

BASES ESTÁNDAR DE ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA PARA LA CONTRATACIÓN DE BIENES

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



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

SIMBOLOGÍA UTILIZADA:

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

CARACTERÍSTICAS DEL DOCUMENTO:

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

N°	Características	Parámetros
1	Márgenes	Superior : 2,5 cm Inferior: 2,5 cm Izquierdas: 2,5 cm Derechas: 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 (Item 3 del cuadro anterior)
4	Color de Fuente	Automático: Para el contenido en general Azul : Para las Consideraciones Importantes (Item 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 8 : Para el contenido de los cuadros, pudiendo variar, según la necesidad 8 : Para las Notas al pie
6	Alineación	Justificado: Para el contenido en general y notas al pie. Centrada : Para la primera página, los títulos de las Secciones y nombres de los Capítulos)
7	Interlineado	Sendillo
8	Espadoado	Anterior : 1,0 Posterior : 1,0
9	Subrayado	Para los nombres de las Secciones y para resaltar o hacer hincapié en algún concepto

INSTRUCCIONES DE USO:

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

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

Elaboradas en enero de 2019

FUERZA AÉREA DEL PERÚ SERVICIO DE SANIDAD Y FARMACIA



BASES INTEGRADAS

DE ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA PARA LA
CONTRATACIÓN DE BIENES

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 23-2023-SESAN/FAP

PRIMERA CONVOCATORIA

CONTRATACIÓN DE BIENES

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL DE LABORATORIO"

N° REF. PAC: 523 - 2023

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

Importante

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

1.5. ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS, OBSERVACIONES E INTEGRACIÓN DE BASES

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

Importante
<ul style="list-style-type: none">No se absolverán consultas y observaciones a las bases que se presenten en forma física.Cuando exista divergencia entre lo indicado en el pliego de absolución de consultas y observaciones y la integración de bases, prevalece lo absuelto en el referido pliego; sin perjuicio, del deslinde de responsabilidades correspondiente.

1.6. FORMA DE PRESENTACIÓN DE OFERTAS

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

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

Importante
<ul style="list-style-type: none">Los formularios electrónicos que se encuentran en el SEACE y que los proveedores deben llenar para presentar sus ofertas, tienen carácter de declaración jurada.En caso la información contenida en los documentos escaneados que conforman la oferta no coincida con la declarada a través del SEACE, prevalece la información declarada en los documentos escaneados.No se tomarán en cuenta las ofertas que se presenten en físico a la Entidad.

1.7. PRESENTACIÓN Y APERTURA DE OFERTAS

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

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

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

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

[Handwritten signature and number 6]

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

1.8. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS

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

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

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

1.9. CALIFICACIÓN DE OFERTAS

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

1.10. SUBSANACIÓN DE LAS OFERTAS

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

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

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

1.11. RECHAZO DE LAS OFERTAS

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

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

1.12. OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

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

1.13. CONSENTIMIENTO DE LA BUENA PRO

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

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

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

Importante

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

CAPÍTULO II
SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS DURANTE EL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. RECURSO DE APELACIÓN

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

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

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

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

Importante

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

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

A efectos de recoger la información de su interés, los postores pueden valerse de distintos medios, tales como: (i) la lectura y/o toma de apuntes; (ii) la captura y almacenamiento de imágenes; e incluso (iii) pueden solicitar copia de la documentación obrante en el expediente, siendo que, en este último caso, la Entidad deberá entregar dicha documentación en el menor tiempo posible, previo pago por tal concepto.

El recurso de apelación se presenta ante la Mesa de Partes del Tribunal o ante las oficinas desconcentradas del OSCE, o en la Unidad de Trámite Documentario de la Entidad, según corresponda.

2.2. PLAZOS DE INTERPOSICIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN

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

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

CAPÍTULO III
DEL CONTRATO

3.1. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

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

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

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

Importante

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

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

3.2. GARANTÍAS

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

3.2.1. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO

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

3.2.2. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO POR PRESTACIONES ACCESORIAS

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

Importante

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

3.2.3. GARANTÍA POR ADELANTO

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

3.3. REQUISITOS DE LAS GARANTÍAS

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

Importante

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

Advertencia

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

1. La clasificadora de riesgo que asigna la clasificación a la empresa que emite la garantía debe encontrarse listada en el portal web de la SBS (<http://www.sbs.gob.pe/sistema-financiero/clasificadoras-de-riesgo>).
2. Se debe identificar en la página web de la clasificadora de riesgo respectiva, cuál es la clasificación vigente de la empresa que emite la garantía, considerando la vigencia a la fecha de emisión de la garantía.
3. Para fines de lo establecido en el artículo 148 del Reglamento, la clasificación de riesgo B, incluye las clasificaciones B+ y B.
4. Si la empresa que otorga la garantía cuenta con más de una clasificación de riesgo emitida por distintas empresas listadas en el portal web de la SBS, bastará que en una de ellas cumpla con la clasificación mínima establecida en el Reglamento.

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

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

Advertencia

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.

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.

3.4. 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.

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)

BASES INTEGRADAS

CAPÍTULO I
GENERALIDADES

1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : Fuerza Aérea del Perú – Servicio de Sanidad y Farmacia
RUC N° : 20144364059
Domicilio legal : Jirón Manuel Segura 422 Lince, Lima - Perú
Teléfono: : (01) 471-6259 Anexo 5916
Correo electrónico: : sesan.abastos.ro@gmail.com

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación de ADQUISICION DE MATERIAL DE LABORATORIO, según relación de ítems, de acuerdo al siguiente detalle:

ITEM N°	SUB ITEM	DESCRIPCIÓN	U/M	CANT.
1	1	ACEITE DE INMERSION PARA MICROSCOPIA X 500 ML	FCO	1
2	2	AGAR AGAR X 500 g	FCO	1
3	3	AGAR CARY BLAIR X 500 g	FCO	1
4	4	AGAR CITRATO SIMMONS X 500 g	FCO	1
5	5	AGAR LIA (LISINA HIERRO AGAR) X 500 g	FCO	1
6	6	AGAR MAC CONKEY X 500 g	FCO	2
7	7	AGAR MANITOL SALADO X 500 g	FCO	1
8	8	AGAR SABOURAUD CON ANTIBIOTICOS	FCO	1
9	9	AGAR SIM (AZUFRE INDOL MOVILIDAD) MEDIUM X 500 g	FCO	1
10	10	AGAR TRIPTONA DE SOYA X 500 g	FCO	1
11	11	AGAR TSI (TRIPLE AZUCAR HIERRO) X 500 g	FCO	1
12	12	AGAR MULLER HENTON X 500 GR	FCO	1
13	13	AGUA DESTILADA NO ESTERIL X 1 LT	FCO	282
14	14	AGUA PARA EXTRACCION DE SANGRE AL VACIO 21G X 1 1/2 IN X 100	UND	27
15	15	ALCOHOL EN GEL X 1 LT	UND	8
16	16	ALCOHOL MEDICINAL 96° PURO X 1 LT	FCO	49
17	17	ALCOHOL YODADO X 1 LT	FCO	7
18	18	ALGODON HIDROFILO X 500 GR	PQTE	39
19	19	AMILASA X 150 DETERMINACIONES	CJA	2
20	20	ANTIESTREPTOLISINA "O" (ASO LATEX) X 100 DETERMINACIONES	CJA	2
21	21	ANTIGENOS FEBRILES PARATIFICO (A,B) TIFICO (H,O) Y BRUCELLAS	CJA	2
22	22	5 FRASCOS X 5 ML	CJA	2
23	23	BILIRRUBINA TOTAL X 250 DETERMINACIONES	UND	5
24	24	BILIRRUBINA DIRECTA X 250 DETERMINACIONES	UND	5
25	25	CAJA DE BIOSEGURIDAD DE CARTON PARA JERINGAS Y AGUJAS X 7.5 L X 25 UND	UND	1,025
26	26	COLESTEROL TOTAL ENZIMATICO X 100 DETERMINACIONES	CJA	5
27	27	COLESTEROL HDL DIRECTO X 100 DETERMINACIONES	CJA/FCO	10
28	28	COLESTEROL LDL DIRECTO X 100 DETERMINACIONES	CJA/FCO	4
29	29	COLESTEROL TOTAL ENZIMATICO X 300 DET	CJA	36
30	30	CREATININA CINETICA X 200 DETERMINACIONES	CJA	17
31	31	DESHIDROGENASA LACTICA X 125 DET	CJA	2
32	32	DISCO DE SENSIBILIDAD ACIDO NALIDIXICO 30 mcg X 50 UNIDADES	FCO	3
33	33	DISCO DE SENSIBILIDAD AMOXICILINA 25 mcg X 50 UNIDADES	FCO	2
34	34	DISCO DE SENSIBILIDAD AMPICILINA + SULBACTAM 20 mcg	FCO	2
35	35	DISCOS DE SENSIBILIDAD CEFALOTINA 30 mcg	FCO	2
36	36	DISCOS DE SENSIBILIDAD CEFOTAXIMA 30 mcg	FCO	2
37	37	DISCOS DE SENSIBILIDAD CEFTRIAXONA 30 mcg X 50 DISCOS	FCO	2
38	38	DISCOS DE SENSIBILIDAD CIPROFLOXACINA 5 mcg X 50 DISCOS	FCO	2

BASES INTEGRADAS

38	DISCOS DE SENSIBILIDAD DE AMIKACINA 30 mg X 50 DISCOS	FCO	2
39	DISCOS DE SENSIBILIDAD DE AZITREONAM 30 mg X 50 DISCOS	FCO	2
40	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFALOR 30 ug X 50 DISCOS	FCO	2
41	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFATRIDIM 30 ug X 50 DISCOS	FCO	2
42	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CLARITROMICINA 15 ug X 50 DISCOS	FCO	2
43	DISCO DE SENSIBILIDAD DE GENTAMICINA 10 ug X 50 DISCOS	FCO	2
44	DISCO DE SENSIBILIDAD DE IMPENEM 10 ug X 50 DISCOS	FCO	2
45	DISCO DE SENSIBILIDAD DE NITROFURANTOINA 300 ug X 50 DISCOS	FCO	2
46	DISCO DE SENSIBILIDAD DE NORFLOXACINA 10 ug X 50 DISCOS	FCO	2
47	DISCO DE SENSIBILIDAD DE SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 25 ug X 50 DISCOS	FCO	2
48	DISCOS DE SENSIBILIDAD NOVIOBICINA 5 MCG	FCO	2
49	DISCOS DE SENSIBILIDAD AMOXICILINA + ACIDO CLAVULANICO 30 mg	FCO	2
50	ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE PAPEL 1 IN X 10 YD X 12 RLOS	UND	24
51	FACTOR REUMATOIDICO	CJA	2
52	FRASCO COLECTOR PARA MUESTRA DE ORINA CON TAPA 100 ML	UND	2,500
53	FRASCO DE POLIPROPILENO X 40 mL CON TAPA ROSCA CON ESPATULA	UND	550
54	GLUCOSA ENZIMATICA X 100 DET	KIT	5
55	GLUCOSA ENZIMATICA 2 X 250 DETERMINACIONES	KIT	9
56	GORRO DESCARTABLE	CJA	31
57	GRUPO SANGUINEO (ANTI A-B-D FACTOR RH) X 10 ML (KIT)	KIT	30
58	GUANTES PARA EXAMEN DESCARTABLE DE NITRIL SIN POLVO TALLA L X 100	CJA	3
59	GUANTES DE LATEX DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA M	CJA	34
60	GUANTES DE LATEX DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA S	CJA	18
61	GUANTES DE NITRIL DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA M	CJA	37
62	GUANTES DE NITRIL DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA S	CJA	60
63	HISOPO DE ALGODON CON MANGO DE MADERA 6 in X 100	CJA	1
64	HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (FSH) ELISA X 96 DETERMINACIONES	KIT	2
65	HORMONA GONADOTROPINA CORIONICA (HCG) SUB UNIDAD BETA CUALITATIVA X 50 DETERMINACIONES	CJA	20
66	HORMONA TIROIDEA ESTIMULANTE (TSH)	KIT	3
67	KIT DE CONTROL DE CALIDAD INTERNO BIOQUIMICO NORMAL Y PATOLOGICO X 5 ML	KIT	11
68	LAMINA PORTA OBJETO BISELADA 25MM X 75MM X 50 UN	CJA	62
69	LAMINAS DE VIDRIO CUBREOBJETO 22MM X 22MM X 100 UN	CJA	17
70	MASCARILLA 3 PLEGUES	CJA	41
71	MASCARILLA N95	CJA	12
72	PROTEINA C REACTIVA X 100 DETERMINACIONES	CJA	2
73	PAPEL TERMICO 80 MM X 20MT PARA EQUIPO HEMATOLOGICO	UND	6
74	PROTEINAS TOTALES X 300 DET	CJA	2
75	REACTIVO PROTEINA FRACCIONADAS X 300 DET	CJA	1
76	PRUEBA PARA DIAGNOSTICO DE SIFILIS (RPR CARBON) X 500 DETERMINACIONES	KIT	17
77	PRUEBA RAPIDA PARA VIH 1-2 X 30 DETERMINACIONES - 4TA GENERACION	KIT	13
78	PRUEBAS HIV ELISA	CJA	162
79	PRUEBAS TOXICOLOGICAS CAJA POR 25 CASSETTE	CJA	12
80	PUNTERA (TIPS) AZUL 100 ul - 1000 ul X 500 UN	CASETE	15
81	PUNTERA (TIPS) AMARILLA 5 ul - 200 ul X 1000 UN	BOLSA	19
82	REACTIVO DE ACIDO URICO X 100 DET	CJA	4
83	REACTIVO DE ACIDO URICO X 300 DET	CJA	2
84	REACTIVO DE ALBUMINA X 100 DET	CJA	2
85	REACTIVO DE ANTIGENO PROSTATICO TOTAL	KIT	3
86	REACTIVO DE CIANOCOBALAMINA (VITAMINA B12)	KIT	2
87	REACTIVO DE HORMONA DE PROGESTERONA	KIT	2
88	REACTIVO DE HORMONA DE PROLACTINA (PRL)	KIT	2
89	REACTIVO DE HORMONA DE TESTOSTERONA TOTAL	KIT	2
90	REACTIVO DE HORMONA TIROXINA (FT4) LIBRE	KIT	2
91	REACTIVO DE HORMONA TRIYODOTIRONINA (T3) TOTAL	KIT	2
92	REACTIVO DE HORMONA TRIYODOTIRONINA (T3) LIBRE	KIT	2
93	REACTIVO DE KOVAC X 250 ML	FCO	1
94	REACTIVO DE TRANSAMINASA GLUTAMICO OXALACETICO (TGO) X 250 DET	CJA	7
95	REACTIVO DE TRANSAMINASA GLUTAMICO PIRUVICO (TGP)X 250 DET	CJA	7
96	REACTIVO FOSFATASA ALCALINA X 100 DET	CJA	3
97	REACTIVO GAMMA GLUTAMIL TRANSFERASA(GGT)X 125 DET	CJA	3
98	REACTIVO PARA GLUCOSA X 100 ML	CJA	4
99			

BASES INTEGRADAS

100	SOLUCION BENEDICT X 500 ML	FCO	2
101	SOLUCION COLORANTE WRIGHT X 1 LT	FCO	7
102	SOLUCION DE PROBE CLEANSER X 50 ML	FCO	27
103	SOLUCION DILUYENTE HEMATOLOGICO X 20 LT	CJA	10
104	SOLUCION E-Z CLEANSER X 50 ML	FCO	12
105	SOLUCION LISANTE X 500 ML	FCO	12
106	SUB UNIDAD BETA HCG ELISA X 96 DETERMINACIONES	KIT/CJA	6
107	SUERO ANTI A	UND	2
108	SUERO ANTI B	UND	2
109	SUERO ANTI D	UND	2
110	TIRA REACTIVA PARA ANALISIS DE ORINA DE 11 PARAMETROS X 100 DETERMINACIONES	CJA	77
111	TIRAS REACTIVAS PARA DESCARTAR SANGRE OCULTA EN HECES X 30 DET. (PRUEBA RAPIDA)	CJA	3
112	TRIGLICERIDOS X 100 DET	CJA	20
113	TRIGLICERIDOS X 250 DET	KIT	13
114	TUBO CAPILAR PARA HEMATOOCRITO CON HEPARINA	UND/TBO	20
115	TUBO CAPILAR PARA HEMATOOCRITO SIN HEPARINA	UND/TBO	20
116	TUBO DE ENSAYO CON TAMPÓN AL VACIO (VACUTAINER) TAPA AMARILLO X 100 UND 5 ML	PQTE	18
117	TUBO DE ENSAYO CON TAMPÓN AL VACIO (VACUTAINER) TAPA ROJA X 100 UND X 6 ML	PQTE	21
118	TUBO DE ENSAYO CON TAMPÓN AL VACIO CON EDTA TAPA LILA (VACUTAINER) X 100 UND X 3 ML	PQTE	17
119	TUBO DE ENSAYO DE VIDRIO 12 MM X 75 MM CAJA X 250 UNIDADES	CJA	6
120	TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA AL VACIO DE POLIPROPILENO DE 5ml CON ACTIVADOR DE COAGULO	PQTE	40
121	TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA AL VACIO DE POLIPROPILENO DE 5ml CON GEL SEPARADOR	PQTE	20
122	TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO DE 3 mL CON EDTA TRIPOTASICO	PQTE	70
123	TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO DE 6 mL SIN ADITIVO X 100 CON AGUA 21 G X 1 1/2 in	PQTE	10
124	TUBO DE PLASTICO 3 ML PARA EXTRACCION AL VACIO CON EDTA X 100 UNIDADES	CJA	3
125	UREA ENZIMATICA X 100 DETERMINACIONES	CJA	12
126	ELECTRODOS PARA ELECTROCARDIOGRAMA ADULTO X 50 UND	PQTE	5
127	LANCETAS RETRACTILES X 100 UND SE ESPECIFICA: 23G CON TRES NIVELES DE PUNCION: 1.3 MM / 1.8 MM / 2.3MM	CJA	1
128	PRUEBA RAPIDA MALARIA X 25 TEST (EN CASSETTE)	KIT	1
129	DENGUE PRUEBA RAPIDA X 25 CASSETTE	CJA	2

ITEM N°	SUB ITEM	DESCRIPCION	U/M	CANT.
1	1	ALCOHOL ISOPROPILICO X 1 LT	FCO	3
2	2	ANTIGENO VDRL X 250 DET CON CONTROL	CJA	4
3	3	ASA DE SIEMBRA MICROBIOLOGIA X 50	UND	2
4	4	BOLSAS DE BASURA NEGRA X 50 LTROS x 100 UNID.	PQTE	10
5	5	BOLSAS DE BASURA ROJA X 50 LTROS x100 UNID.	PQTE	20
6	6	BOLSA PARA BASURA NEGRA X 75 LT	UND	150
7	7	CANTA INDICADORA DE ESTERILIZACION PARA AUTOCLAVE	ROLLO	1
8	8	50MTX18MM	KIT	4
9	9	RVO. COLESTEROL 100 ML	UND	6
10	10	CRONOMETRO DE 4 TIEMPOS	UND	1
11	11	CUBETA DE VIDRIO PARA COLORACION DE LAMINAS PORTA OBJETOS DE 10 MM X 11.5 CM	UND	50
12	12	DISPOSITIVO PARA TOMA DE MUESTRA PARA TUBO DE EXTRACCION AL VACIO 25 X 75 MM PAVONADA X 50 UN	CJA	1
13	13	EQUIPO ALADO BD VACUTAINER 21G X 19 MM X 50 DETERMINACIONES	UND	29
14	14	ESCOBILLA DE NAILON PARA LAVADO DE TUBOS DE SUCCION 13 MM	PZA	3
15	15	MANGO DE 100 MM CEPILLO DE 100 MM DIAMETRO DE 20 MM +/- 5%	UND	24
16	16	GRADILLAS PLASTIFICADA X 48 TUBOS	CJA	15
17	17	JABON LIQUIDO X LT	KIT	14
18	18	JERINGA DESCARTABLE 10 mL CON AGUJA 21 G X 1 1/2 in	CJA	5
19	19	KIT DE CONTROLES HEMATOLOGICOS (BAJO, NORMAL Y ALTO) 3 FCO X 2.5 ML	CJA	3
20	20	LAMINA CUBRECAMARA DE NEUBAUER 20 X 26 X 0.4 MM) X 10 UND		
21	21	LAMINA PORTA OBJETO PAVONADA EN EXTREMO 25 MM X 75MM X 50 UND		

BASES INTEGRADAS

20	LICADURA PLANA PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE 38/45 cm APROX.	UND	30
21	MAMELUCO DESCARTABLE TALLA S	UND	300
22	MASCARA (RESPIRADOR) RECTA DE PROTECCION RESPIRATORIA DESCARTABLE (KN95)	CJA	2
23	PAPEL LENTE 10 CM X15 CM X 50 HOJAS	PQTE	5
24	PAPEL TOALLA JUMBO DOBLE HOJA X 200 MT	RLO	73
25	PIPETA SEMIAUTOMATICA VOLUMEN VARIABLE 0.5 - 10 µL	UND	2
26	PIPETA SEMIAUTOMATICA VOLUMEN VARIABLE 10 - 100 µL	UND	4
27	PIPETA SEMIAUTOMATICA VOLUMEN VARIABLE 100 - 1000 µL	UND	6
28	PLACA DE VIDRIO PARA AGLUTINACIONES PLACA DE VIDRIO C30	UND	1
29	POZOS EXCAVADOS DE 14 MM DE DIAMETRO	UND	7
30	PLACA DE CERA PARA SELLADO DE CAPILARES DE MICROHEMATOCRITO X 24 POSICIONES	UND	8
31	PLUMON DE TINTA INDELEBLE PUNTA FINA PARA USO DE LABORATORIO MEDICO	BOLSA	14
32	PUNTERA (TIPS) SIN FILTRO MAX CAPACIDAD 200 µL x 96 UNO	CJA	6
33	REACTIVO CIANOHEMATHEMOGLOBINA ESTANDAR X 1 LT + AGUA DESTILADA	KIT	6
34	REACTIVO GLUCOSA ENZIMATICA X 250 DETERMINACIONES	FCO	2
35	SOLUCION NOION x 1 LT	UND	1
36	SOLUCION TURK X 100ML	UND	1
37	SOLUCION TURK X 500ML	UND	3
38	TACHO DE PLASTICO DE BIOSEGURIDAD CON PEDAL Y TAPA COLOR ROJO X 30 LT	UND	5
39	TERMO PARA TRANSPORTE DE MUESTRAS BIOLÓGICAS Y VACUNAS X 2 LITROS LARGO:17CM ANCHO: 15CM ALTO: 28CM CON ESPUMA DE POLIURETANO.	UND	1
40	TERMOMETRO DIGITAL PORTATIL CON CALIBRACION	UND	2
41	TERMOMETRO TERMOMETRO DE VIDRIO RANGO 0 °C A 150 °C	UND	2
42	PUNTERA 0.1 µL - 10 µL SIN FILTRO CAPACIDAD MAX 10 µL	CJA	3
43	TUBO DE ENSAYO MATERIAL DE PLASTICO 12 MM X 75 MM	BOLSA	10
44	TUBO DE ENSAYO MATERIAL DE VIDRIO 13 X 100 ML X 250 UNO	PQTE	5
45	CAPUCHON PARA TUBO AL VACIO CON EXPULSADOR	UND	3
46	TUBO VACUTAINER CON GEL SIN ANTICOAGULANTE TAPA AMARILLA X 100 UNO X 5 ML	PQTE	5
47	LAPIZ DE CERA ROJA	UND	2
48	ACIDO SULFALICILICO 3% X 1 LT	FCO	1
49	PAPEL PARA EKG MARCA SCHILLER AT-101 80MM X 70 MM	PQTE	30
50	BAJALENGUA DE MADERA ADULTO NO ESTERIL X 500 UNO	PQTE	2
51	BOLSAS AUTOCLAVABLES DE 30° C COLOR ROJO	UND	15
52	CALCIO CERIO	KIT	1

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante Resolución Jefatural N° 074 SESAN del 14 de diciembre del 2023.

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

Recursos Ordinarios (RO) AF-2023

Importante

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

1.5. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

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

1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN

Sin Modalidad

BASES INTEGRADAS

1.7. DISTRIBUCIÓN DE LA BUENA PRO

No Aplica.

1.8. ALCANCES DEL REQUERIMIENTO

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

1.9. PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de diez (10) días calendario, contabilizados desde el día siguiente de suscrito el contrato y recepcionada la orden de compra por el contratista, 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 en efectivo el monto de Diez con 00/100 Soles (S/ 10.00) en el Departamento de Finanzas del Servicio de Sanidad y Farmacia (SESAN), sito en Jiron Manuel Segura N° 422 - Distrito de Lince - Provincia y Departamento de Lima y con el voucher del pago efectuado, deberán recabar las Bases en el Departamento de Abastecimiento del SESAN.

Asimismo, cabe indicar que los participantes pueden obtener las bases de forma gratuita, descargándolas de la plataforma del SEACE.

Importante

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

1.11. BASE LEGAL

- Ley N° 31638, Ley de Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2023.
- Ley N° 31639, Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público del Año Fiscal 2023.
- Ley N° 31640, Ley de Endeudamiento del Sector Público para el Año Fiscal 2023.
- Ley N° 28411, Ley General del Sistema Nacional del Presupuesto.
- Texto Único Ordenado de la Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General, aprobado por Decreto Supremo N° 004-2019-JUS.
- Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, aprobado por Decreto Supremo N° 082-2019-EF.
- Decreto Supremo N° 344-2018, que aprueba el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado y sus modificatorias mediante los Decretos Supremos N° 377-2019-EF, 168-2020-EF, 250-2020-EF, 162-2021-EF y 234-2022-EF.
- Ley N° 27806, Ley de Transparencia y de Acceso a la Información Pública.
- Decreto Supremo N° 007-2008-TR, Texto Único Ordenado de la Ley de Promoción de la Competitividad, Formalización y Desarrollo de la Micro y Pequeña Empresa y del Acceso al empleo decente, Ley MYPE.
- Ley N° 26842, Ley General de Salud.
- Ley N° 29549, Ley de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Ley N° 31013, Ley que modifica el artículo 34 de la Ley N° 29549, Ley de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Decreto Supremo N° 016-2011-SA, Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios y sus modificatorias.
- Decreto Supremo N° 018-2020-SA, que dicta disposiciones referidas al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura y el Certificado de Producto Farmacéutico o Certificado de Libre Comercialización, para la inscripción, reinscripción y cambios en el Registro Sanitario y la

BASES INTEGRADAS

- importación de Productos Farmacéuticos y Dispositivos Médicos; así como, otras disposiciones para el funcionamiento de los Establecimientos Farmacéuticos.
- Ley N° 27269, Ley Firmas y Certificados Digitales.
 - Ley N° 27815, Ley del Código de Ética de la Función Pública.
 - Directivas y Opiniones del OSCE.
 - Resolución Ministerial N° 1275-2021-MINSA, que aprueba la Directiva Administrativa N° 321-MINSA/DGIESP-2021, Directiva Administrativa que establece las disposiciones para la vigilancia, prevención y control de la salud de los trabajadores con riesgo de exposición a SARS-CoV-2.
 - Decreto Supremo N° 014-2011-SA, Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos, y sus Modificaciones.
 - Decreto Supremo N° 016-2011-SA, Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
 - Decreto Supremo N° 018-2020-SA, que dicta disposiciones referidas al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura y el Certificado de Producto Farmacéutico o Certificado de Libre Comercialización, para la inscripción, reinscripción y cambios en el Registro Sanitario y la importación, de Productos Farmacéuticos y Dispositivos Médicos; así como, otras disposiciones para el funcionamiento de los Establecimientos Farmacéuticos.
 - Decreto Supremo N° 036-2020-SA, Decreto Supremo que modifica el Decreto Supremo N° 018-2020-SA, que dicta disposiciones referidas al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura y al Certificado de Producto farmacéutico o Certificado de Libre Comercialización, para la Inscripción, Reinscripción y Cambios en el Registro Sanitario y la importación, de productos Farmacéuticos y Dispositivos Médicos; así como otras disposiciones para el funcionamiento de los establecimientos farmacéuticos.
 - Resolución Ministerial N° 113-2015/MINSA y Modificatorias "Manual de Buenas Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios en Laboratorios, Droguerías, Almacenes Especializados y Almacenes Aduaneros".

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

CAPÍTULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. CALENDARIO DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

Importante

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

2.2. CONTENIDO DE LAS OFERTAS

La oferta contendrá, además de un índice de documentos², la siguiente documentación:

2.2.1. Documentación de presentación obligatoria

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

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

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

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

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

Advertencia

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

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

Asimismo, indicado Anexo N°3, adicionalmente deberá estar acompañado de:

DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA PARA ACREDITAR

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.gob.pe/interoperabilidad/> BASES INTEGRADAS

CUMPLIMIENTO DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

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

d1. 8.4.1 Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitido por la ANM, que comprenda las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado, emitido por la ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de los países con los cuales exista reconocimiento mutuo, según legislación y normativa vigente.

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

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

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

d2. 8.4.2 Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del Establecimiento Farmacéutico del proveedor, emitida por la ANM o ARM, según corresponda y cuando corresponda.

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


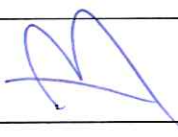

d3. 8.4.3 Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDY vigente, aplicable a partir de la entrada en vigencia según lo establecido en la normativa correspondiente, cuando corresponda.

d4. 8.4.4 Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID como Autoridad Nacional de Medicamentos - ANM del Ministerio de Salud - MINSA. Además, las Resoluciones de modificación o autorización, en tanto éstas tengan por finalidad la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el bien ofertado. No se aceptarán bienes cuyo Registro Sanitario esté suspendido o cancelado.

Para el caso de productos que no requieran Registro Sanitario, presentar copia del documento que se acoge: a) copia del listado de productos de productos que no requieren registro sanitario emitido y vigente por la ANM, b) o carta de consulta a la ANM, resaltando el indicado producto. Asimismo, para los productos que no requieran Registro Sanitario, no es obligatorio la presentación de la copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitido por la ANM o similar.

d5. 8.4.5 Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis de

BASES INTEGRADAS

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

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

e) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)⁴

f) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 5)

g) El precio de la oferta en Soles. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.

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

h) Declaración Jurada, indicando que mediante Carta de Canje y/o Reposición, el postor se compromete a cambiar el producto ante vicios ocultos, defectos de fabricación, o no cuente con la vigencia requerida al internar el producto con una vigencia menor a lo solicitado, aceptándose que el postor se compromete a canjear el producto antes de su vencimiento, por otro que tenga vigencia hasta los dieciocho (18) meses requeridos en el Capítulo III de las Bases (Anexo N° 12).

i) Declaración Jurada de Compromiso de Integridad, según Anexo N° 13

Importante

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

2.2.1.2. Documentos para acreditar los requisitos de calificación

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

2.2.2. Documentación de presentación facultativa:

a) En el caso de microempresas y pequeñas empresas integradas por personas con discapacidad, o en el caso de consorcios conformados en su totalidad por estas empresas, deben presentar la constancia o certificado con el cual acredite su inscripción en el Registro de Empresas Promocionales para Personas con Discapacidad⁵.

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

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.

⁵ Dicho documento se tendrá en consideración en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento. BASES INTEGRADAS

Advertencia

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

2.3. PRESENTACIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN

El recurso de apelación se presenta ante la Unidad de Trámite Documentario de la Entidad, Fuerza Aérea del Perú (FAP), Dirección General de Logística (DIGLO), Departamento de Contrataciones, ubicado en el 4to. piso del Cuartel General de la FAP, sito Av. de la Peruanidad S/N – Jesús María – Lima, en el horario de 08:00 a 16:00 horas.

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

N° de Cuenta : 00-068-375851

Banco : BANCO DE LA NACIÓN

NOTA: Una vez realizado el depósito en la cuenta del indicado Banco, el apelante deberá presentar el voucher respectivo en el Servicio de Sanidad y Farmacia (SESAN), Departamento de Finanzas, sito Jirón Manuel Segura N° 422 (Castillo Rospigliosi) Lince, en el horario de 08:00 a 16:00 horas.

2.4. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

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

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

Advertencia

De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE⁶ 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).

- Domicilio y correo para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- Autorización de notificación de la decisión de la Entidad sobre la solicitud de ampliación de plazo mediante medios electrónicos de comunicación⁷ (Anexo N° 11).

⁶ Para mayor información de las Entidades usuarias y del Catálogo de Servicios de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE ingresar al siguiente enlace <https://www.gob.pe/digital>

⁷ En tanto se implemente la funcionalidad en el SEACE, de conformidad con la Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 234-2022-EF.

- Detalle de los precios unitarios del precio ofertado⁸.
- Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete⁹.

Importante

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

Importante

- Corresponde a la Entidad verificar que las garantías presentadas por el postor ganador de la buena pro cumplan con los requisitos y condiciones necesarios para su aceptación y eventual ejecución, sin perjuicio de la determinación de las responsabilidades funcionales que correspondan.
- De conformidad con el Reglamento Consular del Perú aprobado mediante Decreto Supremo N° 076-2005-RE para que los documentos públicos y privados extendidos en el exterior tengan validez en el Perú, deben estar legalizados por los funcionarios consulares peruanos y revalidados 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 Haya¹⁰.
- La Entidad no puede exigir documentación o información adicional a la consignada en el presente numeral para el perfeccionamiento del contrato.

2.5. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

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

Asimismo, considerando que el presente procedimientos de selección es por relación de ítems, el contrato, de ser el caso, se podrá perfeccionar con la emisión de la orden de compra, cuando el monto del valor del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00).

2.6. ADELANTOS
No Aplica

⁸ Incluir solo en caso de la contratación bajo el sistema a suma alzada.

⁹ Incluir solo en caso de contrataciones por paquete.

¹⁰ Según lo previsto en la Opinión N° 009-2016/OTN.

2.7. FORMA DE PAGO

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

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

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

Dicha documentación se debe presentar en el Departamento de Abastecimiento del Servicio de Sanidad y Farmacia, sito Jr. Manuel Segura N° 422 – Castillo Rospigliosi – Lince, Lima, de lunes a viernes, en el horario de 08:00 a 16:00 horas

CAPÍTULO III
REQUERIMIENTO

Importante

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

3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

ANEXO 02

DETALLE DE REQUERIMIENTO DE BIENES Y SERVICIOS EN GENERAL	
FOROCLIM-01	Virtualidad 00

1. OBAC / ENTIDAD
Fuera Alred del Perú
2. UNIDAD USUARIA
DEPARTAMENTO DE FARMACIA
3. DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN
Adquisición de Materiales e insumos de Laboratorio del ALAR2, EFOP1, GRU11, HOLAP, MOREN, GRUPO AF-2024
4. FINALIDAD PÚBLICA
Garantizar el suministro de materiales e insumos de laboratorio para el abastecimiento de las Sanidades de las diferentes UUGD de la FAP. Contribuyendo a la atención integral de salud del personal militar y sus familiares
5. OBJETIVOS DE LA CONTRATACIÓN

5.1. OBJETIVO GENERAL

Solicitar el abastecimiento de Materiales e insumos de laboratorio para atender a los pacientes de las diferentes sanidades de la FAP.

5.2. OBJETIVO ESPECÍFICO

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

6. CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES DEL BIEN A CONTRATAR

6.1. DESCRIPCIÓN, CANTIDAD, UNIDAD DE MEDIDA Y CANTIDAD DEL BIEN A CONTRATAR

ITEM N°	DESCRIPCIÓN	UM	CANT.
1	ACEITE DE INMERSIÓN PARA MICROSCOPIA x 500 ml.	FCO	01
2	AGAR AGAR X 500 g	FCO	01
3	AGAR CARY BLAIR X 500 g	FCO	01
4	AGAR CITRATO SIMMONS X 500 g	FCO	01
5	AGAR LIA (LISINA HIERRO) AGAR X 500 g	FCO	01
6	AGAR MAC CONKEY X 500 g	FCO	01
7	AGAR MANITOL SALADO X 500 g	FCO	01
8	AGAR SANDAURAU CON ANTIBIOTICOS	FCO	01
9	AGAR SIM (AZUFRE, INDOLE, MOVILIDAD) MEDIUM X 500 g	FCO	01

10	ASAR TRIPTONA DE SOYA X 500 g	FCO	01
11	AGAR TSI (TRIPLE AZUCAR HIERRO) X 500 g	FCO	01
12	AGAR MULLER HENTON X 500g	FCO	01
13	AGUA DESTILADA NO ESTÉRIL X 1LT	FCO	282
14	AGUA PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE AL VACÍO X 1	UND	27
15	ALCOHOL EN GEL X 1LT	UND	08
16	ALCOHOL ISOPROPILICO X 1LT	FCO	03
17	ALCOHOL MEDICINAL 96° PURO X1LT	FCO	49
18	ALCOHOL YODADO X 1LT	FCO	07
19	ALGODÓN HIDROFILO X 500 g.	PQTE	39
20	AMILASA X 150 DETERMINACIONES	CJA	02
21	ANTIESTREPTOLISINA "O" (ASO LATEX) X 100	CJA	02
22	ANTIGENO VDRL X 250 DETERMINACIONES CON CONTROL	CJA	01
23	ANTIGENOS FERRILES PARATÍFICO (A,B) TÍFICO (H,O) Y BRUGELLAS 5 FRASCOS X 5 ml.	CJA	02
24	ASA DE SIEMBRA MICROBIOLÓGICA X 50	UND	02
25	BILIRRUBINA TOTAL X 250 DETERMINACIONES	UND	05
26	BILIRRUBINA DIRECTA X 250 DETERMINACIONES	UND	05
27	BOLSAS DE BASURA NEGRA X 50 LITROS X 100 UNID.	PQTE	10
28	BOLSAS DE BASURA ROJA X 50 LITROS X 100 UNID.	PQTE	20
29	BOLSAS PARA BASURA 75 LT	UND	150
30	CAJA DE BIOSEGURIDAD DE CARTÓN PARA JERINGAS Y AGUJAS X 7.5 X 25 UNID.	PQTE	137
31	CINTA INDICADORA DE ESTERILIZACIÓN PARA AUTOCLAVE 50M X 19MM	ROLLO	01
32	RVO COLESTEROL 100ml	KIT	04
33	COLESTEROL TOTAL ENZIMÁTICO X 100 DETERMINACIONES	CJA	05
34	COLESTEROL HDL DIRECTO X 100 DETERMINACIONES Y/O 1 X 40 ML (100 DET)	CJA/FCO	10
35	COLESTEROL LDL DIRECTO X 100 DETERMINACIONES Y/O 1 X 40 ML (100 DET)	CJA/FCO	04
36	COLESTEROL TOTAL ENZIMÁTICO X 300 DETERMINACIONES	CJA	36
37	CREATININA CINÉTICA X 200 DETERMINACION	CJA	17
38	CRONOMETROS DE 4 TIEMPOS	UND	06
39	CURETA DE VIDRIO PARA COLORACIÓN DE LÁMINAS PORTA OBJETOS DE 10MM X 11,5CM	UND	01
40	DESHIDROGENASA LÁCTICA X 125 DETERMINACIONES	CJA	02
41	DISCO DE SENSIBILIDAD ÁCIDO MALDÍDICO 30 MCG X 50 UNIDADES	FCO	03
42	DISCO DE SENSIBILIDAD AMOXICILINA 25 MCG X 50 UNIDADES	FCO	02
43	DISCO DE SENSIBILIDAD AMPICILINA+ SULBACTAM 20 MCG X 50 UNIDADES	FCO	02
44	DISCO DE SENSIBILIDAD CEFALOTINA 30 MCG X 50 UNIDADES	FCO	02

Pág. - 2 -

BASES INTEGRADAS

45	DISCO DE SENSIBILIDAD CEFOTAXIMA 30 MCG X 50 UNIDADES	FCO	02
46	DISCO DE SENSIBILIDAD CEFTRIAXONA 30 MCG X 50 DISCOS	FCO	02
47	DISCO DE SENSIBILIDAD CIPROFLOXACINA 5 MCG X 50 DISCOS	FCO	02
48	DISCO DE SENSIBILIDAD DE AMIKACINA 30 MCG X 50 DISCOS	FCO	02
49	DISCO DE SENSIBILIDAD DE AZITREONAM 30 MCG X 50 DISCOS	FCO	02
50	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFACILOX 30 MCG X 50 DISCOS	FCO	02
51	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFTAZIDIMA 30 MCG X 50 DISCOS	FCO	02
52	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CLARITROMICINA 15 MCG X 50 DISCOS	FCO	02
53	DISCO DE SENSIBILIDAD DE GENTAMICINA 10 MCG X 50 DISCOS	FCO	02
54	DISCO DE SENSIBILIDAD DE IMPENEM 10 MCG X 50 DISCOS	FCO	02
55	DISCO DE SENSIBILIDAD DE NITROFURANTOINA 300 MCG X 50 DISCOS	FCO	02
56	DISCO DE SENSIBILIDAD DE NORFLOXACINA 10 MCG X 50 DISCOS	FCO	02
57	DISCO DE SENSIBILIDAD DE SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 25 MCG X 50 DISCOS	FCO	02
58	DISCO DE SENSIBILIDAD NOVIOBICINA 5 MCG X 50 DISCOS	FCO	02
59	DISCOS DE SENSIBILIDAD AMOXICILINA + ACIDO CLAVULANICO 30 MCG X 50 DISCOS	FCO	02
60	DISPOSITIVO PARA TOMA DE MUESTRA PARA TUBO DE EXTRACCIÓN AL VACÍO 25 X 75 MM PAVONADA X 50 UNID	UND	50
61	EQUIPO ALADO 80 VACUTAINER 21G X 19 MM X 50 DETERMINACIONES	CJA	01
62	ESCOBILLA DE NYLON PARA LAVADO DE TUBOS DE SUCCIÓN 13 MM MANGO DE 100 MM CEPILLO DE 100 MM DIAMETRO DE 20 MM 4- 5%	UND	29
63	ESPARADRAPO HIFOALERGENICO DE PAPEL 1 IN X 10 YD X 12 ROLLOS	UND	24
64	FACTOR REUMATOIDEO	CJA	02
65	FRASCO COLECTOR PARA MUESTRA DE ORINA CON TAPA 100 ml	UND	2,500
66	FRASCO DE POLIPROPILENO X 40 ml CON TAPA ROSCA CON ESPATULA	UNID	550
67	GLUCOSA ENZIMATICA X 100 DETERMINACIONES	KIT	05
68	GLUCOSA ENZIMATICA 2 X 250 DETERMINACIONES	KIT	09
69	GORRO DESCARTABLE	CJA	31
70	GRADILLA PLASTIFICADA X 48 TUBOS	PZA	03
71	GRUPO PLASTICO 8 ANTI A-B-D FACTOR RH) X 10 ML (KIT)	KIT	30
72	GUANTE PARA EXAMEN DESCARTABLE DE NITRILLO SIN POLVO TALLA X 100 UNIDADES	CJA	03
73	GUANTES DE LATEX DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "M"	CJA	34

Pág. - 3 -

BASES INTEGRADAS

74	GUANTES DE LÁTEX DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "S"	CJA	18
75	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "M"	CJA	37
76	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "S"	CJA	60
77	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "M"	CJA	01
78	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "S"	CJA	02
79	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "M"	CJA	20
80	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "S"	CJA	03
81	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "M"	CJA	24
82	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "S"	CJA	15
83	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "M"	CJA	11
84	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "S"	CJA	14
85	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "M"	CJA	05
86	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "S"	CJA	02
87	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "M"	CJA	03
88	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "S"	CJA	17
89	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "M"	CJA	30
90	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "S"	CJA	300
91	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "M"	CJA	02
92	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "S"	CJA	41
93	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "M"	CJA	12
94	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "S"	CJA	02
95	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "M"	CJA	05
96	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "S"	CJA	06
97	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "M"	CJA	73
98	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "S"	CJA	02
99	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "M"	CJA	04
100	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "S"	CJA	06
101	GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "M"	CJA	01

Pág. 4 -

BASES INTEGRADAS

102	PLACA DE CERA PARA SELLADO DE CAPILARES DE MICROHEMATOCRITO X 24 POSICIONES	UND	07
103	PLUMÓN DE TINTA INDELEBLE PUNTA FINA PARA USO DE LABORATORIO MEDICO	UND	08
104	PROTEINAS TOTALES X 300 DETERMINACIONES	CJA	02
105	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	KIT	01
106	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	KIT	17
107	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	KIT	13
108	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	162
109	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	12
110	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	15
111	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	19
112	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	04
113	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	14
114	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	04
115	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	06
116	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	02
117	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	02
118	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	02
119	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	02
120	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	02
121	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	02
122	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	02
123	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	02
124	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	02
125	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	02
126	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	02
127	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	02
128	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	01
129	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	07
130	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	07
131	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	03
132	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	03
133	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	10
134	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	04
135	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	02
136	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	07
137	REACTIVO. PROTEINAS FRACCIONADA X 300 DETERMINACIONES	CJA	27

Pág. 5 -

BASES INTEGRADAS

137	SOLUCION DILUYENTE HEMATOLOGICO X 20 LITROS	CJA	10
138	SOLUCION E.Z. CLEANSER X 50 ML	FCO	12
139	SOLUCION LISANTE X 500 ML	FCO	12
140	SOLUCION NOION X 1 LT	FCO	02
141	SOLUCION TURK X 100ML	UND	01
142	SOLUCION TURK X 500ML	UND	03
143	SOLUCION TURK X 1L	UND	03
144	SOLUCION TURK X 1L HCG ELISA X 96 DETERMINACIONES	KIT/CJA	06
145	SUERO ANTI A	UND	02
146	SUERO ANTI B	UND	02
147	SUERO ANTI D	UND	02
148	TAPA COLOR ROJO X 30 LITROS	UND	05
149	TERMO PARA TRANSPORTE DE MUESTRAS BIOLÓGICAS Y VACUNAS X 2 LITROS LARGO: 17CM ANCHO: 15CM ALTO: 28CM CON ESPUMA DE POLIURETANO Y/O TERMO PARA EL TRANSPORTE DE VACUNAS DE MUESTRAS BIOLÓGICAS Y VACUNAS X 2.40 LITROS LARGO: 27 CM ANCHO: 27 CM ALTO: 32 CM	UND	01
150	TERMOMIGROMETRO DIGITAL PORTATIL CON CALIBRACION	UND	02
151	TERMOMETRO TERMOHIGROMETRO DE VIDRIO RANGO 0°C A 150°C	UND	02
152	PUNTERA 01 UL-10 UL SIN FILTRO CAPACIDAD MAX 1500	CJA	03
153	TIRA REACTIVA PARA ANALISIS DE ORINA DE 11 PARAMETROS X 100 DETERMINACIONES	CJA	77
154	TRAS REACTIVAS PARA DESCARTAR SANGRE OCULTA EN HECES X 30 DETER (PRUEBA RAPIDA)	CJA	03
155	TRIGLICERIDOS X 100 DETERMINACIONES	CJA	20
156	TRIGLICERIDOS X 100 DETERMINACIONES	KIT	13
157	TUBO CAPILAR PARA HEMATOCRITO CON HEPARINA	UND/TBO	20
158	TUBO CAPILAR PARA HEMATOCRITO SIN HEPARINA	UND/TBO	20
159	TUBO DE ENSAYO CON TAPÓN AL VACIO (VACUTAINER) TAPA ROJA X 100 UNO X 5ml	PQTE	18
160	TUBO DE ENSAYO CON TAPÓN AL VACIO (VACUTAINER) TAPA ROJA X 100 UNO X 5ml	PQTE	21
161	TUBO DE ENSAYO CON TAPÓN AL VACIO CON EDTA TAPA LILA (VACUTAINER) X 100 UNO X 3ml	PQTE	17
162	TUBO DE ENSAYO DE VIDRIO 12 mm X 75 mm X CJA X 250 UNIDADES	CJA	06
163	TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA AL VACIO DE POLIPROPILENO DE 8ml, CON ACTIVADOR DE COAGULO	PQTE	40
164	TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA AL VACIO DE POLIPROPILENO DE 5ml, CON GEL SEPARADOR	PQTE	20
165	TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO DE 3 ml, CON EDTA TRIPOTASICO	PQTE	70
166	TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO DE 6 ml SIN GEL	PQTE	10
167	TUBOS DE ENSAYO MATERIAL DE PLASTICO 12 mm X 75 MM	BOLSA	10

Pág. - 8 -

BASES INTEGRADAS

168	TUBO PLASTICO 3 ml PARA EXTRACCION AL VACIO CON EDTA X 100 UNIDADES	CJA	03
169	TUBOS DE ENSAYO MATERIAL DE VIDRIO 13 X100 MM X 250 UNO	PQTE	05
170	UREA ENZIMATICA X 100 DETERMINACIONES	CJA	12
171	CAPUCHON PARA TUBO AL VACIO CON EXPULSADOR	UND	03
172	TUBO VACUTAINER CON GEL SIN ACTIVADOR TAPA AMARILLA X 100 X 5ML	PQTE	05
173	LAPIZ DE CERA ROJA	UND	02
174	ACIDO SULFASALICILICO 3% X 1 LT	FCO	01
175	PAPEL PARA EKG MARCA SCHILLER AT-101 80 mm x 70 mm	PQTE	30
176	ELECTRODOS PARA ELECTROCARDIOGRAMA ADULTO X 50 UNIDADES	PQTE	05
177	BAJALENGUA DE MADERA ADULTO NO ESTERIL X 500 UNO	PQTE	02
178	BOLSAS AUTOCLAVABLES DE 30°C COLOR ROJO	UND	15
179	LANCETAS RETRACTILES X 100 UNO	CJA	01
180	PRUEBA RAPIDA MALARIA X 25 TEST EN CASSETTE	KIT	01
181	CALCIO SERICO	KIT	01
182	DENGUE PRUEBA RAPIDA X 25 CASSETTE	CJA	02

6.2. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL BIEN A CONTRATAR

ITEM N° 01: ACEITE DE INMERSION	
CARACTERÍSTICAS	<p>Líquido viscoso transparente de alto índice refractivo</p> <p>El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>

ITEM N° 02: AGAR AGAR X 500 g	
CARACTERÍSTICAS	<p>Medios de cultivo</p> <p>agente solidificante para elaborar medios de cultivo para microbiología</p> <p>identifica bacterias Gram-positivas y Gram-negativas</p> <p>Color blanco-crema</p> <p>Frasco sellado con tapa de cierre hermético de seguridad.</p> <p>Certificado de Análisis.</p> <p>Presentación frasco x 500g</p> <p>El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento.</p>

Pág. - 7 -

BASES INTEGRADAS

almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 03: AGAR CARY BLAIR X 500 g

CARACTERÍSTICAS

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

ITEM N° 04: AGAR CITRATO SIMMONS X 500 g

CARACTERÍSTICAS

- Medios de cultivo
- Identifica Enterobacterias.
- Producto deshidratado con porcentaje de agua igual o mayor al 12%.
- Color amarillo-verdoso, homogéneo, libre deslizamiento.
- Envase sellado con tapa de cierre hermético de seguridad.
- Certificado de Análisis.

PRESENTACIÓN

- Envase x 500 g
- El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato la autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 05: AGAR LIA (LISINA HIERRO AGAR) X 500 g

CARACTERÍSTICAS

- AGAR LISINA DE HIERRO (LIA) Medios para recuperación, aislamiento, diferenciación, crecimiento de microorganismos, de procesamiento manual, medios de cultivo.
- Producto deshidratado con porcentaje de agua igual o mayor al 12%. Medio de cultivo deshidratado: color beige, homogéneo, libre deslizamiento. Medio de cultivo preparado: color púrpura rojo.

PRESENTACIÓN

- Envase sellado con tapa de cierre hermético de seguridad.
- Envase x 500 g
- El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato la autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 06: AGAR MAC CONKEY X 500 g

CARACTERÍSTICAS

- Medio de cultivo selectivo y diferencial para bacterias diseñado para aislar selectivamente bacilos Gram negativos y entéricos (encontrados normalmente en el tracto intestinal) y diferenciarlos sobre la base de la fermentación de la lactosa.
- Producto deshidratado con porcentaje de agua igual o mayor al 12%, color beige rosado, homogéneo, libre deslizamiento.
- Envase sellado con tapa de cierre hermético de seguridad.
- Envase x 500 g
- El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato la autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

PRESENTACIÓN

- Envase x 500 g
- El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato la autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 07: AGAR MANITOL SALADO X 500 g

CARACTERÍSTICAS

- Medio de cultivo
- Identifica bacilos Gram positivos.
- Se usa para el aislamiento selectivo de estafilococos y para la detección de Staphylococcus aureus.
- Envase sellado con tapa de cierre hermético de seguridad.
- Envase x 500 g
- El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato la autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

PRESENTACIÓN

- Envase x 500 g
- El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato la autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 08: AGAR SABOURAUD CON ANTIBIOTICOS	
CARACTERISTICAS	Es un medio de cultivo para el cultivo selectivo y el aislamiento de levaduras y hongos. Producto deshidratado con porcentaje de agar igual o mayor al 12%. Apariencia Polvo fino Color del medio deshidratado Beige. Frasco sellado con tapa de cierre hermético de seguridad. Frasco x 500 g.
PRESENTACIÓN	El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.
ITEM N° 09: AGAR SIM (AZUFRE INDOL. MOVILIDAD) MEDIUM X 500 g.	
CARACTERISTICAS	Es un medio de cultivo para diferenciar miembros de la familia Enterobacteriaceae. Producto deshidratado con porcentaje de agar igual o mayor al 12%, color beige, homogéneo, libre desliziamiento Frasco sellado con tapa de cierre hermético de seguridad. Frasco x 500 g
PRESENTACIÓN	El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.
ITEM N° 10: AGAR TRIPTONA DE SOYA X 500 g	
CARACTERISTICAS	Medio de cultivo Se usa para el aislamiento y cultivo de microorganismos exigentes y no exigentes, incluidas las bacterias anaerobias y aerobias. Frasco sellado con tapa de cierre hermético de seguridad. Frasco x 500 g
PRESENTACIÓN	El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben

Pág. - 10 -

BASES INTEGRADAS

ITEM N° 11: AGAR TSI (TRIPLE AZÚCAR HIERRO) X 500 g.	
CARACTERISTICAS	Medios para recuperación, aislamiento, diferenciación, crecimiento de microorganismos entéricos gram negativos. Producto deshidratado con porcentaje de agar igual o mayor al 12%, color beige claro, homogéneo, libre desliziamiento. Frasco sellado con tapa de cierre hermético de seguridad. Frasco x 500 g
PRESENTACIÓN	El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.
ITEM N° 12: AGAR MULLER HINTON X 500G	
CARACTERISTICAS	Medios de cultivos para la realización de la prueba de sensibilidad a los antimicrobianos.. Frasco sellado con tapa de cierre hermético de seguridad. Frasco x 500 g
PRESENTACIÓN	El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.
ITEM N° 13: AGUA DESTILADA NO ESTERIL X 1L	
CARACTERISTICAS	Agua destilada no esteril frasco x 01 litro El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

Pág. - 11 -

BASES INTEGRADAS

ITEM N° 14: "AGUA PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE AL VACÍO 21G X 1 % IN X100

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> • AGUA PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE AL VACÍO 21G X 1 % IN X100
COMPOSICIÓN	<ul style="list-style-type: none"> • aguja de extracción sanguínea de uso único, compuesta de una aguja para venopunción, tapón, soporte, cobertura de seguridad, plástico protector y/o holder o carmisa
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> • caja x 100 unidades <p>El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>

ITEM N° 15: ALCOHOL EN GEL X 1LT

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> • Color: incoloro y transparente. • Aspecto: Gel, compuesto semisólido traslúcido. • Olor: Neutral (Característico al alcohol etílico) • Frasco de 1 litro con dispensador • envase plástico, cierre hermético.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	<ul style="list-style-type: none"> • Atóxico estéril.
DIMENSIÓN	<ul style="list-style-type: none"> • Frasco x 1 litro. <p>El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>

ITEM N° 16: ALCOHOL ISOPROPILICO X 1LT

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> • Color: incoloro y transparente. • Aspecto: líquido volátil. • Olor: Neutral (Característico al alcohol etílico) • Frasco de 1 litro con dispensador • envase plástico, cierre hermético.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	<ul style="list-style-type: none"> • Atóxico estéril. <p>El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto.</p>

ITEM N° 17: ALCOHOL MEDICINAL 96° PURO X 1LT

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> • Alcohol medicinal 96° X 1L. • líquido incoloro, olor característico fragante - Untirral del olor: 100 a 180 ppm. • Solubilidad en todas proporciones en Agua a 20°C. Soluble en Cetonas, Esteres, Éteres, Glicoles y otros Alcoholes. Presentación: Frasco de 1000 ml. • polietileno de alta densidad x 1000 ml • envase plástico, con cierre hermético, con registro de análisis.
COMPOSICIÓN	<ul style="list-style-type: none"> • Alcohol Etílico 96°
CONDICIONES BIOLÓGICAS	<ul style="list-style-type: none"> • Atóxico estéril.
DIMENSIÓN	<ul style="list-style-type: none"> • Frasco x 1 litro. <p>El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>

ITEM N° 18: ALCOHOL YODADO X 1LT

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> • Alcohol yodado. • Líquido transparente de color pardo rojizo con olor a yodo y alcohol • Frasco hermético resistente a la luz que permita la conservación e integridad del producto. • Yodo, yoduro de potasio, Alcohol de 70
COMPOSICIÓN	<ul style="list-style-type: none"> • Atóxico estéril.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	<ul style="list-style-type: none"> • Frasco x 1 litro. <p>El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>

ITEM N° 19: ALCOHOL HIDROFILO X 500 G

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> • Envase individual con propiedades físicas, estabilidad e integridad del producto.
-----------------	---

COMPOSICIÓN CONDICIONES BIOLÓGICAS PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none">Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento.Fácil de abrir manualmente. Libre de partículas extrañas. 100% puro algodón, libre de blanqueador óptico.
	<ul style="list-style-type: none">100% puro algodón
	<ul style="list-style-type: none">Atóxico estéril.Paquete x 500grEl envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM N° 20 AMILASA X 150 DETERMINACIONES

CARACTERÍSTICAS	Método colorimétrico, con trazado opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar.
	<ul style="list-style-type: none">Kit x 150 determinaciones
PRESENTACIÓN	El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM N° 21: ANTISTREPTOLISINA O (ASO) X 100 DETERMINACIONES

CARACTERÍSTICAS	Proben de látex, suspensión de partículas antígeno de Streptococcus, o estado líquido listo para su uso, con control positivo y negativo envase y precinto de seguridad original.
	Caja x 50 o 100 unidades.
PRESENTACIÓN	El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM N° 22: ANTIGENO VDRL X250 DETERMINACIONES CON CONTROL

CARACTERÍSTICAS	Reactivo reactivo a: suspensión acuosa de antígeno de cardiolipina y lecitina purificados, en buffer fisiológico con colorido de colina y edta de acuerdo a las indicaciones de la o.m.s. control positivo, dilución de suero inactivado, reactivo.
-----------------	---

Pág. - 14 -

BASES INTEGRADAS

PRESENTACIÓN

PRESENTACIÓN	250 determinaciones
	El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM N° 23: ANTÍGENOS FEBRILES PARATÍFICO (A, B) TÍFICO (H, O) Y BRUCELAS S

CARACTERÍSTICAS	Reactivos para la determinación de anticuerpos específicos contra salmonella y brucella. Envase y precinto de seguridad original. Presentación: salmonella: paratífico "a" 1x5 ml, paratífico "b" 1x5 ml, tífico "O" 1x5 ml, tífico "H" 1x5 ml. Brucella, brucella abortus 1x5 ml.
	El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM N° 24: ASA DE SIEMBRA MICROBIOLÓGICA

CARACTERÍSTICAS	Asa calibrada 1 ul (±1 lamda) Asa de inoculación recta - en ferro ríquel. El asa bacteriológica es un instrumento de laboratorio tipo pinza que consta de una base que puede estar hecha de platino, acero, aluminio y un filamento que puede ser de nicromo, tungsteno platino que termina o en aro o en punta. Se emplea para transportar o arrastrar o traspasar inóculos
	Presentación caja x 50 unidades El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

Pág. - 15 -

BASES INTEGRADAS

ITEM N° 25: REACTIVO BILIRRUBINA TOTAL X 250 DETERMINACIONES	
CARACTERÍSTICAS	Reactivo para dosaje de bilirrubina directa, método colorimétrico con frasco opaco, herméticamente sellado, no reemplazable para usar.
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none">• Kit x 250 determinaciones. <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>

ITEM N° 26: REACTIVO DE BILIRRUBINA DIRECTA X 250 DETERMINACIONES	
CARACTERÍSTICAS	Reactivo para dosaje de bilirrubina directa, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reemplazable para usar.
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none">• Kit x 250 determinaciones. <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>

ITEM N° 27: BOLSAS DE BASURA NEGRA X 50 LITROS X 100UND	
CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none">• Bolsas para basura y residuos, especialmente diseñados para depósitos de Desechos• Bolsas de material Polietileno, color negro, con fuelle resistente. Olor característico, resistente al rasgado, impacto y con sellado seguro en sus costuras. Uniforme y exento de defectos, rebabas, aristas cortantes• Polietileno. <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>
COMPOSICIÓN	

ITEM N° 28: BOLSAS DE BASURA ROJAX 50 LITROS X 100UND

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none">• Bolsas para basura y residuos, especialmente diseñados para depósitos de Desechos• Bolsas de material Polietileno, color rojo, con fuelle resistente. Olor característico, resistente al rasgado, impacto y con sellado seguro en sus costuras. Uniforme y exento de defectos, rebabas, aristas cortantes• Polietileno. <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>
COMPOSICIÓN	

ITEM N° 29: BOLSAS DE BASURA NEGRA X 75 LITROS

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none">• Bolsas para basura y residuos, especialmente diseñados para depósitos de Desechos• Bolsas de material Polietileno, color negro, con fuelle resistente. Olor característico, resistente al rasgado, impacto y con sellado seguro en sus costuras. Uniforme y exento de defectos, rebabas, aristas cortantes• Polietileno. <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>
COMPOSICIÓN	

ITEM N° 30: CAJA DE BIOSEGURIDAD DE CARTÓN PARA JERINGAS Y AGUJAS X 7.5 L

CARACTERÍSTICAS

- CAJA DE BIOSEGURIDAD DE CARTÓN PARA JERINGAS Y AGUJAS X 7.5 L. Cajas de cartón prensado, reciclado y fibra virgen resistente a la punción con material punzocortante
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM N° 31: CINTA INDICADORA DE ESTERILIZACIÓN PARA AUTOCLAVE 50M X 19MM

CARACTERÍSTICAS

- Cinta autoadhesiva, con colorantes sensibles al calor de 121 OC, papel crepado.

DIMENSIÓN

- 50MX19MM

PRESENTACIÓN

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

ITEM N° 32: REACTIVO DE COLESTEROL x 100 ML

CARACTERÍSTICAS

- Método para la determinación de colesterol en suero o plasma en frasco opaco. Herméticamente sellado, no reenvasado, conteniendo precipitante y estándar.
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM N° 33: "COLESTEROL TOTAL ENZIMÁTICO X 100 DETERMINACIONES"

CARACTERÍSTICAS

- Colesterol enzimático x 100 determinaciones. Método enzimático para la determinación de colesterol en suero o plasma en frasco opaco.

Herméticamente sellado, no reenvasado, conteniendo precipitante y estándar.

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

ITEM N° 34: COLESTEROL HDL DIRECTO X 100 DETERMINACIONES Y10 1 X 40 ML (100

CARACTERÍSTICAS

- Método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar.

PRESENTACIÓN

- Kit x 100 determinaciones
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM N° 35: COLESTEROL LDL DIRECTO X 100 DETERMINACIONES Y10 1 X 40 ML (100

CARACTERÍSTICAS

- Método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar.

PRESENTACIÓN

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

ITEM N° 36: COLESTEROL TOTAL ENZIMÁTICO X 300 DETERMINACIONES"

CARACTERÍSTICAS

- Colesterol enzimático x 300 determinaciones. Método enzimático para la determinación de colesterol en suero o plasma en frasco opaco. Herméticamente sellado, no reenvasado, conteniendo precipitante y estándar.
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 37: REACTIVO DE CREATININA X 200 DETERMINACIONES

CARACTERÍSTICAS

: Reactivo para dosaje de creatinina, método colorimétrico, en frasco opaco, herméticamente sellado, no reutilizado fijo para usar.

PRESENTACIÓN

: x 200 determinaciones.
: El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 38: CRONÓMETROS DE 4 TIEMPOS

CARACTERÍSTICAS

: Cronómetro de 4 tiempos.
: El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 39: CUBETA DE VIDRIO PARA COLORACIÓN DE LÁMINAS PORTAOBJETOS DE 10MM X 11.5CM

CARACTERÍSTICAS

: Cubeta de tinción para coloración de láminas portaobjetos de 10mm x 11.5cm en posición vertical de vidrio prismado soda cálcico.
: El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 40: DESHIDROGENASA LÁCTICA X 125 DETERMINACIONES

CARACTERÍSTICAS

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

almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 41: DISCO DE SENSIBILIDAD ÁCIDO NALIDIXICO 30 MCG X 50 UNIDADES

CARACTERÍSTICAS

: Disco antibiótico ácido nalidixico, concentración de 30 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos.
: El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 42: DISCO DE SENSIBILIDAD AMOXICILINA 25 MCG X 50 UNIDADES

CARACTERÍSTICAS

: Disco antibiótico amoxicilina, concentración de 25 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos.
: El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 43: DISCO DE SENSIBILIDAD AMPICILINA+ SULBACTAM 20 MCG X 50 UNIDADES

CARACTERÍSTICAS

: Disco antibiótico ampicilina + sulbactam, concentración de 20 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos.
: El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 44: DISCO DE SENSIBILIDAD CEFALOTINA 30 MCG X 50 UNIDADES

CARACTERÍSTICAS

: Disco antibiótico cefalotina, concentración de 30 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos.

ITEM N° 45: DISCO DE SENSIBILIDAD CEFOTAXIMA 30 MCG X 50 UNIDADES
CARACTERISTICAS
: Disco antibiótico cefotaxima, concentración de 30 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos.
: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 46: DISCO DE SENSIBILIDAD CEFTRAXONA 30 MCG X 50 DISCOS
CARACTERISTICAS
: Disco antibiótico ceftriaxona, concentración de 30 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos.
: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 46: DISCO DE SENSIBILIDAD CEFTRAXONA 30 MCG X 50 DISCOS
CARACTERISTICAS
: Disco antibiótico ceftriaxona, concentración de 30 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos.
: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 47: DISCO DE SENSIBILIDAD CIPROFLOXACINA 5 MCG X 50 DISCOS
CARACTERISTICAS
: Disco antibiótico ciprofloxacina, concentración de 5 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos.
: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 48: DISCO DE SENSIBILIDAD DE AMIKACINA 30 MCG X 50 DISCOS
CARACTERISTICAS
: Disco antibiótico amikacina, concentración de 30 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos.
: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 49: DISCO DE SENSIBILIDAD DE AZTREONAM 30 MCG X 50 DISCOS
CARACTERISTICAS
: Disco antibiótico aztreonam, concentración de 30 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos.
: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 50: DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFACOLOR 30 MCG X 50 DISCOS
CARACTERISTICAS
: Disco antibiótico cefaclor, concentración de 30 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos.
: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 51: DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFOTAZIDIMA 30 MCG X 50 DISCOS
CARACTERISTICAS
: Disco antibiótico cefotazidima, concentración de 30 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos.
: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 52: DISCO DE SENSIBILIDAD DE CLARITROMICINA 15 MCG X 50 DISCOS
CARACTERÍSTICAS

- : Disco antibiótico claritromicina, concentración de 15 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos.
- : El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 53: DISCO DE SENSIBILIDAD DE GENTAMICINA 10 MCG X 50 DISCOS
CARACTERÍSTICAS

- : Disco antibiótico gentamicina, concentración de 10 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos.
- : El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 54: DISCO DE SENSIBILIDAD DE IMPENEM 10 MCG X 50 DISCOS
CARACTERÍSTICAS

- : Disco antibiótico imipenem, concentración de 10 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos.
- : El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 55: DISCO DE SENSIBILIDAD DE NITROFURANTOINA 300 MCG X 50 DISCOS
CARACTERÍSTICAS

- : Disco antibiótico nitrofurantoina, concentración de 300 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos.
- : El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase

Pág. - 24 -

BASES INTEGRADAS

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

ITEM N° 56: DISCO DE SENSIBILIDAD DE NORFLOXACINA 10 MCG X 50 DISCOS
CARACTERÍSTICAS

- : Disco antibiótico norfloxacina, concentración de 10 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos.
- : El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 57: DISCO DE SENSIBILIDAD DE SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 25 MCG X 50 DISCOS
CARACTERÍSTICAS

- : Disco antibiótico sulfametoxazol + trimetoprim, concentración de 25 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos.
- : El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 58: DISCO DE SENSIBILIDAD NOVIOBICINA 5 MCG X 50 DISCOS
CARACTERÍSTICAS

- : Disco antibiótico novobiocina, concentración de 5 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos.
- : El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

Pág. - 25 -

BASES INTEGRADAS

ITEM N° 59: DISCOS DE SENSIBILIDAD AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO 30 MCG X 50 DISCOS

producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
ITEM N° 60: DISPOSITIVO PARA TOMA DE MUESTRA PARA TUBO DE EXTRACCIÓN AL VACÍO 25 X 75 MM PAVONADA X 50 UND
producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM N° 61: EQUIPO ALADO BD VACUTAINER 21G X 19 MM X 50 DETERMINACIONES

producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
ITEM N° 62: ESCOBILLA DE NYLON PARA LAVADO DE TUBOS DE SUCCIÓN 13 MM MANGO DE 100 MM CEPILLO DE 100 MM DIÁMETRO DE 20 MM ±1.5%
producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM N° 63: ESPARADRAPO HIPOALERGÉNICO DE PAPEL 1 IN X 10 YD X 12 ROLLOS

producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
ITEM N° 64: FACTOR REUMATOIDÉO
producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM N° 65: FRASCO COLECTOR PARA MUESTRA DE ORINA CON TAPA 100 mL

producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
ITEM N° 66: FRASCO COLECTOR PARA MUESTRA DE ORINA CON TAPA 100 mL
producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM N° 63: ESPARADRAPO HIPOALERGÉNICO DE PAPEL 1 IN X 10 YD X 12 ROLLOS

producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
ITEM N° 64: FACTOR REUMATOIDÉO
producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM N° 65: FRASCO COLECTOR PARA MUESTRA DE ORINA CON TAPA 100 mL

producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
ITEM N° 66: FRASCO COLECTOR PARA MUESTRA DE ORINA CON TAPA 100 mL
producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM N° 66: FRASCO COLECTOR PARA MUESTRA DE ORINA CON TAPA 100 mL

producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 66: FRASCO DE POLIPROPILENO X 40 mL CON TAPA ROSCA CON ESPATULA

- : Frasco de polipropileno x 40 ml con tapa rosca con espátula, con cierre de alta seguridad.
- : El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 67: GLUCOSA ENZIMÁTICA X 100 DETERMINACIONES

- : Glucosa enzimática god que incluya estándar lineal a mas, muestra biológica: suero plasma. Presentación x 100 determinaciones
- : El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 68: GLUCOSA ENZIMÁTICA 2 X 250 DETERMINACIONES

- : método enzimático para la determinación de glucosa en suero o plasma presentación set 2 x 250 determinaciones características: glucosa enzimática god que incluya estándar lineal: a más, muestra biológica: suero plasma, otros líquidos orgánicos.
- : El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 69: GORRO DESCARTABLE

- : Gorro descartable tipo acordeon en tela de polipropileno no tejido, con elastico simple con resistencia alta, repete líquidos, otorga comodidad

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

ITEM N° 70: GRADILLA PLASTIFICADA X 48 TUBOS

- : Gradilla en alambre plástico en PVC. Capacidad: 48 (8x6) Dimensiones: 160 x 125 x 80 x 85
- : El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 71: GRUPO SANGUINEO (ANTI A-B-D FACTOR RH) X 10 mL (KIT)

- : Reactivo anti-A, anti-B, anti-D frascos 10 ml.
- : El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 72: CUANTES PARA EXAMEN DESCARTABLE DE NITRIL SIN POLVO TALLA

- : Dispositivo médico de nitrilo, no estéril, de un solo uso, libre de polvo, actúa como barrera de protección para el personal de salud y el paciente durante la exploración o tratamiento o para otros fines sanitarios.
- : MATERIAL:
 - Nitrilo, no puede usarse cualquier compuesto de polímero de caucho de nitrilo que permita al guante cumplir con las especificaciones establecidas.
- : TALLA:
 - "L".
 - ACABADO: Libre de polvo.
- : El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario.

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

ITEM N° 73: GUANTES DE LATEX DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "M"

DESCRIPCIÓN GENERAL
: Guante para examen descartable talla "M". Guantes de látex de caucho natural, no estériles, con superficie lisa en todo el guante, para su uso en exámenes médicos o procedimientos de diagnóstico o terapéuticos, para proteger al paciente, y al usuario de la contaminación cruzada. Se acepta la denominación guante para examen descartable talla "M" o guante médico para uso simple talla "M", con ausencia de agujeros, límite de polvo residual (como máximo hasta 2.0mg).

CARACTERÍSTICAS

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

ITEM N° 74: GUANTES DE LATEX DESECHABLES X 100 UNIDADES TALLA "S"

DESCRIPCIÓN GENERAL
: Guante para examen descartable talla "S". Guantes de látex de caucho natural, no estériles, con superficie lisa en todo el guante, para su uso en exámenes médicos o procedimientos de diagnóstico o terapéuticos, para proteger al paciente, y al usuario de la contaminación cruzada. Se acepta la denominación guante para examen descartable talla "S" o guante médico para uso simple talla "S", con ausencia de agujeros, límite de polvo residual (como máximo hasta 2.0mg).

CARACTERÍSTICAS

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

ITEM N° 75: GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES DE X 100 UNIDADES TALLA "M"

DESCRIPCIÓN GENERAL
: Dispositivo médico de nitrilo, no estéril, de un solo uso, libre de polvo, actúa como barrera de protección para el personal de salud y el paciente.

CARACTERÍSTICAS
: durante la exploración o tratamiento o para otros fines sanitarios.
: MATERIAL:
- Nitrilo, no puede usarse cualquier compuesto de polímero de caucho de nitrilo que permita al guante cumplir con las especificaciones establecidas.
: TALLA:
- "M".
: ACABADO:
- Libro de polvo.
: El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM N° 76: GUANTES DE NITRILLO DESECHABLES DE X 100 UNIDADES TALLA "S"

DESCRIPCIÓN GENERAL

: Dispositivo médico de nitrilo, no estéril, de un solo uso, libre de polvo, actúa como barrera de protección para el personal de salud y el paciente durante la exploración o tratamiento o para otros fines sanitarios.

CARACTERÍSTICAS

: MATERIAL:
- Nitrilo, no puede usarse cualquier compuesto de polímero de caucho de nitrilo que permita al guante cumplir con las especificaciones establecidas.
: TALLA:
- Small o "S".
: ACABADO:
- Libro de polvo.

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

ITEM N° 77: HISOPO DE ALGODÓN CON MANGO DE MADERA 6 IN X 100

CARACTERÍSTICAS

: Material de madera. Longitud de 6 pulgadas. Cien ejes por 100 unidades. Estéril.
: El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario,

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

ITEM N° 78: HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (FSH) ELISA X 96 DETERMINACIONES
CARACTERÍSTICAS

PRESENTACIÓN

- Para la determinación cuantitativa de la hormona foliculo estimulante, en suero o plasma, método Elisa.
- Kit x 96 determinaciones.
- El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 79: HORMONA GONADOTROPINA CORONICA (HCG) SUB UNIDAD BETA
CUALITATIVA X 50 DETERMINACIONES
CARACTERÍSTICAS

PRESENTACIÓN

- Determinación de hormona HCG cualitativa en orina.
- Kit x 50 unidades.
- El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 80: HORMONA TIROIDEA ESTIMULANTE (TSH)
CARACTERÍSTICAS

PRESENTACIÓN

- Para la determinación cuantitativa de la hormona estimulante de la tiroides, en suero o plasma, método Elisa.
- Kit x 96 determinaciones.
- El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 81: JABÓN LÍQUIDO
CARACTERÍSTICAS

- Jabón antibacterial con activos antimicrobiales desodorizado para la limpieza y desinfección de las manos y antebr Brazos.

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

ITEM N° 82: JERINGA DESCARTABLE 10 mL CON AGUJA 21 G X 1 1/2 IN
CARACTERÍSTICAS

- Jeringa descartable estéril de un solo uso de 10ml con aguja hipodérmica estéril de un solo uso N°21G X 1 1/2". Jeringa hipodérmica estéril, descartable, de material de plástico, para la aspiración o la inyección de fluidos inmediatamente después de su llenado; más aguja hipodérmica estéril, descartable, trisulada, de acero inoxidable, libre de rebabas y de aristas cortantes. Se acepta la denominación de jeringa descartable de 10ml con aguja 21 G X 1 1/2". La longitud del cilindro deberá ser tal que la jeringa disponga de una capacidad máxima utilizable de por lo menos 10% más de la capacidad nominal. El extremo superior del cilindro deberá estar provisto con alas de sujeción que aseguren que la jeringa no gire más de 180° cuando se coloque en una superficie plana que forme un ángulo de 10° con la horizontal. Las alas de sujeción no tendrán rebabas o ángulos cortantes. Deberán tener un tamaño, forma y resistencia adecuados y permitir sujetar la jeringa en forma segura. El diseño del embolo y del disco de empuje de la jeringa deberá ser tal que cuando el cilindro se mantenga en una mano, el embolo pueda ser empujado por el pulgar de esa mano, el pistón no se debe desprender del cilindro. La longitud mínima del embolo que sobresalga desde la superficie de las alas de sujeción al disco de empuje deberá ser 12,5 mm para jeringas de capacidad nominal igual o superior a 5ml (cuando la línea índice del pistón coincide con la línea de graduación cero). El cono deberá estar situado en el centro de la aguja, es decir ser coaxial con el cilindro, el funón del cono debe tener un diámetro no menor de 1,2mm. Deberá tener un acoplamiento cónico tipo rosca con bloqueo Luer (Luer lock) La jeringa hipodérmica deberá cumplir con los aspectos biológicos: Irritación, sensibilidad y toxicidad sistémica, los que se verificarán en el certificado de análisis u otro documento que corresponda, según lo autorizado en su registro sanitario.
- CARACTERÍSTICAS PARA LA AGUJA HIPODÉRMICA: Deberá estar exenta de partículas y de materias extrañas. El tornaflojo deberá desajustarse según el diámetro exterior nominal y la longitud nominal del tubo de la aguja.

(expresado en milímetros), o de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario. La aguja deberá estar fabricada a partir de un tubo de acuerdo con la Norma ISO 3025. La longitud del tubo de la aguja deberá ser igual a la longitud nominal dentro de los límites de tolerancia de $\pm 1,5$ a $\pm 2,5$ milímetros. El tubo de la aguja deberá ser recto y presentar una sección transversal y espesor de paredes regulares (homogéneo). El lubricante, no deberá ser visible mediante visión normal o corregida, en forma de gotas de fluido sobre la superficie interna o externa del tubo de la aguja. La punta de la aguja deberá ser afilada y estar exenta de aristas estrías, rebabas o defectos en forma de gancho, la unión entre el conector y el tubo de la aguja no deberá fracturarse por la aplicación de una fuerza mínima 44N aplicada, ya sea por empuje o tracción en la dirección del eje de la aguja, el lumen deberá ser tal que el espolón debe pasar libremente por el tubo de la aguja o el flujo de agua debe salir libremente por la punta del tubo de la aguja. El color deberá de ser verde oscuro.

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

ITEM N° 83: KIT DE CONTROL DE CALIDAD INTERNO BIOQUÍMICO NORMAL Y PATOLÓGICO X 5ML

CARACTERÍSTICAS

- Control de calidad interno bioquímico normal y patológico x 5ml
- El envase inmediato y mediat del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 84: KIT DE CONTROLES HEMATOLOGICOS (BAJO, NORMAL Y ALTO) 3 FRASCOS X 2.5 ml

CARACTERÍSTICAS

- Kit de controles hematológicos (bajo, normal y alto) 3 frascos x 2.5 ml
- El envase inmediato y mediat del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de

almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 85: LÁMINA CUBRECAMARA DE NEUBAUER 20 X 26 X 0.4 MM X 10 UND

CARACTERÍSTICAS

- Empaque individual, de bordes biselados, de 20 x 26 x 0.4 mm x 10 und
- El envase inmediato y mediat del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 86: LÁMINA PORTA OBJETO BISELADA 25MM X 75MM X60 UNIDADES

CARACTERÍSTICAS

PRESENTACIÓN

- Lámina portaobjeto biselada de 25mm x 75mm
- Caja x 50 unidades
- El envase inmediato y mediat del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 87: LÁMINA PORTA OBJETO PAVONADA EN UN EXTREMO 25MM X 75MM X50

CARACTERÍSTICAS

PRESENTACIÓN

- Lámina de 25 x 75 mm pavonada. Tiene papel tissue entre cada lámina
- Caja x 50 unidades
- El envase inmediato y mediat del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 88: LÁMINAS DE VIDRIO CUBREOBJETO 22X22MM X 100 UND

CARACTERÍSTICAS

- Láminas de vidrio de 22x22mm caja por 100 unidades
- El envase inmediato y mediat del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la

normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.
ITEM N° 88: LIGADURA PLANA PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE 38/45
CARACTERÍSTICAS
<ul style="list-style-type: none"> - Ligadura plana para extracción de sangre 38/45 en aprox. - El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 90: MAMELUCO DESCARTABLE TALLA "S"
CARACTERÍSTICAS
<ul style="list-style-type: none"> - Material de polipropileno 100%, confeccionado en tela no tejida, laminado respirable, permite la evaporación de la transpiración y con buen regulador de temperatura corporal, talla s. - El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 91: MÁSCARA (RESPIRADOR) RECTA DE PROTECCIÓN RESPIRATORIA DESCARTABLE (KN95)
CARACTERÍSTICAS
<ul style="list-style-type: none"> - Adecuado para la protección respiratoria, evita filtrado de polvo, bacterias, gotas y otras partículas nocivas, protección multicapa. - El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 92: MASCARILLA DESCARTABLE 3 PLEGUES
CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS
<ul style="list-style-type: none"> - MATERIALES: <ul style="list-style-type: none"> - Tela no tejida de alta eficiencia para la filtración bacteriana, tres capas protectoras, interior, libre de polvos. - Amarras de tela no tejida. - Condición biológica: Aséptica, atóxica e hipoalérgica.

CARACTERÍSTICAS:
<ul style="list-style-type: none"> - De tres pliegues como mínimo y de cuatro amarras. - Debe tener una barra moldeable en el borde superior de la mascarilla, de adaptación anatómica a la nariz la misma que debe estar protegida para no lesionar la piel ni producir incomodidad al usuario. - Con una eficiencia de filtración mínima de 95%. - No debe presentar materia extraña, polvos, piezas faltantes.
DIMENSIONES PRESENTACIÓN
<ul style="list-style-type: none"> - Estándar. - Caja de cartón u otro material equivalente, conteniendo 50 mascarillas de bioseguridad descartable. - El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 93: MASCARILLA N95
CARACTERÍSTICAS

<ul style="list-style-type: none"> - Que en el empaque primario y secundario NO DIGA "PARA USO NO MEDICO" Cinco capas protectoras. Empaque individual en bolsa, Caja de veinte a treinta unidades, Rotulado en bajo relieve en la mascarilla, conteniendo los datos de la certificación y/o número de autorización, Diseño cómodo, plegable y ergonómico. Clip de ajuste nasal en aluminio interno. Banda elástica textil termosellada sin clips metálicos internos. La empresa proveedora debe de ser del rubro de Industrias Farmacéuticas. La empresa proveedora tiene resolución de autorización sanitaria de funcionamiento emitido por la DIGEMID. La empresa proveedora deberá contar con el certificado de buenas prácticas de almacenamiento, la empresa proveedora deberá contar con el certificado de buenas prácticas de distribución y transporte. Si el producto es importado deberá contar con la certificación ISO 13485. - El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.
--

normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	
ITEM N° 94: PROTEINA C REACTIVA X 100 DETERMINACIONES	
CARACTERÍSTICAS	Prueba de diagnóstico de fase, reacción de aglutinación
PRESENTACION	• Kit x 100 determinaciones • El ensayo inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como ensayo inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM N° 95: PAPEL LENTE 10 CM X 16 CM X 50 HOJAS

normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	
ITEM N° 95: PAPEL LENTE 10 CM X 16 CM X 50 HOJAS	
CARACTERÍSTICAS	• papel lente para microscopio 10 cm x 16 cm x 50 hojas • El ensayo inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como ensayo inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM N° 96: PAPEL TÉRMICO 80 MM X 20MM PARA EQUIPO HEMATOLÓGICO

normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	
ITEM N° 96: PAPEL TÉRMICO 80 MM X 20MM PARA EQUIPO HEMATOLÓGICO	
CARACTERÍSTICAS	• Papel térmico para equipo hematológico 80 MM X 20MM PARA EQUIPO HEMATOLÓGICO • Para indicado material no será obligatorio la presentación de folios y no se aceptará como sustituto de las especificaciones técnicas.

ITEM N° 97: PAPEL TOALLA UNA O DOS HOJAS X 200 MTS

normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	
ITEM N° 97: PAPEL TOALLA UNA O DOS HOJAS X 200 MTS	
CARACTERÍSTICAS	• papel toalla una o dos hojas x 200mts • El ensayo inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como ensayo inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

Pág. - 29 -

BASES INTEGRADAS

A

B

C

ITEM N° 98: PIPETA SEMIAUTOMÁTICA VOLUMEN VARIABLE 0.5 - 10 UL

normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	
ITEM N° 98: PIPETA SEMIAUTOMÁTICA VOLUMEN VARIABLE 0.5 - 10 UL	
CARACTERÍSTICAS	• graduables, fácil manejo, buena calidad para uso de puntieras estándar • El ensayo inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como ensayo inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM N° 99: PIPETA SEMIAUTOMÁTICA VOLUMEN VARIABLE 10 - 100 UL

normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	
ITEM N° 99: PIPETA SEMIAUTOMÁTICA VOLUMEN VARIABLE 10 - 100 UL	
CARACTERÍSTICAS	• graduables, fácil manejo, buena calidad para uso de puntieras estándar • El ensayo inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como ensayo inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM N° 100: PIPETA SEMIAUTOMÁTICA VOLUMEN VARIABLE 100 - 1000 UL

normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	
ITEM N° 100: PIPETA SEMIAUTOMÁTICA VOLUMEN VARIABLE 100 - 1000 UL	
CARACTERÍSTICAS	• graduables, fácil manejo, buena calidad para uso de puntieras estándar • El ensayo inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como ensayo inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM N° 101: PLACA DE VIDRIO PARA AGLUTINACIONES O PLACA DE VIDRIO C20

normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	
ITEM N° 101: PLACA DE VIDRIO PARA AGLUTINACIONES O PLACA DE VIDRIO C20	
CARACTERÍSTICAS	• Placas de vidrio con 30 pozos excavados de 14 mm de diámetro. • El ensayo inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como ensayo inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

Pág. - 30 -

BASES INTEGRADAS

ITEM N° 102: PLACA DE CERA PARA SELLADO DE CAPILARES DE MICROHEMATOCRITO
X 24 POSICIONES

TIPO DE PRODUCTO	TUBO
MICROHEMATOCRITO, CAPACIDAD 48 POSICIONES NUMERADAS, COLOR BLANCO, MATERIAL PLÁSTICO PP, ANCHO 6.5 MM, LONGITUD - LARGO 11.5 MM	
El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.	

ITEM N° 103: PLUMÓN DE TINTA INDELEBLE PUNTA FINA PARA USO DE LABORATORIO MÉDICO

TIPO DE PRODUCTO	TUBO
PLUMÓN MARCADOR INDELEBLE PUNTA FINA	
El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.	

ITEM N° 104: PROTEÍNAS TOTALES X 300 DETERMINACIONES

TIPO DE PRODUCTO	TUBO
Método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar.	
El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.	

ITEM N° 105: REACTIVO, PROTEÍNAS FRACCIONADAS X 300 DETERMINACIONES

TIPO DE PRODUCTO	TUBO
Método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar.	

PRESENTACIÓN

Kit x 300 determinaciones.	
El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.	

ITEM N° 106: PRUEBA DIAGNÓSTICO DE SÍFILIS (RPR CARBÓN) x 500 DETERMINACIONES

TIPO DE PRODUCTO	TUBO
Reactivo para la determinación de sífilis (prueba a carbón), test con controles (+) (-) y calibrados.	
El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.	

ITEM N° 107: PRUEBA RÁPIDA SUB UNIDAD BETA (HCG) X25 DETERMINACIONES

TIPO DE PRODUCTO	TUBO
Determinación de hormona HCG cualitativa en tira.	
El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.	

ITEM N° 108: PRUEBA RÁPIDA PARA VIH 1-2 X 30 DETERMINACIONES 4TA GENERACIÓN

TIPO DE PRODUCTO	TUBO
Prueba rápida inmunocromatográfica para VIH 4ta generación.	
El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.	

ITEM N° 109: PRUEBAS HIV ELISA

CARACTERÍSTICAS	: Kit de Elisa confirmatorio para VIH 1 y 2 para detección de AG y AC.
PRESENTACIÓN	: <ul style="list-style-type: none">• Kit x 98 determinaciones. El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM N° 110: PRUEBAS TOXICOLÓGICAS X 25 CASSETTE

CARACTERÍSTICAS	: Prueba rápida de inmunoensayo cromatográfico de flujo lateral para la detección de drogas y sus metabolitos en la orina humana presentación: cassette x 25
PRESENTACIÓN	: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM N° 111: PUNTERA AZUL 100 µL - 1000µL x 500 UND

CARACTERÍSTICAS	: Punteras 100 microlitros para cargar muestras de sueros, color azul
PRESENTACIÓN	: <ul style="list-style-type: none">• Bolsa x 500 unidades. El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM N° 112: PUNTERA (TIPS) AMARILLA 5 µL - 200µL x 1000 UND

CARACTERÍSTICAS	: Punteras de 5 µL - 200 µl para cargar muestras de sueros, color amarillo
PRESENTACIÓN	: <ul style="list-style-type: none">• Bolsa x 1000 unidades. El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la

Pág. - 42 -

BASES INTEGRADAS

ITEM N° 113: PUNTERA (TIPS) SIN FILTRO CAPACIDAD MÁXIMA 200 µL X 98 UNIDADES.

CARACTERÍSTICAS	: Puntera (lips) sin filtro capacidad máxima 200 µl x 98 unidades.
PRESENTACIÓN	: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM N° 114: REACTIVO ÁCIDO ÚRICO X 100 DETERMINACIONES

CARACTERÍSTICAS	: Método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar
PRESENTACIÓN	: <ul style="list-style-type: none">• Kit x 100 determinaciones. El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM N° 115: REACTIVO CIANOHEMATHEMOGLOBINA ESTÁNDAR X1L + AGUA DESTILADA

CARACTERÍSTICAS	: Hemoglobina, método enzimático, homogeneo colorimétrico, s. estándar: vial conteniendo solución estabilizada de hemoglobina nativa, contenido hemoglobínico determinado por espectrofotometría a 540 nm como cloruro de hemoglobina con reactivo según van kampen y zijlstra
PRESENTACIÓN	: <ul style="list-style-type: none">• 1 litro El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM N° 116: REACTIVO ÁCIDO ÚRICO X 300 DETERMINACIONES

CARACTERÍSTICAS	: Método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar
PRESENTACIÓN	: <ul style="list-style-type: none">• caja x 300 determinaciones.

Pág. - 43 -

BASES INTEGRADAS

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

ITEM N° 117: REACTIVO DE ALBÚMINA X 100-300 DETERMINACIONES

Reactivo para dosaje de albúmina, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar.	
• Caja x 100-300 determinaciones.	

PRESENTACIÓN

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

ITEM N° 118: REACTIVO DE ANTIGENO PROSTÁTICO LIBRE

Reactivo para medir los niveles de la concentración de PSA en la sangre de un hombre, método Elisa 96 determinaciones.	
• Kit x 96 determinaciones.	

PRESENTACIÓN

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

ITEM N° 119: REACTIVO DE ANTIGENO PROSTÁTICO TOTAL

Reactivo para medir los niveles de la concentración de PSA en la sangre de un hombre, método Elisa 96 determinaciones.	
• Kit x 96 determinaciones.	

PRESENTACIÓN

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

Pág. - 44 -

BASES INTEGRADAS

A

B

C

ITEM N° 120: REACTIVO DE CIANOCOBALAMINA (VITAMINA B12)

Inmunoensayo de quimioluminiscencia (CLIA) para la determinación cuantitativa de vitamina B12, en suero o plasma, método Elisa por 96 determinaciones.	
• Kit x 96 determinaciones.	

PRESENTACIÓN

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

ITEM N° 121: REACTIVO DE HORMONA DE PROGESTERONA

Reactivo para el dosaje de la hormona de progesterona, método Elisa por 96 determinaciones.	
• Kit x 96 determinaciones.	

PRESENTACIÓN

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

ITEM N° 122: REACTIVO DE HORMONA DE PROLACTINA (PRL)

Reactivo para el dosaje de la hormona de prolactina, método Elisa por 96 determinaciones.	
• Kit x 96 determinaciones.	

PRESENTACIÓN

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

ITEM N° 123: REACTIVO DE HORMONA DE TESTOSTERONA TOTAL

Reactivo para el dosaje de la hormona de testosterona total, método Elisa por 96 determinaciones.	
• Kit x 96 determinaciones.	

PRESENTACIÓN

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

Pág. - 45 -

BASES INTEGRADAS

embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	
ITEM N° 124: REACTIVO DE HORMONA TIROXINA (FTA) LIBRE	
CARACTERÍSTICAS	: Reactivo para el dosaje de la hormona de tiroxina, prueba de sangre para diagnosticar enfermedades de la tiroidea, método Elisa por 96 determinaciones. : Kit x 96 determinaciones.
PRESENTACIÓN	: El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
ITEM N° 125: REACTIVO DE HORMONA TRIYODOTIRONINA (T3) TOTAL	
CARACTERÍSTICAS	: Reactivo para el dosaje de la hormona de triyodotironina (T3) total, método Elisa por 96 determinaciones. : Kit x 96 determinaciones.
PRESENTACIÓN	: El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
ITEM N° 126: REACTIVO DE HORMONA TRIYODOTIRONINA (T3) LIBRE	
CARACTERÍSTICAS	: Reactivo para el dosaje de la hormona de triyodotironina (T3) libre, método Elisa por 96 determinaciones. : Kit x 96 determinaciones.
PRESENTACIÓN	: El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
ITEM N° 127: REACTIVO DE KOVAC X 250 ml.	
CARACTERÍSTICAS	: Reactivo de Kovacs. En estado líquido listo para su uso. Envase y procedo de seguridad original.
PRESENTACIÓN	: Frasco x 250 ml

Pág. - 46 -

BASES INTEGRADAS

El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	
ITEM N° 128: REACTIVO DE TRANSAMINASA GLUTÁMICO OXALACÉTICO(TGO) X 250	
CARACTERÍSTICAS	: Reactivo para dosaje TGO, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar. : Caja x 250 determinaciones.
PRESENTACIÓN	: El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
ITEM N° 129: REACTIVO DE TRANSAMINASA GLUTÁMICO PIRÚVICO (TGP) X 250	
CARACTERÍSTICAS	: Reactivo para dosaje TGP, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar. : Caja x 250 determinaciones.
PRESENTACIÓN	: El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
ITEM N° 130: REACTIVO FOSFATASA ALCALINA X 100 DETERMINACIONES	
CARACTERÍSTICAS	: Reactivo para dosaje de fosfatasa alcalina, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar. : Caja x 100 determinaciones.
PRESENTACIÓN	: El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

Pág. - 47 -

BASES INTEGRADAS

normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.				
ITEM N° 131: REACTIVO GAMMA GLUTAMIL TRANSFERASA(GGT) X 125 DETERMINACIONES				
CARACTERÍSTICAS	: Reactivo para dosaje de gamma glutamil transferasa, inhibido colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no conservado listo para usar.			
PRESENTACIÓN	: • Caja x 125 determinaciones.			
	: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.			
ITEM N° 132: REACTIVO GLUCOSA ENZIMÁTICA X 250 DETERMINACIONES				
CARACTERÍSTICAS	: Método enzimático para la determinación de glucosa en suero o plasma. Determinaciones características: glucosa, enzimática, g/dl que incluyen estándar lineal: a más, muestra biológica: suero plasma, otros líquidos orgánicos, fecha de vencimiento no menor de 12 meses.			
PRESENTACIÓN	: • Caja x 250 determinaciones.			
	: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.			
ITEM N° 133: REACTIVO PARA GLUCOSA X 100ML				
CARACTERÍSTICAS	: standard: solución de glucosa 100 mg/dl (1 g/l). a. respectivo a: solución conteniendo glucosa oxidasa (gox), peroxidasa (pod), 4-aminofenazona (4-af), buffer fosfatos ph 7.0 y 4-hidroxibenzonato.			
	: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.			

Pág. - 48 -

BASES INTEGRADAS

ITEM N° 134: SOLUCIÓN BENEDICT X 500ML				
CARACTERÍSTICAS	: Solución para la detección de azúcares reductores.			
	: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.			
ITEM N° 135: SOLUCIÓN COLORANTE WRIGHT X 1 LT				
CARACTERÍSTICAS	: Solución para la diferenciación de los tipos de células.			
PRESENTACIÓN	: • Frasco x 1 litro			
	: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.			
ITEM N° 136: SOLUCIÓN DE PROBE CLEANSER X 50 ML				
CARACTERÍSTICAS	: Solución de limpieza para analizador hematológico, solución de PROBE CLEANSER			
PRESENTACIÓN	: • Frasco x 50 ml			
	: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.			
ITEM N° 137: SOLUCIÓN DILUYENTE HEMATOLOGICO X 20LITROS				
CARACTERÍSTICAS	: DILUYENTE PARA ANALIZADOR HEMATOLOGICO, CON MEDICION DE WBC, RBC, PLT.			
PRESENTACIÓN	: • Caja x 20 litros			
	: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.			

Pág. - 49 -

BASES INTEGRADAS

normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	
ITEM N° 138: SOLUCIÓN E.Z. CLEANSER X 50ML	
CARACTERÍSTICAS	
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> Solución de limpieza para anilizador hematológico, solución de E-Z CLEANSER Frasco x 50 ml <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>

ITEM N° 139: SOLUCIÓN LISANTE X 500ML	
CARACTERÍSTICAS	
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> Solución para uso de anilizador hematológico, Frasco x 500 ml <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>

ITEM N° 140: SOLUCIÓN NOION X 1LT	
CARACTERÍSTICAS	
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> Solución de lavado para anilizador bloquístico, Frasco x 1 litro, <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>

ITEM N° 141: SOLUCIÓN TURK X 100ML	
CARACTERÍSTICAS	
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> Solución hipotónica para hemizar eritrocitos Frasco x 100 ml <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>

normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	
ITEM N° 142: SOLUCIÓN TURK X 500ML	
CARACTERÍSTICAS	
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> Solución hipotónica para hemizar eritrocitos Frasco x 500 ml <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>

ITEM N° 143: SOLUCIÓN TURK X 1 LITRO	
CARACTERÍSTICAS	
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> Solución hipotónica para hemizar eritrocitos Frasco x 1 litro <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>

ITEM N° 144: SUB UNIDAD BETA HCG ELISA X 96 DETERMINACIONES.	
CARACTERÍSTICAS	
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> reactivo para la determinación de embarazo hcg Elisa presentación CAJA X 96 DET <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>

ITEM N° 145: SUERO ANTI A	
CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> Descripción del reactivo el componente principal de este reactivo se deriva del cultivo in vitro del híbrido murino que secreta inmunoglobulina: nombre del producto código de producto línea celular anti-a 2001 1a2 la formulación también contiene cloruro sódico y edta y 1 gl de sedida de sodio, el reactivo se colorea con colorante azul patente, uso previsto el reactivo anti-a se utiliza para la detección e identificación in vitro del

ITEM N° 146: SUERO ANTI B
CARACTERÍSTICAS

antígeno a en hemulios humanos mediante aglutinación directa.

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

ITEM N° 147: SUERO ANTI D
CARACTERÍSTICAS

el reactivo anti-b se utiliza para la detección e identificación in viro del antígeno b en hemulios humanos mediante aglutinación directa. el componente principal de este reactivo se deriva del cultivo in viro del hibrionia murino que secreta inmunoglobulina: nombre del producto código de producto línea celular anti-b 2011 b2 la formulación también contiene cloruro sódico y edta y 1 gl de azida de sodio. el reactivo se lilo de color amarillo con tartrazina.

el envase inmediato y mediatlo del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su registro sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la autoridad nacional de medicamentos- ann.

ITEM N° 148: SUERO ANTI E
CARACTERÍSTICAS

reactivo es un reactivo suculamente proteico combinado que contiene anti-d humano monoclonal lgn e lgo, diluido en un tampón fosfínico con cloruro sódico (0.9 g %), albúmina bovina (2.0 g %) y potenciadores macromoleculares (1.5 g %), durante la tipificación de las muestras de pacientes, mediante las técnicas recomendadas, el reactivo aglutinará directamente células rhd positivas, conservación los viallos de reactivo deben ser conservados a 2-8°C.

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

ITEM N° 149: TACHO DE PLASTICO DE BIOSEGURIDAD CIPEDAL Y TAPA COLOR ROJO
X 30 LITROS
CARACTERÍSTICAS

Material plástico con pedal y tapa.

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

ITEM N° 150: TERMOHIGRÓMETRO DE VIDRIO RANGO 0 °C A 150 °C
X 248 LITROS LARGO: 27 CM ANCHO: 27 CM ALTO: 32 CM
CARACTERÍSTICAS

Termo de uso médico y hospitalario para transporte y almacenamiento temporal de material biológico, vacunas, medicamentos, entre otros, termo plástico con termómetro instalado para transporte de muestras sin electricidad 2 litros. Modelo: termo aislado 2 litros/ manija para fácil transporte LARGO: 17cm ANCHO: 15 cm ALTO: 28 cm PESO: 0.512kg.

ASELAMIENTO TÉRMICO: (Espuma de poliuretano rígida) ayuda a mantener temperatura interna bajo y/o AISLAMIENTO TÉRMICO DE: "poliestireno de alto impacto (HIPS)."

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

ITEM N° 151: TERMOHIGRÓMETRO DIGITAL PORTÁTIL CON CALIBRACIÓN
CARACTERÍSTICAS

Termohigrómetro con cable sensor adicional, digital, certificado de calibración por empresa autorizada.

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

ITEM N° 152: TERMOHIGRÓMETRO DE VIDRIO RANGO 0 °C A 150 °C
X 248 LITROS LARGO: 27 CM ANCHO: 27 CM ALTO: 32 CM
CARACTERÍSTICAS

Termómetro de vidrio, dimensiones 130 x 40 x 22 mm + 40 °C, alcohol rojo.

El envase inmediato y mediatlo del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase

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

ITEM N° 152: PUNTERA 01 UL- 10 UL SIN FILTRO CAPACIDAD MAX 10 UL.
CARACTERÍSTICAS
: puntera 01 ul- 10 ul (capacidad max 10 ul) sin filtro para cargar muestras de sueros, color amarillo.

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

ITEM N° 153: TIRA REACTIVA PARA ANALISIS DE ORINA DE 11 PARAMETROS X 100

DETERMINACIONES

: tiras reactivas para la detección de sangre para análisis de orina, cuentan con 11 parámetros y deberán estar listo para su uso.

PRESENTACIÓN

: tubos x 100 tiras
: El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 154: TIRAS REACTIVAS PARA DESCARTAR SANGRE OCULTA EN HECE X 30

DETERMINACIONES. (PRUEBA RAPIDA)

: tiras reactivas para la detección de sangre oculta en heces.

PRESENTACIÓN

: Caja x 30 determinaciones
: El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 155: DE TRIGLICERIDOS 250 DETERMINACIONES
CARACTERÍSTICAS

: Reactivo para dosaje triglicéridos, método enzimático, en suero o plasma, accesorios, calibradores, controles complementos, accesorios que permitan la realización completa de la prueba.
: caja x 250 determinaciones.

PRESENTACIÓN

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

ITEM N° 156: TRIGLICERIDOS 100 DETERMINACIONES

CARACTERÍSTICAS

: Reactivo para dosaje triglicéridos, método enzimático, en suero o plasma, accesorios, calibradores, controles complementos, accesorios que permitan la realización completa de la prueba.
: Kit x 100 determinaciones.

PRESENTACIÓN

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

ITEM N° 157: TUBO CAPILAR PARA HEMATOCRITO CON HEPARINA

CARACTERÍSTICAS

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

ITEM N° 158: TUBO CAPILAR PARA HEMATOCRITO SIN HEPARINA

CARACTERÍSTICAS

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

normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 159: TUBO DE ENSAYO CON TAMPÓN AL VACIO (VACUTAINER) TAPA AMARILLO X 100 UND x 5ml

CARACTERÍSTICAS

: tubo de ensayo con tapon al vacio (vacutainer) tapa amarillo x 100 und x 5ml
: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 160: TUBO DE ENSAYO CON TAMPÓN AL VACIO (VACUTAINER) TAPA ROJA X 100 UND x 5ml

CARACTERÍSTICAS

: tubo de ensayo con tapon al vacio (vacutainer) tapa roja x 100 und x 5ml
: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 161: TUBO DE ENSAYO CON TAMPÓN AL VACIO CON EDTA TAPA LILA (VACUTAINER) X100 UND x 3ml

CARACTERÍSTICAS

: tubo de ensayo con tapon al vacio con edta tapa lila (vacutainer) x100 und x 3ml
: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 162: TUBO DE ENSAYO DE VIDRIO 12 mm X 75 MM CAJA X 250 UNIDADES

CARACTERÍSTICAS

: tubo de ensayo de vidrio 12 mm x 75 mm caja x 250 unidades
: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

Pág. - 56 -

BASES INTEGRADAS

almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 163: TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA AL VACIO DE POLIPROPILENO DE 6ml, CON ACTIVADOR DE COAGULO.

CARACTERÍSTICAS

: tubo para extracción de sangre, con sistema de vacío de polipropileno de 6ml, con activador de coagulo.
: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.



ITEM N° 164: TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA AL VACIO DE POLIPROPILENO DE 9ml, TAPA AMARILLO CON CEL SEPARADOR X 100 UND

CARACTERÍSTICAS

: tubo para extracción de sangre con sistema al vacío de polipropileno de 9ml, tapa amarilla con gel separador x 100 und Con su respectiva aguja vacutainer 21x1x100.
: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 165: TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO DE 3 ML TAPA MORADA CON EDTA TRIPOTÁSICO X 100 UND

CARACTERÍSTICAS

: tubo para extracción de sangre con sistema de vacío de polipropileno de 3 ml tapa morada con edta tripotásico x 100 und
: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 166: TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO DE 6 mL SIN ADITIVO X 100 CON AGUJA 21 G X 1 1/2 IN

Pág. - 57 -

BASES INTEGRADAS

CARACTERÍSTICAS

: tubo para extracción de sangre con sistema al vacío tapa roja p/qte x 100 unidades, tubo de 1 mm x 100 cada tubo con su respectiva aguja vacutainer 21x1 1/2 x100.

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

ITEM N° 107: TUBO DE ENSAYO MATERIAL DE PLASTICO 12 mm X 75 mm

CARACTERÍSTICAS

: tubos de plástico 12x 75 mm bolsa por 1000 unidades)

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

ITEM N° 108: TUBO PLASTICO 3 ml PARA EXTRACCION AL VACIO CON EDTA X 100 UNIDADES

CARACTERÍSTICAS

: tubo plástico 3 ml para extracción al vacío con edta x 100 unidades.

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

ITEM N° 109: TUBO DE ENSAYO MATERIAL DE VIDRIO 13 X 100 ML X 250 UND

CARACTERÍSTICAS

: tubo de ensayo de vidrio 13 x 100 ml x250 und

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

ITEM N° 170: UREA ENZIMÁTICA X 100 DETERMINACIONES

CARACTERÍSTICAS

: Método colorimétrico, frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado, listo para usar.

: Caja x 100 determinaciones

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

ITEM N° 171: CAPUCHON PARA TUBO AL VACIO CON EXPULSADOR

CARACTERÍSTICAS

: capuchón para tubo al vacío con expulsador

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

ITEM N° 172: TUBO VACUTAINER CON GEL SIN ANTICOAGULANTE TAPA AMARILLA X 100 x 5ml

CARACTERÍSTICAS

: tubo vacutainer con gel sin anticoagulante tapa amarilla x 100 x 5ml

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

ITEM N° 173: LÁPIZ DE CERA ROJO

CARACTERÍSTICAS

: Lápiz de cera marcador para muestra de color rojo.

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

ITEM N° 174: ÁCIDO SULFASALICÍLICO 3% X 1 LT.
CARACTERÍSTICAS

- : Líquido ligeramente rosado concentración 3%, se usa para determinar el contenido de proteínas en la orina.
- : El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 175: PAPEL PARA EKG MARCA SCHILLER AT-101 100 mm x 70 mm
CARACTERÍSTICAS

- : papel para ekg marca schiller at-101 80 mm x 70 mm
- : El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 176: ELECTRODOS PARA ELECTROCARDIOGRAMA ADULTO X 50 UNIDADES
CARACTERÍSTICAS

- : Electrodo para electrocardiograma adulto X 50 UNIDADES. COLOR: Plomo. ESTADO FÍSICO: Sólido. PRESENTACIÓN: Electrodo para ekg adulto, conexión rápida de las extremidades de paciente en reposo, con tornillo de fijación que permite la adaptación a cualquier equipo.
- : El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 177: BAJALENGUAS DE MADERA ADULTO NO ESTÉRIL X 500UND
DESCRIPCIÓN GENERAL

- : Bajalengua de madera no estéril, cuyo uso médico es para deprimir la lengua y permitir examinar la cavidad oral y faríngea.
- : COMPONENTES Y MATERIAL:
 - Material: madera de uso clínico hospitalario.
 - Condición biológica: Aséptica.
 - Madera pulida con bordes ovalados en los extremos, lisos sin astillas ni perforaciones.

CARACTERÍSTICAS:

DIMENSIÓN
PRESENTACIÓN

- : Que no se deteriore durante el uso (que no pierda sus propiedades y características físicas).
- : Exento de partículas extrañas, robabas y/o anidas cortantes.
- : Estándar adulto.
- : Caja x 500 unidades.
- : El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 178: BOLSAS AUTOCLAVABLES DE 30°C COLOR ROJO
CARACTERÍSTICAS

- : bolsas para autoclave de polipropileno, para temperaturas de 30°C color rojo hasta 134 °C, y de poliamida para temperaturas hasta 180 °C, el grosor de estas bolsas es de 50 micrómetros.
- : El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 179: LANCETAS RETRACTILES X 100 UND.
CARACTERÍSTICAS

- : Lancetas de incisión controlada en profundidad y en longitud de acero quirúrgico retráctil, cuchilla de acero inoxidable de 1,3mm caja x 100 unidades
- : El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 180: PRUEBA RAPIDA MALARIA X 25 TEST EN CASSETTE
CARACTERÍSTICAS

- : prueba rápida malaría x 25 test en cassette
- : El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben

embalaje de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.
<p>ITEM N° 181: CALCIO SÉRICO</p> <p>CARACTERÍSTICAS</p> <p>: calcio sérico mide la cantidad de calcio en suero</p> <p>: El ensayo inmediato y mediato del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como ensayo inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>
<p>ITEM N° 182: DENGUE PRUEBA RAPIDA X 25 CASSETTE</p> <p>CARACTERÍSTICAS</p> <p>: La prueba rápida de dengue es un inmunoensayo cromatográfico rápido para la detección cualitativa de anticuerpos IgG o IgM contra el virus del dengue en suero total, suero o plasma humanos</p> <p>: Caja x 25 cassette</p> <p>: El ensayo inmediato y mediato del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como ensayo inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>

- 6.2 Condiciones de operación (Bienes)
- No Aplica
- Nuevo
- 6.3 Plan de trabajo (Servicios)
- No Aplica
- 6.4 Recursos a ser provistos por el proveedor (Servicios)
- No Aplica
- 6.5 Recursos a ser provistos por el OEBAC o la Entidad (Servicios)
- No Aplica
- 6.6 En caso de requerirse capacitación y/o entrenamiento como parte de la prestación principal (Bienes y Servicios)
- No Aplica

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

No Aplica

7. EMBALAJE Y ROTULADO (Bienes y Servicios)

Embalaje:

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

- ✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.
- ✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precitando el número de cajas apilables.
- ✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del material, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento.

Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del medicamento.

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

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

Rotulado

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

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

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

Envase mediano: en envase autorizado en el registro sanitario que permita proteger el producto durante su transporte y almacenamiento. Será exigible que cada envase mediano lleve impreso el Código de Identificación Estándar en Salud, Código EAN/UCC (European Article Number/The Uniform Code Council), al cual se denominará código específico del producto farmacéutico (DS N° 024-2005-SA, Identificación Estándar de

Dato en Salud N° 002: "Producto Farmacéutico en el Sector Salud", numeral 4.3.2), cuando entro en aplicación el citado dispositivo.

Logotipo: el envase mediano o inmediato de los materiales e insumos a adquirirse, debe llevar el logotipo en impresión *inlay* marcado sobre blister, estuche, tubos y cajas solicitados por la respectiva Entidad, con letras viables y tinta indeleble, preferentemente de color negro:

ENVASE INMEDIATO:

"FUERZA AEREA DEL PERU"
PROHIBIDA SU VENTA

ENVASE MEDIANO:

"FUERZA AEREA DEL PERU"
— N° —
PROHIBIDA SU VENTA

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

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

- Ley N° 28942, Ley General de Salud.
- Ley N° 29549, Ley de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Decreto Supremo N° 016-2011-SA, Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, y sus Modificaciones.
- Decreto Supremo N° 014-2011-SA, Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos, y sus Modificaciones.
- Decreto Supremo N° 018-2020-SA, que dicta disposiciones referidas al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura y el Certificado de Producto Farmacéutico o Certificado de Libre Comercialización, para la inscripción, reinscripción y cambios en el Registro Sanitario y la importación de Productos Farmacéuticos y Dispositivos Médicos; así como, otras disposiciones para el funcionamiento de los Establecimientos Farmacéuticos.
- Decreto Supremo N° 036-2020-SA, Decreto Supremo que modifica el Decreto Supremo N° 018-2020-SA, que dicta disposiciones referidas al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura y al Certificado de Producto Farmacéutico o Certificado de Libre Comercialización, para la inscripción, reinscripción y cambios en el Registro Sanitario y la importación de productos Farmacéuticos y Dispositivos Médicos; así como otras disposiciones para el funcionamiento de los establecimientos farmacéuticos.
- Resolución Ministerial N° 113-2015/MINSA y Modificaciones "Manual de Buenas Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios en Laboratorios, Droguerías, Almacenes Especializados y Almacenes Adyacentes".

8.1 DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA PARA ACREDITAR CUMPLIMIENTO DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Para acreditar el cumplimiento de las características técnicas el postor deberá presentar la siguiente documentación:

Declaración Jurada de Presentación de bien.

La Documentación de presentación obligatoria (sirven para acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas).

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

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

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

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

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

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

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

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

Para el caso de productos que no requieran Registro Sanitario, presentar copia del documento que se acoge: a) copia del listado de productos de productos que no requieren

registro sanitario emitido y vigente por la ANM, b) o carta de consulta a la ANM, resaltando el indicado producto. Asimismo, para los productos que no requieran Registro Sanitario, no es obligatorio la presentación de la copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitido por la ANM o similar.

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

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

9. NORMAS TÉCNICAS (Bienes y Servicios)

No Aplica

10. MODALIDAD DE CONTRATACIÓN (Bienes)

No Aplica

11. ACONDICIONAMIENTO, MONTAJE O INSTALACIÓN (Bienes)

No Aplica

12. TRANSPORTE Y SEGUROS (Bienes y Servicios)

No Aplica

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

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

VIGENCIA DEL BIEN

La vigencia del bien deberá ser igual o mayor a dieciocho (18) meses al momento de su(s) fecha(s) de entrega en los almacenes del SESAN FAP.

14. DISPONIBILIDAD DE SERVICIOS Y REPUESTOS (Bienes)

No Aplica

15. VISITA (Bienes y Servicios)

No Aplica

16. PRESTACIONES ACCESORIAS A LA PRESTACIÓN PRINCIPAL

16.1 Mantenimiento preventivo

No Aplica

16.2 Soporte técnico

No Aplica

16.3 Capacitación y/o entronamiento

No Aplica

17. LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

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

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

18. ENTREGABLES

Una sola entrega

19. ADELANTOS

No se otorgarán adelantos al contratista.

20. CONFIDENCIALIDAD (Bienes y Servicios)

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

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

21. CONFORMIDAD DE LOS BIENES Y SERVICIOS

No Aplica

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

22.1. FORMA DE PAGO.

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

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

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

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

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

23. OTRAS PENALIDADES APLICABLES (Bienes y Servicios)

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

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

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 a lo establecido en el numeral 162.5 del artículo 162 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado. La penalidad será deducción del pago final o si fuera necesario, se cobra del monto resultante de la ejecución de la garantía de fiel cumplimiento.

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

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

Pág. - 08 -

24. RESPONSABILIDAD DEL CONTRATISTA (Bienes y Servicios)

El plazo máximo de responsabilidad por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de los bienes ofertados será de dieciocho (18) meses contados a partir de la conformidad otorgada; previa entrega en los almacenes del Servicio de Sanidad y Farmacia. En caso de defectos, vicios ocultos o fallas de funcionamiento, el contratista deberá asumir la responsabilidad de reparación o reemplazo de los bienes, a su costo, dentro de los dieciocho (18) meses, vicios ocultos o defectos de fabricación.

COMPROMISO DE CANJE:

El proveedor deberá presentar Declaración Jurada de Compromiso de Canje por vigencia de producto no menor a dieciocho (18) meses, por fecha de vencimiento y/o reposición por vicios ocultos, defectos de fabricación y/o fallas del producto (DEBE SER ACORDE CON EL ANEXO O FORMATO E.J. FORMATO 2), los bienes a ingresar en el canje tendrán una vigencia igual o mayor a lo ofertado en el proceso de selección.

CONTROL DE CALIDAD

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

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

CONFORMIDAD

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

25. PROPIEDAD INTELECTUAL

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

26. CONDICIÓN DE LOS CONSORCIOS (Bienes y Servicios)

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

Pág. - 09 -

27. SUBCONTRATACIÓN (Bienes y Servicios)

No Aplica

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

A	CAPACIDAD LEGAL
	<p>HABILITACIÓN</p> <p>Requisitos:</p> <p>Autorización Sanitaria de Laboratorio y/o Droguería, según corresponda, expedida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID).</p> <p>Acreditación:</p> <p>Para acreditar los requisitos de habilitación deberá presentar en original o copia simple los siguientes documentos:</p> <p>Copia simple de la Resolución de Autorización de Laboratorio y/o Droguería según corresponda, expedida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID).</p>
B	EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD
<p>Resultados:</p> <p>El postor debe acreditar un monto facturado acumulado igual o menor a tres (3) veces al valor estimado o del ítem que se determine en la indagación del mercado, por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.</p> <p>En el caso de postores que declaren tener la condición de micro y pequeña empresa, se acreditará una experiencia igual o menor al 25% del valor estimado o del ítem, según corresponda.</p> <p>Se considerarán bienes similares a los siguientes: ADQUISICIÓN DE MATERIAL DE LABORATORIO, REACTIVOS DE LABORATORIO EN GENERAL, MATERIALES Y/O DISPOSITIVOS MÉDICOS EN GENERAL.</p> <p>Acreditación:</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 fehaciente, con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago, correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.</p>	

No Aplica


30. DEPENDENCIA RESPONSABLE Y LUGAR DONDE SE PERFECCIONARÁ EL CONTRATO (Bienes y Servicios)

Departamento de Abastecimiento del Servicio de Sanidad y Farmacia (SESAN) Calle Calle Manuel Segura 422-Línea, de lunes a viernes en el horario de 08:30 a.m. a 18:45 p.m.

Pág. - 70 -

31. OTROS (Bienes y Servicios)

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


Firma del representante legal de la Entidad
Lic. [Nombre] [Apellido]
Cargo: [Cargo]
Entidad: [Entidad]

Pág. - 71 -

Importante

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

3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

A. CAPACIDAD LEGAL
HABILITACIÓN
Requisitos:
Autorización Sanitaria de Laboratorio y/o Droguería, según corresponda, expedida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID).
Importante
De conformidad con la Opinión N° 186-2016/DITN, la habilitación de un postor, está relacionada con cierta atribución con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo la actividad materia de contratación, este es el caso de las actividades reguladas por normas en las cuales se establecen determinados requisitos que las empresas deben cumplir a efectos de estar habilitadas para la ejecución de determinado servicio o estar autorizadas para la comercialización de ciertos bienes en el mercado.
Acreditación:
Copia simple de la Resolución de Autorización de Sanitaria de Laboratorio y/o Droguería según corresponda, expedida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID).
Importante
En el caso de consorcios, cada integrante del consorcio que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas directamente al objeto de la convocatoria debe acreditar este requisito.

B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD
Requisitos:
El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a:
ITEM N° 1 S/ 580,000.00 (Quinientos ochenta mil con 00/100 Soles)
ITEM N° 2 S/ 140,000.00 (Ciento cuarenta mil con 00/100 Soles)
por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.
En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de:
ITEM N° 1 S/ 40,000.00 (Cuarenta mil con 00/100 Soles)
ITEM N° 2 S/ 10,000.00 (Diez mil con 00/100 Soles)
por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.
Se consideran bienes similares a los siguientes ADQUISICIÓN DE MATERIAL DE LABORATORIO

A B 6

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 conformalmente 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 pago¹¹ correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.

En caso los postores presenten varios comprobantes de pago para acreditar una sola contratación, se debe acreditar que corresponden a dicha contratación; de lo contrario, se asumirá que los comprobantes acreditan contrataciones independientes, en cuyo caso solo se considerará, para la evaluación, las veinte (20) primeras contrataciones indicadas en el Anexo N° 8 referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.

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

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

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

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

Si el postor acredita experiencia de otra persona jurídica como consecuencia de una reorganización societaria, debe presentar adicionalmente el Anexo N° 9.

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

Sin perjuicio de lo anterior, los postores deben llenar y presentar el Anexo N° 8 referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.

Importante

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

Importante

- Si como resultado de una consulta u observación correspondiente precisarse o ajustarse el requerimiento, se solicita la autorización del área usuaria y se pone de conocimiento de tal hecho a la dependencia que aprobó el expediente de contratación, de conformidad con el numeral 72.3

¹¹ 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 fehacientemente en relación a que se encuentra cancelado. Admitir ello equivaldría a considerar como válida la sola declaración del postor afirmando que el comprobante de pago ha sido cancelado".

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

del artículo 72 del Reglamento.

- El cumplimiento de las Especificaciones Técnicas se realiza mediante la presentación de una declaración jurada. De ser el caso, adicionalmente la Entidad puede solicitar documentación que acredite el cumplimiento del algún componente de las características y/o requisitos funcionales. Para dicho efecto, consignará de manera detallada los documentos que deben presentar los postores en el literal e) del numeral 2.2.1.1 de esta sección de las bases.
- Los requisitos de calificación determinan si los postores cuentan con las capacidades necesarias para ejecutar el contrato, lo que debe ser acreditado documentalmente, y no mediante declaración jurada.

CAPÍTULO IV FACTORES DE EVALUACIÓN

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

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

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

Importante

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

CAPITULO V
PROFORMA DEL CONTRATO

Importante

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

Conste por el presente documento, la contratación de [CONSIGNAR LA DENOMINACIÓN DE LA CONVOCATORIA], que celebra de una parte [CONSIGNAR EL NOMBRE DE LA ENTIDAD], en adelante LA ENTIDAD, con RUC N° [.....], con domicilio legal en [.....], representada por [.....], identificado con DNI N° [.....], y de otra parte [.....], con RUC N° [.....], con domicilio legal en [.....], inscrita en la Ficha N° [.....], Asiento N° [.....] del Registro de Personas Jurídicas de la ciudad de [.....], debidamente representado por su Representante Legal, [.....], con DNI N° [.....], según poder inscrito en la Ficha N° [.....], Asiento N° [.....] del Registro de Personas Jurídicas de la ciudad de [.....], a quien en adelante se le denominará EL CONTRATISTA en los términos y condiciones siguientes:

CLÁUSULA PRIMERA: ANTECEDENTES

Con fecha [.....], el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, adjudicó la buena pro de la ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN] para la contratación de [CONSIGNAR LA DENOMINACIÓN DE LA CONVOCATORIA], a [INDICAR NOMBRE DEL GANADOR DE LA BUENA PRO], cuyos detalles e importe constan en los documentos integrantes del presente contrato.

CLÁUSULA SEGUNDA: OBJETO

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

CLÁUSULA TERCERA: MONTO CONTRACTUAL

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

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

CLÁUSULA CUARTA: DEL PAGO¹²

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

¹² En cada caso concreto, dependiendo de la naturaleza del contrato, podrá adicionarse la información que resulte pertinente a efectos de generar el pago.

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 manifestamente 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 alcanzarse 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.

BASES INTEGRADAS

CLÁUSULA DÉCIMA CUARTA: RESOLUCIÓN DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA: RESPONSABILIDAD DE LAS PARTES

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA: ANTICORRUPCIÓN

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA: MARCO LEGAL DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS¹³

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.

¹³ 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 000/100 soles (S/ 5 000 000.00).

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

CLÁUSULA DÉCIMA NOVENA: FACULTAD DE ELEVAR A ESCRITURA PÚBLICA

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

CLÁUSULA VIGÉSIMA: DOMICILIO PARA EFECTOS DE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL

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

DOMICILIO DE LA ENTIDAD: FUERZA AEREA DEL PERU – SERVICIO DE SANIDAD Y FARMACIA, Calle Manuel Segura 422 Lince Distrito de Lince, provincia y Región de LIMA.

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 Digitales¹⁴.

¹⁴ 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
[CONSIGNAR EL N° DE ÍTEM AL QUE SE PRESENTA]

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 023-2023-SESAN/FAP
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	0		
Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :			
MYPE ¹⁵			
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 compra¹⁶

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.

¹⁵ Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.

¹⁶ Cuando el monto del valor estimado del procedimiento o del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en caso se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

Importante

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

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR
[CONSIGNAR EL N° DE ÍTEM AL QUE SE PRESENTA]

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 023-2023-SESAN/FAP
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 :			
MYPE ¹⁷			
Correo electrónico :			

Datos del consorciado 2			
Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :			
MYPE ¹⁸			
Correo electrónico :			

Datos del consorciado ...			
Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :			
MYPE ¹⁹			
Correo electrónico :			

Autorización de notificación por correo electrónico:

Correo electrónico del consorcio:

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

¹⁷ Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento. Para dicho efecto, todos los integrantes del consorcio deben acreditar la condición de micro o pequeña empresa.

¹⁸ Ibidem.

¹⁹ Ibidem.

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 compra²⁰

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

²⁰ Cuando el monto del valor estimado del procedimiento o del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en caso se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

ANEXO N° 2

DECLARACIÓN JURADA
(ART. 52 DEL REGLAMENTO DE LA LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO)
[CONSIGNAR EL N° DE ÍTEM AL QUE SE PRESENTA]

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 023-2023-SESAN/FAP
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
[CONSIGNAR EL N° DE ÍTEM AL QUE SE PRESENTA]

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 023-2023-SESAN/FAP
Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

ANEXO N° 4

DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE ENTREGA
[CONSIGNAR EL N° DE ÍTEM AL QUE SE PRESENTA]

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 023-2023-SESAN/FAP
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)
[CONSIGNAR EL N° DE ÍTEM AL QUE SE PRESENTA]

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 023-2023-SESANFAP
Presente.-

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

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

- a) Integrantes del consorcio
1. [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 1].
 2. [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2].
- b) Designamos a [CONSIGNAR NOMBRES Y APELLIDOS DEL REPRESENTANTE COMÚN], identificado con [CONSIGNAR TIPO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD] N° [CONSIGNAR NÚMERO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD], como representante común del consorcio para efectos de participar en todos los actos referidos al procedimiento de selección, suscripción y ejecución del contrato correspondiente con [CONSIGNAR NOMBRE DE LA ENTIDAD].
- Asimismo, declaramos que el representante común del consorcio no se encuentra impedido, inhabilitado ni suspendido para contratar con el Estado.

- c) Fijamos nuestro domicilio legal común en [.....].
- d) Las obligaciones que corresponden a cada uno de los integrantes del consorcio son las siguientes:

1. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 1] [%]²¹
[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]
 2. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2] [%]²²
[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]
- TOTAL OBLIGACIONES 100%²³

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

²¹ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.
²² Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.
²³ Este porcentaje corresponde a la sumatoria de los porcentajes de las obligaciones de cada uno de los integrantes del consorcio.

Importante para la Entidad

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

ANEXO N° 6

PRECIO DE LA OFERTA
[CONSIGNAR EL N° DE ÍTEM AL QUE SE PRESENTA]

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 023-2023-SESANFAP
Presente.-

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

CONCEPTO	CANTIDAD	PRECIO UNITARIO	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

- En caso que el postor reduzca su oferta, según lo previsto en el artículo 68 del Reglamento, debe presentar nuevamente este Anexo.
- El postor que gane de alguna exoneración legal, debe indicar que su oferta no incluye el tributo materia de la exoneración, debiendo incluir el siguiente texto:
"Mi oferta no incluye [CONSIGNAR EL TRIBUTO MATERIA DE LA EXONERACIÓN]"

Importante para la Entidad

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

Incluir o eliminar, según corresponda

Importante para la Entidad

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

ANEXO N° 6

PRECIO DE LA OFERTA
[CONSIGNAR EL N° DE ÍTEM AL QUE SE PRESENTA]

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 023-2023-SESANFAP
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 gane de alguna exoneración legal, debe indicar que su oferta no incluye el tributo materia de la exoneración, debiendo incluir el siguiente texto:
"Mi oferta no incluye [CONSIGNAR EL TRIBUTO MATERIA DE LA EXONERACIÓN]"

Importante para la Entidad

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

Incluir o eliminar, según corresponda

Importante para la Entidad

Si durante la fase de actos preparatorios, las Entidades advierten que es posible la participación de proveedores que gozan del beneficio de la exoneración del IGV prevista en la Ley N° 27037, Ley de Promoción de la Inversión en la Amazonia, incluir el siguiente anexo:

Esta nota deberá ser eliminada una vez culminada la elaboración de las bases

ANEXO N° 7

DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE CONDICIONES PARA LA APLICACIÓN DE LA EXONERACIÓN DEL IGV

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 023-2023-SESAN/FAP
Presente.-

Mediante el presente el suscrito, postor y/o Representante Legal de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], declaro bajo juramento que gozo del beneficio de la exoneración del IGV previsto en la Ley N° 27037, Ley de Promoción de la Inversión en la Amazonia, dado que cumplo con las condiciones siguientes:

- 1.- Que el domicilio fiscal de la empresa²⁴ se encuentra ubicada en la Amazonia y coincide con el lugar establecido como sede central (donde tiene su administración y lleva su contabilidad);
- 2.- Que la empresa se encuentra inscrita en las Oficinas Registrales de la Amazonia (exigible en caso de personas jurídicas);
- 3.- Que, al menos el setenta por ciento (70%) de los activos fijos de la empresa se encuentran en la Amazonia; y
- 4.- Que la empresa no tiene producción fuera de la Amazonia.²⁵

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

Cuando se trate de consorcios, esta declaración jurada será presentada por cada uno de los integrantes del consorcio, salvo que se trate de consorcios con contabilidad independiente, en cuyo caso debe ser suscrita por el representante común, debiendo indicar su condición de consorcio con contabilidad independiente y el número de RUC del consorcio.

²⁴ En el artículo 7 del "Reglamento de las Disposiciones Tributarias contenidas en la Ley de Promoción de la Inversión en la Amazonia" se define como "empresa" a las "Personas naturales, sociedades conyugales, sucesiones indivisas y personas consideradas jurídicas por la Ley del Impuesto a la Renta, generadoras de rentas de tercera categoría, ubicadas en la Amazonia. Las sociedades conyugales son aquellas que ejerzan la opción prevista en el Artículo 16 de la Ley del Impuesto a la Renta."

²⁵ En caso de empresas de comercialización, no consignar esta condición.
BASES INTEGRADAS

ANEXO N° 8

EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD
[CONSIGNAR EL N° DE ÍTEM AL QUE SE PRESENTA]

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 023-2023-SESAN/FAP
Presente.-

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

N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / OIC / CONTRATO DE SER EL CASO ²⁶	FECHA DEL CONTRATO CONFORMIDAD DE SER EL CASO ²⁶	EXPERIENCIA PROVENIENTE ²⁶ DE:	MONEDA	IMPORTE ²⁶	TIPO DE CAMBIO VENTA ²⁶	MONTO FACTURADO ACUMULADO ²⁶
1									
2									
3									

²⁶ 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.

²⁷ 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.

²⁸ 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 ha tramitado por reorganización societaria, debiendo acompañar la documentación sustantiva correspondiente. Al respecto, según la Opinión N° 216-2017/DN, "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/DN, "... en una operación de reorganización societaria que comprende tanto una fusión como una escisión, la sociedad resultante podrá acreditar la experiencia de la sociedad matriz y la sociedad absorbida o la sociedad que resulta de la fusión o escisión, 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".

²⁹ Se refiere al monto del contrato ejecutado incluido adicionales y reducciones, de ser el caso.

³⁰ El tipo de cambio venta debe corresponder al publicado por la SUNT correspondiente a la fecha de suscripción del contrato, de la emisión de la Orden de Compra o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.

³¹ Consignar en la moneda establecida en las bases.

BASES INTEGRADAS

N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / OIC / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO DE SER EL CASO	EXPERIENCIA PROVENIENTE DE:	MONEDA	IMPORTE	TIPO DE CAMBIO VENTA	MONTO FACTURADO ACUMULADO
4									
5									
6									
7									
8									
9									
10									
...									
20									
TOTAL									

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

BASES INTEGRADAS

ANEXO N° 9

DECLARACIÓN JURADA
(NUMERAL 49.4 DEL ARTICULO 49 DEL REGLAMENTO)
[CONSIGNAR EL N° DE ÍTEM AL QUE SE PRESENTA]

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 023-2023-SESAN/FAP
Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

A efectos de cautelar la veracidad de esta declaración, el postor puede verificar la información de la Relación de Proveedores Sancionados por el Tribunal de Contrataciones del Estado con Sanción Vigente en <http://portal.osce.gob.pe/mp/contrelacion-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° 10

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

[CONSIGNAR EL N° DE ÍTEM AL QUE SE PRESENTA]

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 023-2023-SESAN/FAP
Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

ANEXO N° 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)

[CONSIGNAR EL N° DE ÍTEM AL QUE SE PRESENTA]

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 023-2023-SESAN/FAP
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.

ANEXO N° 12

DECLARACIÓN JURADA DE COMPROMISO DE CANJE Y/O REPOSICIÓN POR
VICIOS OCULTOS, DEFECTOS DE FABRICACIÓN, VIGENCIA DEL PRODUCTO
[CONSIGNAR EL N° DE ÍTEM AL QUE SE PRESENTA]

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 023-2023-SESAN/FAP
Presente.-

Mediante el presente, el suscrito postor y/o representante legal de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], declaro que me comprometo que mediante CARTA DE COMPROMISO DE CANJE Y/O REPOSICIÓN, seré responsable POR VICIOS OCULTOS O DEFECTOS DE FABRICACIÓN O NO CUENTE CON LA VIGENCIA DEL PRODUCTO requeridos en el Capítulo III de las Bases, de los productos ofertados que nos adjudiquen en el procedimiento de selección de ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 023-2023 SESAN/FAP

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

Atentamente

.....
Firma y sello del representante legal
Nombre / Razón Social del postor

BASES INTEGRADAS

ANEXO N° 13

DECLARACIÓN JURADA DE COMPROMISO DE INTEGRIDAD

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 023-2023-SESAN/FAP
Presente.-

Mediante el presente el suscrito, [.....], con DNI N° [.....], Representante Legal de la empresa [.....], con RUC [.....], de conformidad con lo establecido en el numeral 32.3 del artículo 32 en el numeral 40.6 del artículo 40 del Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225 - Ley de Contrataciones del Estado32, y en el numeral 138.4 del artículo 138 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado33, y en concordancia con la cláusula anticorrupción indicada en la proforma del contrato de la Sección Específica de las Bases del presente procedimiento de selección, en mi calidad de postor, declaro bajo declaración jurada lo siguiente:

1. Garantizo no haber, directa o indirectamente, o tratándome de una persona jurídica a través de mis 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, ofrecido, negociado o efectuado, cualquier pago o, en general, cualquier beneficio o incentivo ilegal durante el procedimiento de selección y me comprometo a no ofrecer, negociar, o efectuar, cualquier pago o, en general, cualquier beneficio o incentivo ilegal durante la ejecución del contrato.
2. Haberme conducido en todo momento, durante el procedimiento de selección, con honestidad, probidad, veracidad e integridad y no haber cometido actos ilegales o de corrupción, directa o indirectamente o a través de mis 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, asimismo me comprometo a conducirme con honestidad, probidad, veracidad e integridad y de no cometer actos ilegales o de corrupción, directa o indirectamente o a través de mis 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, durante la ejecución del contrato.
3. Durante la ejecución contractual me comprometo a comunicar a las autoridades competentes, de manera directa y oportuna, cualquier acto o conducta ilícita o corrupta de la que tuviera conocimiento, a través de los siguientes canales:
 - De manera presencial, presentando el documento en sobre cerrado en la Mesa de Partes del Servicio de Sanidad y Farmacia, sito en la Calle Manuel Segura N° 422, distrito de Lince, Provincia de Lima.
 - Página web: www.fap.mil.pe; Intranet.fap.mil.pe; correo electrónico: denuncias_fap@fap.mil.pe
 - Teléfono: 0800-23237; Celular: 942-195-804.
4. Asimismo, declaramos y aceptamos que el incumplimiento del presente Compromiso de Integridad, nos generará la inhabilitación para contratar con el Estado, sin perjuicio de las responsabilidades emergentes.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

Importante

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

- Este documento será presentado por el postor ganador de la buena pro para el perfeccionamiento del contrato.

12 Aprobado por Decreto Supremo N° 082-2019-EF (en adelante LA LEY).

13 Aprobado por el Decreto Supremo N° 344-2018-EF (en adelante EL REGLAMENTO) y modificatorias.

BASES INTEGRADAS