encuentre expresado en moneda extranjera, debe indicarse el tipo de cambio venta publicado por la Superintendencia de Banca, Seguros y AFP correspondiente a la fecha de suscripción del contrato, de emisión de la orden de compra o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.</p> <p>Sin perjuicio de lo anterior, los postores deben llenar y presentar el Anexo N° 8 referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.</p>

¹⁰ Cabe precisar que, de acuerdo con la **Resolución N° 0065-2018-TCE-S1 del Tribunal de Contrataciones del Estado**:

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

(...)

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

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”.

CAPÍTULO IV FACTORES DE EVALUACIÓN

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

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

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

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 comité de selección adjudicó la buena pro de la LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN] para la contratación de [CONSIGNAR LA DENOMINACIÓN DE LA CONVOCATORIA], a [INDICAR NOMBRE DEL GANADOR DE LA BUENA PRO], cuyos detalles e importe constan en los documentos integrantes del presente contrato.

CLÁUSULA SEGUNDA: OBJETO

El presente contrato tiene por objeto [CONSIGNAR EL OBJETO DE LA CONTRATACIÓN].

CLÁUSULA TERCERA: MONTO CONTRACTUAL

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

Este monto comprende el costo 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 PAGO¹¹

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.

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

¹¹ En cada caso concreto, dependiendo de la naturaleza del contrato, podrá adicionarse la información que resulte pertinente a efectos de generar el pago.

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.

En el caso que corresponda, consignar lo siguiente:

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

Importante

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

CLÁUSULA OCTAVA: EJECUCIÓN DE GARANTÍAS POR FALTA DE RENOVACIÓN

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

CLÁUSULA DÉCIMA: RECEPCIÓN Y CONFORMIDAD DE LA PRESTACIÓN

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

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

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

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

CLÁUSULA UNDÉCIMA: DECLARACIÓN JURADA DEL CONTRATISTA

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

CLÁUSULA DUODÉCIMA: RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA TERCERA: PENALIDADES

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

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

Donde:

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

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

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

Importante

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMACUARTA: 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 DÉCIMAQUINTA: RESPONSABILIDAD DE LAS PARTES

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA: ANTICORRUPCIÓN

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMASÉTIMA: 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 DÉCIMOCTAVA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS¹²

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

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

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

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

¹² 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).

CLÁUSULA DÉCIMANOVENA: FACULTAD DE ELEVAR A ESCRITURA PÚBLICA

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

CLÁUSULA VIGÉSIMA: DOMICILIO PARA EFECTOS DE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL

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

DOMICILIO DE LA ENTIDAD:[.....]

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

La variación del domicilio aquí declarado de alguna de las partes debe ser comunicada a la otra parte, formalmente y por escrito, con una anticipación no menor de quince (15) días calendario.

De acuerdo con las bases integradas, la oferta y las disposiciones del presente contrato, las partes lo firman por duplicado en señal de conformidad en la ciudad de [.....] al [CONSIGNAR FECHA].

“LA ENTIDAD”

“EL CONTRATISTA”

Importante

Este documento puede firmarse digitalmente si ambas partes cuentan con firma digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales¹³.

¹³ Para mayor información sobre la normativa de firmas y certificados digitales ingresar a: <https://www.indecopi.gob.pe/web/firmas-digitales/firmar-y-certificados-digitales>

ANEXOS

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :		
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 compra¹⁴

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.

¹⁴ Consignar en el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del valor estimado del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200 000.00), cuando se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

Importante

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

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

Datos del consorciado 1			
Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :		
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 compra¹⁵

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]

¹⁵ 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.

.....
**Firma, Nombres y Apellidos del representante
común del consorcio**

Importante

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

ANEXO N° 2

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

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

ANEXO N° 3

DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

FORMATO N° 01

HOJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO

POSTOR:

RUC:

SUB ITEM N°	DENOMINACIÓN	CÓDIGO SIGA	U.M	CANTIDAD
GARANTÍA	MARCA-PROCEDENCIA	AÑO DE FABRICACIÓN	PLAZO DE ENTREGA	

SUSTENTO TÉCNICO

a). COMPONENTES:		CÓDIGO/ MODELO	N° REGISTRO SANTARIO	SUSTENTO FOLIO N°
A 01				
A 02				
A 03				
A 04				
A 05				
A 06				
A 07				
A 08				
...				
b).				
c).				
d).				
e).				
f).				
g).				
h).				
....				
j).				
k).				

CIUDAD, FECHA

ANEXO N° 4

DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE ENTREGA

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

ANEXO N° 5

PROMESA DE CONSORCIO

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

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

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

a) Integrantes del consorcio

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

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

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

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

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

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

1. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 1] [%]¹⁶

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

2. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2] [%]¹⁷

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES 100%¹⁸

¹⁶Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

¹⁷Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

¹⁸ Este porcentaje corresponde a la sumatoria de los porcentajes de las obligaciones de cada uno de los integrantes del consorcio.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

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

Importante

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

ANEXO N° 6

PRECIO DE LA OFERTA

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N°[CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

CONCEPTO	PRECIO TOTAL
TOTAL	

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

Importante para la Entidad

- En caso de procedimientos según relación de ítems, consignar lo siguiente:
"El postor puede presentar el precio de su oferta en un solo documento o documentos independientes, en los ítems que se presente".*

ANEXO N° 8

EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP ¹⁹	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO ²⁰	EXPERIENCIA PROVENIENTE ²¹ DE:	MONEDA	IMPORTE ²²	TIPO DE CAMBIO VENTA ²³	MONTO FACTURADO ACUMULADO ²⁴
1										
2										
3										
4										

¹⁹ 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.

²⁰ **Únicamente**, cuando la fecha del perfeccionamiento del contrato, sea previa a los ocho (8) años anteriores a la fecha de presentación de ofertas, caso en el cual el postor debe acreditar que la conformidad se emitió dentro de dicho período.

²¹ 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".

²² Se refiere al monto del contrato ejecutado incluido adicionales y reducciones, de ser el caso.

²³ 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.

²⁴ Consignar en la moneda establecida en las bases.

N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP ¹⁹	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO ²⁰	EXPERIENCIA PROVENIENTE ²¹ DE:	MONEDA	IMPORTE ²²	TIPO DE CAMBIO VENTA ²³	MONTO FACTURADO ACUMULADO ²⁴
5										
6										
7										
8										
9										
10										
...										
20										
TOTAL										

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

ANEXO N° 9

**DECLARACIÓN JURADA
(NUMERAL 49.4 DEL ARTÍCULO 49 DEL REGLAMENTO)**

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

Mediante el presente el suscrito, postor y/o Representante Legal de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], declaro que la experiencia que acredito de la empresa [CONSIGNAR LA DENOMINACIÓN DE LA PERSONA JURÍDICA] como consecuencia de una reorganización societaria, no se encuentra en el supuesto establecido en el numeral 49.4 del artículo 49 del Reglamento.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

A efectos de cautelar la veracidad de esta declaración, el postor puede verificar la información de la Relación de Proveedores Sancionados por el Tribunal de Contrataciones del Estado con Sanción Vigente en <http://portal.osce.gob.pe/rnp/content/relación-de-proveedores-sancionados>.

También le asiste dicha facultad al órgano encargado de las contrataciones o al órgano de la Entidad al que se le haya asignado la función de verificación de la oferta presentada por el postor ganador de la buena pro.

ANEXO N° 11

**AUTORIZACIÓN DE NOTIFICACIÓN DE LA DECISIÓN DE LA ENTIDAD SOBRE LA
SOLICITUD DE AMPLIACIÓN DE PLAZO MEDIANTE MEDIOS ELECTRÓNICOS DE
COMUNICACIÓN**

(DOCUMENTO A PRESENTAR EN EL PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO)

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

El que se suscribe, [.....], postor adjudicado y/o Representante Legal de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], identificado con [CONSIGNAR TIPO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD] N° [CONSIGNAR 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.