

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

## INSTRUCCIONES DE USO:

- Una vez registrada la información solicitada dentro de los corchetes sombreados en gris, el texto deberá quedar en letra tamaño 10, con estilo normal, sin formato de negrita y sin 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.

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

Elaboradas en enero de 2019

## FUERZA AEREA DEL PERÚ SERVICIO DE SANIDAD Y FARMACIA



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

#### ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 003-2024 SESAN/FAP

PRIMERA CONVOCATORIA

#### CONTRATACIÓN DE BIENES

"ADQUISICION DE MATERIAL, DISPOSITIVOS MEDICOS, INSUMOS Y CONEXOS MEDICOS GENERALES PARA PACIENTES DE EMERGENCIA Y HOSPITALIZADOS DISCAPACITADOS, DEFENSORES DE LA PATRIA, SENTENCIA JUDICIAL Y PERSONAL DEL SERVICIO MILITAR VOLUNTARIO SIN FICHA TECNICA PP-0135"

REF. PAC FAP N° 354

2024

BASES INTEGRADAS

### 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.

BASES INTEGRADAS



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](http://www.rnp.gob.pe).
- Los proveedores que deseen registrar su participación deben ingresar al SEACE utilizando su Certificado SEACE (usuario y contraseña). Asimismo, deben observar las instrucciones señaladas en el documento de orientación "Guía para el registro de participantes electrónico" publicado en <https://www2.seace.gob.pe/>.
- En caso los proveedores no cuenten con inscripción vigente en el RNP y/o se encuentren inhabilitados o suspendidos para ser participantes, postores y/o contratistas, el SEACE restringirá su registro, quedando a polestiad 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

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

1.6. FORMA DE PRESENTACIÓN DE OFERTAS

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

Las declaraciones juradas, formatos o formularios previstos en las bases que conforman la oferta deben estar debidamente firmados por el postor (firma manuscrita o digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales<sup>1</sup>). Los demás documentos deben ser visados por el postor. En el caso de persona jurídica, por su representante legal, apoderado o mandatario designado para dicho fin y, en el caso de persona natural, por este o su apoderado. No se acepta el pegado de la imagen de una firma o visto. Las ofertas se presentan foliadas.

Importante

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

1.7. PRESENTACIÓN Y APERTURA DE OFERTAS

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

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

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

Importante

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

En la apertura electrónica de la oferta, el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, verifica la presentación de lo exigido en la sección específica de las bases de conformidad con el numeral 73.2 del artículo 73 del Reglamento y determina si las ofertas responden a las características y/o requisitos funcionales y condiciones de las 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 declaración de desierto del procedimiento, se interpone dentro de los cinco (5) días hábiles siguientes de haberse tomado conocimiento del acto que se desea impugnar.



CAPITULO 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 de la prestación accesoria, la misma que debe ser renovada periódicamente hasta el cumplimiento total de 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 accesoria, la misma que debe ser renovada periódicamente hasta el cumplimiento total de las obligaciones garantizadas.

Importante

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

3.2.3. GARANTÍA POR ADELANTO

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

3.3. REQUISITOS DE LAS GARANTÍAS

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

Importante

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

Advertencia

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

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

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

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



Advertencia

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

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

3.4. EJECUCIÓN DE GARANTÍAS

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

3.5. ADELANTOS

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

3.6. PENALIDADES

3.6.1. PENALIDAD POR MORA EN LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

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

3.6.2. OTRAS PENALIDADES

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

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

3.7. INCUMPLIMIENTO DEL CONTRATO

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

3.8. PAGOS

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

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

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

caso la conformidad se emite en un plazo máximo de quince (15) días, bajo responsabilidad del funcionario que debe emitir la conformidad.

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

Advertencia

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

3.9. DISPOSICIONES FINALES

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

SECCIÓN ESPECÍFICA

CONDICIONES ESPECIALES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

CAPÍTULO I  
GENERALIDADES

1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : Fuerza Aérea del Perú – Servicio de Sanidad y Farmacia  
RUC N° : 20144364059  
Domicilio legal : Jirón Manuel Segura 422 Lince, Lima - Perú  
Teléfono: : (01) 470-0598  
Correo electrónico: : Sesan.abastos.ro24 @gmail.com

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación de ADQUISICION DE MATERIAL, DISPOSITIVOS MEDICOS, INSUMOS Y CONEXOS MEDICOS GENERALES PARA PACIENTES DE EMERGENCIA Y HOSPITALIZADOS DISCAPACITADOS, DEFENSORES DE LA PATRIA, SENTENCIA JUDICIAL Y PERSONAL DEL SERVICIO MILITAR VOLUNTARIO SIN FICHA TECNICA PP-0135

ITEM PAQ N°	SUB ITEM N°	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD
1	1	GASA FRACCIONADA ESTÉRIL 7.5 cm X 7.5 cm DE 8 PLIEGUES X 5 UNIDADES	UND	3,000
	2	GASA PARAFINADA 10 cm X 10 cm	UND	50
	3	GRAPADORA DESCARTABLE DE PIEL	UND	150
	4	HILO MARCAPASO 26 NM X 60 NM	UND	12
	5	HOJA DE BISTURÍ DESCARTABLE N° 11	UND	500
	6	HOJA DE BISTURÍ DESCARTABLE N° 12	UND	100
	7	HOJA DE BISTURÍ DESCARTABLE N° 15	UND	500
	8	PAÑAL DESCARTABLE TIPO CALZÓN PARA ADULTO TALLA "L"	UND	17,220
	9	PUNZÓN DE BIOPSIA DERMATOLÓGICA DESCARTABLE (SACABOCADOS) 4 mm	UND	60
	10	SISTEMA DE DRENAJE TORÁCICO DESCARTABLE 3 CÁMARA	UND	30
	11	SONDA DE ALIMENTACIÓN DE POLIURETANO 6 FR	UND	40
	12	SONDA DE ALIMENTACIÓN DE POLIURETANO 8 FR	UND	30
	13	SONDA DE ASPIRACIÓN CON CONTROL DE FLUJO DESCARTABLE N° 12	UND	200
	14	SONDA DE ASPIRACIÓN DE SECRECIONES C/ VÁLVULA CONTROL DE FLUJO N° 8 F	UND	50
	15	SONDA DE ASPIRACIÓN ENDOTRAQUEAL N° 16	UND	100
	16	SONDA NASOGÁSTRICA N° 14	UND	70
	17	SONDA NASOGÁSTRICA N° 16	UND	40
	18	SONDA RECTAL DESCARTABLE N° 18	UND	200
	19	SONDA RECTAL N° 20 F	UND	200
	20	SONDA VESICAL TIPO FOLEY 2 VÍAS 100% SILICONADA LARGA PERMANENCIA N° 18	UND	10
	21	SONDA VESICAL TIPO FOLEY 2 VÍAS DESCARTABLE N° 14	UND	200
	22	SONDA VESICAL TIPO FOLEY 2 VÍAS DESCARTABLE N° 16	UND	60
	23	SONDA VESICAL TIPO FOLEY 3 VÍAS DESCARTABLE N° 22	UND	60
	24	SONDA VESICAL TIPO FOLEY 3 VÍAS N° 20 F	UND	30
	25	SONDA VESICAL TIPO NELATON N° 10	UND	40
	26	SONDA VESICAL TIPO NELATON N° 16	UND	60



	27	SONDA VESICAL TIPO NELATON Nº 12	UND	200
28		SUTURA ACERO INOXIDABLE MONOFILAMENTO 5 C/A 1/2 CÍRCULO CORTANTE 50 mm X 45 cm	UND	10
29		SUTURA ÁCIDO POLIGLICÓLICO 0 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 35 mm x 70 cm	UND	360
30		SUTURA ÁCIDO POLIGLICÓLICO 2/0 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 35 mm x 70 cm UND	UND	120
31		SUTURA ÁCIDO POLIGLICÓLICO 2/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 20 mm x 70 cm UND (Incoloro)	UND	60
32		SUTURA ÁCIDO POLIGLICÓLICO INCOLORO 3/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 20 mm x 70 cm	UND	360
33		SUTURA ÁCIDO POLIGLICÓLICO INCOLORO 4/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 20 mm x 70 cm	UND	360
34		SUTURA DE POLIDIOXANONA 2/0 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 30 mm x 70 cm	UND	36
35		SUTURA DE POLIPROPILENO MONOFILAMENTO 4/0 C/2A 1/2 CÍRCULO REDONDA 15 mm x 75 cm	UND	12
36		SUTURA NYLON AZUL 0 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 35mm x 75 cm	UND	60
37		SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 1 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 35 mm X 75 cm	UND	50
38		SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 2/0 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 20 mm x 75 cm	UND	30
39		SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 3/0 C/A 1/2 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm	UND	150
40		SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 3/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm	UND	96
41		SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 4/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm	UND	96
42		SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 5/0 C/A 1/2 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm	UND	24
43		SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 5/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm	UND	48
44		SUTURA NYLON MONOFILAMENTO 6/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 10 mm X 45 cm	UND	12
45		SUTURA SEDA NEGRA 3/0 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 20 mm X 75 cm	UND	20
46		SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 0 C/A 1/2 CÍRCULO CORTANTE 35 mm X 75 cm	UND	36
47		SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 30 mm X 75 cm	UND	20
48		SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 1 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 30 mm X 75 cm	UND	20
49		SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 2/0 C/A 1/2 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm	UND	30
50		SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 2/0 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 20 mm X 75 cm	UND	90
51		SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 2/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm	UND	20
52		SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 3/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm	UND	120
53		SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 4/0 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 15 mm X 75 cm	UND	10
54		SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 4/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm	UND	60
55		SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 6/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm	UND	36
56		SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA MULTIEMPAQUE 1 S/A 8 mm X 50 cm	UND	36
57		SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA MULTIEMPAQUE 2/0 S/A 8 mm X 50 CM	UND	48

BASES INTEGRADAS

58	SUTURA ÁCIDO POLIGLICÓLICO 0 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 25 mm x 70 cm	UND	50
59	SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA MULTIEMPAQUE 3/0 S/A 8 mm X 50 cm	UND	60
60	TROCAR PARA CIRUGÍA LAPAROSCÓPICA 10 mm DESCARTABLE	UND	126
61	TROCAR PARA CIRUGÍA LAPAROSCÓPICA 5 mm	UND	70
62	TUBO DE ASPIRACIÓN NO CONDUCTIVO ESTÉRIL 8 mm X 11 mm X 2.5 m	UND	400
63	TUBO DE DRENAJE PEN ROSE 1/2" X 18"	UND	50
64	TUBO DE DRENAJE PEN ROSE 1/4" X 18"	UND	30
65	TUBO DE DRENAJE TORÁCICO Nº 28	UND	3
66	TUBO ENDOTRAQUEAL DOBLE LÚMEN IZQUIERDO Nº 37	UND	5
67	TUBO ENDOTRAQUEAL ANILLADO CON GLOBO Nº 6 F	UND	3
68	TUBO ENDOTRAQUEAL ANILLADO Nº 7.5 CON CUFF	UND	10
69	TUBO ENDOTRAQUEAL ANILLADO Nº 8.5 CON GLOBO	UND	5
70	TUBO ENDOTRAQUEAL CON GLOBO Nº 4.5 F	UND	3
71	TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE Nº 4 CON BALÓN	UND	3
72	TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE Nº 5 CON BALÓN	UND	3
73	TUBO ENDOTRAQUEAL Nº 6.5 CON CUFF	UND	6
74	TUBO ENDOTRAQUEAL Nº 6 CON CUFF	UND	3
75	TUBO ENDOTRAQUEAL SIN GLOBO Nº 3.5 F	UND	3
76	VENDA ELÁSTICA 4" X 5 yd	UND	5,000
77	VENDA ELÁSTICA 6" X 5 yd	UND	9,000
78	AGUJA DE PUNCIÓN LUMBAR 20 G X 3 1/2"	UND	3
79	AGUJA DE PUNCIÓN LUMBAR 22 G X 3 1/2"	UND	100
80	AGUJA DE PUNCIÓN LUMBAR 25 G X 3 1/2"	UND	100
81	AGUJA DE PUNCIÓN LUMBAR 27 G X 3 1/2" (PUNTA LAPIZ SIN INTRODUCITOR)	UND	200
82	AGUJA HIPODÉRMICA DESCARTABLE Nº 26 G X 1/2"	UND	100
83	AGUJA MONOPOLAR DESCARTABLE PARA EMG 37 mm DE LARGO	UND	400
84	AGUJA PARA JERINGA DE INSULINA TIPO LAPICERO Nº 32 G X 5/32"	UND	500
85	BOLSA COLECTORA DE ORINA PEDIÁTRICO 100 ml	UND	50
86	BOLSA COLECTORA DE ORINA X 2 L	UND	400
87	BOLSA DE ASPIRACIÓN DE SECRECIONES CON VALVULA Y FILTRO X 1.5 L	UND	350
88	BOLSA DE ASPIRACIÓN DE SECRECIONES CON VALVULA Y FILTRO X 3 L	UND	300
89	CANULA ADULTO ALTO FLUJO AIRVO OPT944 TALLA M	UND	30
90	CATETER DE DRENAJE TORÁCICO 28 FR	UND	3
91	CATETER ENDOVENOSO PERIFÉRICO Nº 16 G X 2"	UND	20
92	CATETER EPIDURAL Nº 18	UND	10
93	CATETER TORÁCICO RECTO Nº 32	UND	6
94	CEREA PARA HUESOS UND 2.5 g	UND	24
95	CIRCUITO DE PRESIÓN POSITIVA CONTINUA (CPAP) NASAL Nº 9 UND FISHER & PAYKEL	UND	6
96	CLAMP UMBILICAL DESCARTABLE	UND	100
97	COLECTOR DE SECRECIÓN BRONQUIAL - SPECIMEN - TRAP 70 mL	UND	100
98	CONECTOR PARA LINEA A PACIENTES CON VALVULA ANTIRREFLUJO DE 25 cm	UND	300
99	PARA BOMBA INYECTORA DE CONTRASTE	UND	6
100	CONECTOR TRIFURCADO CON ADAPTADOR EN Y PARA ADULTO	UND	15
101	COTON (RAYON) 1/2" X 1"	UND	15
102	COTONES RADIOPACOS 12mmX 12mm (1/2" X 1/2" X 10)	UND	30
103	DREN TIPO BLAKE Nº 19 UND + BOMBILLA	UND	2,800
104	ELECTRODO DISCO AUTOADHESIVO DESCARTABLE PARA ECG ADULTO	UND	200
105	EQUIPO DE TRANSFUSIÓN DE SANGRE	UND	3,650
106	EQUIPO EN "Y" PARA IRRIGACIÓN	UND	200
107	EQUIPO MICROGOTERO CON CAMARA GRADUADA 150 mL	UND	2,000
108	ESPARADRAPO ANTIALÉRGICO DE PAPEL 2.5 cm X 9.1 m	UND	2,796
109	ESPARADRAPO DE PLÁSTICO HIPOALÉRGICO 7.6 cm x 9.1m	UND	16
110	ESPARADRAPO HIPOALÉRGICO DE TELA 5 CM X 9.1 APROX X 6 CORTES	UND	30
111	ESPIROMETRO DESCARTABLE DE PLÁSTICO DE 3 BOLAS	UND	200
112			
113			

BASES INTEGRADAS



114	ESPONJA DE GASA QUIRURGICA RADIOPACA ESTERIL 10 cm X 10 cm X 10 UND	UND	2,000
115	X 16 PLEGUES	UND	50
116	ESPONJA HEMOSTATICA DE COLAGENO 10 cm X 12 cm	UND	800
117	FILTRO ANTIBACTERIAL DESCARTABLE PARA EQUIPO DE ANESTESIA	UND	400
118	FILTRO INTERCAMBIADOR DE CALOR Y HUMEDAD ADULTO Y PEDIATRICO	UND	350
119	PARA VENTILADOR PULMONAR MECANICE	UND	15,000
120	FUNDA DESCARTABLE PARA MESA DE MAYO 1.50 m x 80 cm	UND	4,000
121	GASA FRACCIONADA ESTERIL 10 cm X 10 cm DE 8 PLEGUES X 5 UNIDADES	UND	300
122	GASA FRACCIONADA ESTERIL 7.5 cm X 5 cm 8 PLEGUES X 5 UNIDADES	UND	10
123	HEMOSTATICO TOPICO ABSORIBLE DE CELULOSA OXIGENADA Y REGENERADA 10.2 cm X 20.3 cm	UND	4
124	TUBO DE DRENAJE TORACICO Nº 32	UND	3
125	TUBO ENDOTRAQUEAL DOBLE LUMEN IZQUIERDO Nº 35	UND	60
1	LIGA CLIP PARA MICROCLIGADURA DE TITANIO (LT300)	UND	100
2	LINEA DE INFUSION PARA NUTRICION ENTERAL PARA BOMBA DE INFUSION	UND	150
3	LINEA PARA BOMBA DE INFUSION PARA MEDICAMENTOS FOTSENSIBLES	UND	580
4	LINEA PARA BOMBA DE INFUSION UNICANAL CON CASETERA Y CAMARA DE GOTE SIN VOLTUTROL	UND	3
5	SISTEMA DE DRENAJE PARA NEUROCIRUGIA	UND	

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante Resolución Jefatural Nº 013 SESAN del 18 de setiembre del 2024.

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

Recursos Ordinarios (RO) AF-2024

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

1.5. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

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

1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN

Sin Modalidad

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 notificada la orden de compra, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

1.10. COSTO DE REPRODUCCIÓN Y ENTREGA DE BASES

Los participantes registrados tienen el derecho de recabar un ejemplar de las bases, para cuyo efecto deben cancelar en efectivo el monto de Diez con 00/100 Soles (S/ 10.00), en el Departamento de Finanzas y las Bases deberán ser recabadas en el Departamento de Abastecimiento del Servicio de Sanidad y Farmacia, sito en la Jirón Manuel Segura N° 422-Lince.

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° 31953 de Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2024
- Ley N° 31954 de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público del año fiscal 2024
- Ley N° 31955 Ley de Endeudamiento del Sector Público para el Año Fiscal 2024.
- 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 modificaciones mediante los Decretos Supremos N° 377-2019-EF, 168-2020-EF, 250-2020-EF, 162-2021-EF y 234-2022-EF.
- 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.
- 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.
- Ley N° 27269, Ley Fimas 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 Modificatorias.
- Decreto Supremo N° 018-2020-SA, que dictan 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".
  - Decreto Supremo N° 024-2005-SA, que Aprueba Identificaciones Estandar de Datos en Salud.

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

### 2.2. CONTENIDO DE LAS OFERTAS

La oferta contendrá, además de un índice de documentos<sup>2</sup>, la siguiente documentación:

#### 2.2.1. Documentación de presentación obligatoria

##### 2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

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

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

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

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

#### Advertencia

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

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

<sup>2</sup> La omisión del índice no determina la no admisión de la oferta.

<sup>3</sup> Para mayor información de las Entidades usuarias y del Catálogo de Servicios de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE ingresar al siguiente enlace <https://www.gobmedigital.gob.pe/interoperabilidad/>



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

- d.1. Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM). Conforme lo dispuesto en el numeral 4) de los REQUISITOS DE HABILITACION del requerimiento establecido en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección específica
- d.2. Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA). Conforme lo dispuesto en el literal 2) de los REQUISITOS DE HABILITACION del requerimiento establecido en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección específica.
- d.3. Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y transporte (BPDOT). Conforme lo dispuesto en el literal 3) de los REQUISITOS DE HABILITACION del requerimiento establecido en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección específica.
- d.4. Registro sanitario o Certificado de registro sanitario. Conforme lo dispuesto en el literal 5) del requerimiento establecido en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección específica.
- d.5. Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis. Conforme lo dispuesto en el literal 6) del requerimiento establecido en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección específica.

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 Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDOT) se aplica durante todo el proceso de selección y ejecución contractual.

- e) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)<sup>4</sup>
- f) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigné 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

<sup>4</sup> 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.

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

2.2.1.2. Documentos para acreditar los requisitos de calificación

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

2.2.2. Documentación de presentación facultativa:

- a) En el caso de microempresas y pequeñas empresas integradas por personas con discapacidad, o en el caso de consorcios conformados en su totalidad por estas empresas, deben presentar la constancia, o certificado con el cual acredite su inscripción en el Registro de Empresas Promocionales para Personas con Discapacidad<sup>5</sup>.
- b) Solicitud de bonificación del cinco por ciento (5%) por tener la condición de micro y pequeña empresa (Anexo N° 10).

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.

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 el Banco, la empresa apelante deberá presentar al Dpto. de Finanzas de la Entidad (SESAN), Sitio en Jr. Manuel Segura 422 Lince y solicitar el canje del Boucher por una factura.

2.4. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

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

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

<sup>5</sup> Dicho documento se tendrá en consideración en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.



e) Copia de DNI del postor en caso de persona natural, o de su representante legal en caso de persona jurídica.

Advertencia

De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE<sup>6</sup> y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir los documentos previstos en los literales e) y f).

f) Domicilio y correo para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.  
g) Autorización de notificación de la decisión de la Entidad sobre la solicitud de ampliación de plazo mediante medios electrónicos de comunicación<sup>7</sup> (Anexo N° 11).  
h) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado<sup>8</sup>.  
i) Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete<sup>9</sup>.

Importante

- En caso que el postor ganador de la buena pro sea un consorcio, las garantías que presente este para el perfeccionamiento del contrato, así como durante la ejecución contractual, de ser el caso, además de cumplir con las condiciones establecidas en el artículo 33 de la Ley y en el artículo 148 del Reglamento, deben consignar expresamente el nombre completo o la denominación o razón social de los integrantes del consorcio, en calidad de garantizados, de lo contrario no podrán ser aceptadas por las Entidades. No se cumple el requisito antes indicado si se consigna únicamente la denominación del consorcio, conforme lo dispuesto en la Directiva "Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado".
- En los contratos 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 referendados por el Ministerio de Relaciones Exteriores del Perú, salvo que se trate de documentos públicos emitidos en países que formen parte del Convenio de la Apostilla, en cuyo caso bastará con que estos cuenten con la Apostilla de la Haya<sup>10</sup>.

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

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

<sup>8</sup> Incluir solo en caso de la contratación bajo el sistema a suma alzada.

<sup>9</sup> Incluir solo en caso de contrataciones por paquete.

<sup>10</sup> Según lo previsto en la Opinión N° 009-2016/DITN.

- 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. 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

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 del jefe de la Sección de Almacenes del Departamento de Abastecimiento.
- Informe del funcionario responsable del Departamento de Farmacia (jefe), emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.
- Guía de Remisión.
- Acta de recepción y conformidad firmada 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.

Dicha documentación se debe presentar en la Sección Almacén del Departamento de Abastecimiento del Servicio de Sanidad y Farmacia (SESAN), sito en Jr. Manuel Segura N° 422 -Distrito de Lince-Provincia y Departamento de Lima, durante los días hábiles en el horario de 08:00 a 12:00 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 N°2

DETALLE DE REQUERIMIENTO DE BIENES Y SERVICIOS	FOR-DEM-07 Versión 00
--	--------------------------

1. OBAC / ENTIDAD

FUERZA AEREA DEL PERU – SERVICIO DE SANIDAD Y FARMACIA

2. UNIDAD USUARIA (Obligatorio)

Hospital Central FAP – Departamento de Farmacia

3. DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN (Obligatorio)

ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS PARA PACIENTES DE EMERGENCIA Y HOSPITALIZADOS, DISCAPACITADOS, DEFENSORES DE LA PATRIA, SENTENCIA JUDICIAL Y SMV SIN FICHA TECNICA

4. FINALIDAD PÚBLICA (Obligatorio)

Garantizar el suministro de dispositivos médicos para el abastecimiento a los diversos Servicios Médicos Hospitalarios, para atención a los pacientes de emergencia y hospitalizados, discapacitados, defensores de la patria, sentencia judicial y SMV.

5. OBJETO DE LA CONTRATACIÓN (Obligatorio)

5.1 Objetivo General:

Adquirir dispositivos médicos para la atención de pacientes de emergencia y hospitalizados, discapacitados, defensores de la patria, sentencia judicial y SMV del Hospital Central FAP.

5.2 Objetivo específico:

- Asegurar la atención médica oportuna al paciente.
- Evitar complicaciones en los pacientes de emergencia y hospitalizados, discapacitados, defensores de la patria, sentencia judicial y SMV.

6. ALCANCE Y DESCRIPCIÓN DE LOS BIENES, SERVICIOS Y/O CONSULTORIAS A CONTRATAR (Obligatorio)

BASES INTEGRADAS

ITEM Nº	DESCRIPCIÓN	U/M	CANTIDAD
01	GASA FRACCIONADA ESTÉRIL 7.5 cm X 7.5 cm DE 8 PLEGUES X 5 UNIDADES	UND	3,000
02	GASA PARAFINADA 10 cm X 10 cm	UND	50
03	GRAPADORA DESCARTABLE DE PIEL	UND	150
04	HILO MARCAPASO 25 MM X 60 MM	UND	12
05	HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N° 11	UND	500
06	HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N° 12	UND	100
07	HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N° 15	UND	500
08	PAÑAL DESCARTABLE TIPO CALZON PARA ADULTO TALLA "L"	UND	17,220
09	PUNZON DE BIOPSIA DERMATOLÓGICA DESCARTABLE (SACABOCADOS) 4 mm	UND	60
10	SISTEMA DE DRENAJE TORÁCICO DESCARTABLE 3 CÁMARA	UND	30
11	SONDA DE ALIMENTACIÓN DE POLIURETANO 6 FR	UND	40
12	SONDA DE ALIMENTACIÓN DE POLIURETANO 8 FR	UND	30
13	SONDA DE ASPIRACIÓN CON CONTROL DE FLUJO DESCARTABLE N° 12	UND	200
14	SONDA DE ASPIRACIÓN DE SECRECIONES C/ VÁLVULA CONTROL DE FLUJO N° 8 F	UND	50
15	SONDA DE ASPIRACIÓN ENDOTRAQUEAL N° 16	UND	100
16	SONDA NASOGÁSTRICA N° 14	UND	70
17	SONDA NASOGÁSTRICA N° 16	UND	40
18	SONDA RECTAL DESCARTABLE N° 18	UND	200
19	SONDA RECTAL N° 20 F	UND	200
20	SONDA VESICAL TIPO FOLEY 2 VÍAS 100% SILICONADA LARGA PERMANENCIA N° 18	UND	10
21	SONDA VESICAL TIPO FOLEY 2 VÍAS DESCARTABLE N° 14	UND	200
22	SONDA VESICAL TIPO FOLEY 2 VÍAS DESCARTABLE N° 16	UND	60
23	SONDA VESICAL TIPO FOLEY 3 VÍAS DESCARTABLE N° 22	UND	60
24	SONDA VESICAL TIPO FOLEY 3 VÍAS N° 20 F	UND	30
25	SONDA VESICAL TIPO NELATON N° 10	UND	40
26	SONDA VESICAL TIPO NELATON N° 16	UND	60
27	SONDA VESICAL TIPO NELATON N° 12	UND	200
28	SUTURA ACERO INOXIDABLE MONOFILAMENTO 5 C/4A 1/2 CÍRCULO REDONDA CON PUNTA CORTANTE 50 mm 4 X 45 cm	UND	10
29	SUTURA ÁCIDO POLIGLICÓLICO 0 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 35 mm x 70 cm	UND	360
30	SUTURA ÁCIDO POLIGLICÓLICO 2/0 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 35 mm x 70 cm	UND	120
31	SUTURA ÁCIDO POLIGLICÓLICO 2/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 20 mm x 70 cm UND (Incoloro)	UND	60
32	SUTURA ÁCIDO POLIGLICÓLICO INCOLORO 3/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 20 mm x 70 cm	UND	360
33	SUTURA ÁCIDO POLIGLICÓLICO INCOLORO 4/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 20 mm x 70 cm	UND	360
34	SUTURA DE POLIDIOXANONA 2/0 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 30 mm X 70 cm	UND	36
35	SUTURA DE POLIPROPILENO MONOFILAMENTO 4/0 C/2A 1/2 CÍRCULO REDONDA 15 mm x 75 cm	UND	12
36	SUTURA NYLON AZUL 0 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 35mm x 75 cm	UND	60
37	SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 1 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 35 mm x 75 cm	UND	50
38	SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 2/0 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 20 mm x 75 cm	UND	30
39	SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 3/0 C/A 1/2 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm	UND	150
40	SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 3/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm	UND	96
41	SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 4/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm	UND	96
42	SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 5/0 C/A 1/2 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm	UND	24
43	SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 5/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm	UND	48
44	SUTURA NYLON MONOFILAMENTO 6/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 10 mm X 45 cm	UND	12
45	SUTURA SEDA NEGRA 3/0 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 20 mm X 75 cm	UND	20

BASES INTEGRADAS



46	SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 0 C/A 1/2 CIRCULO CORTANTE 35 mm X 75 cm	UND	36
47	SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 30 mm X 75 cm	UND	20
48	SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 1 C/A 1/2 CIRCULO REDONDA 30 mm X 75 cm	UND	20
49	SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 2/0 C/A 1/2 CIRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm	UND	30
50	SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 2/0 C/A 1/2 CIRCULO REDONDA 20 mm X 75 cm	UND	90
51	SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 2/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm	UND	20
52	SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 3/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm	UND	120
53	SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 4/0 C/A 1/2 CIRCULO REDONDA 15 mm X 75 cm	UND	10
54	SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 4/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm	UND	60
55	SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 6/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm	UND	36
56	SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA MULTITPAQUE 1.5/8 mm X 50 cm	UND	36
57	SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA MULTITPAQUE 2/0 S/A 8 mm X 50 CM	UND	48
58	SUTURA ACIDO POLIGLICOLICO 0 C/A 1/2 CIRCULO REDONDA 25 mm x 70 cm	UND	50
59	SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA MULTITPAQUE 3/0 S/A 8 mm X 50 cm	UND	60
60	TROCAR PARA CIRUGIA LAPAROSCOPICA 10 mm DESCARTABLE	UND	126
61	TROCAR PARA CIRUGIA LAPAROSCOPICA 5 mm	UND	70
62	TUBO DE ASPIRACION NO CONDUCTIVO ESTERIL 8 mm X 11 mm X 2.5 m	UND	400
63	TUBO DE DRENAJE PEN ROSE 1/2" X 18"	UND	50
64	TUBO DE DRENAJE PEN ROSE 1/4" X 18"	UND	30
65	TUBO DE DRENAJE TORAXICO Nº 28	UND	3
66	TUBO ENDOTRAQUEAL DOBLE LUMEN IZQUIERDO Nº 37	UND	5
67	TUBO ENDOTRAQUEAL ANILLADO CON GLOBO Nº 6 F	UND	3
68	TUBO ENDOTRAQUEAL ANILLADO Nº 7 CON CUFF	UND	10
69	TUBO ENDOTRAQUEAL ANILLADO Nº 7.5 CON BALÓN	UND	5
70	TUBO ENDOTRAQUEAL ANILLADO Nº 8.5 CON GLOBO	UND	3
71	TUBO ENDOTRAQUEAL CON GLOBO Nº 4.5 F	UND	3
72	TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE Nº 4 CON BALÓN	UND	3
73	TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE Nº 5 CON BALÓN	UND	3
74	TUBO ENDOTRAQUEAL Nº 6.5 CON CUFF	UND	6
75	TUBO ENDOTRAQUEAL Nº 6 CON CUFF	UND	3
76	TUBO ENDOTRAQUEAL SIN GLOBO Nº 3.5 F	UND	3
77	VENDA ELASTICA 4" X 5 Yd	UND	5,000
78	VENDA ELASTICA 6" X 5 Yd	UND	9,000
79	AGUJA DE ANESTESIA EPIDURAL DESCARTABLE Nº 18 G X 3 1/4"	UND	20
80	AGUJA DE PUNCIÓN LUMBAR 20 G X 3 1/2"	UND	3
81	AGUJA DE PUNCIÓN LUMBAR 22 G X 3 1/2"	UND	100
82	AGUJA DE PUNCIÓN LUMBAR 25 G X 3 1/2"	UND	100
83	AGUJA DE PUNCIÓN LUMBAR 27 G X 3 1/2" (PUNTA LAPIZ SIN INTRODUTOR)	UND	200
84	AGUJA HIPODERMICA DESCARTABLE Nº 26 G X 1/2"	UND	100
85	AGUJA MONOPOLAR DESCARTABLE PARA EMG 37 mm DE LARGO	UND	400
86	AGUJA PARA JERINGA DE INSULINA TIPO LAPICERO Nº 32 G X 5/32"	UND	500
87	BOLSA COLECTORA DE ORINA PEDIATRICO 100 ml	UND	50
88	BOLSA COLECTORA DE ORINA X 2 L	UND	400
89	BOLSA DE ASPIRACION DE SECRECIONES CON VALVULA Y FILTRO X 1.5 L	UND	350
90	BOLSA DE ASPIRACION DE SECRECIONES CON VALVULA Y FILTRO X 3 L	UND	300
91	CANULA ADULTO ALTO FLUJO AIRVO OPT944 TALLA M	UND	30
92	CATETER DE DRENAJE TORAXICO 28 FR	UND	3
93	CATETER ENDOVENOSO PERIFERICO Nº 16 G X 2"	UND	20
94	CATETER EPIDURAL Nº 18	UND	10
95	CATETER TORAXICO RECTO Nº 32	UND	6
96	CERA PARA HUESOS UND 2.5 g	UND	24
97	CIRCUITO DE PRESION POSITIVA CONTINUA (CPAP) NASAL Nº 9 UND FISHER & PAYKEL	UND	6
98	CLAMP UMBILICAL DESCARTABLE	UND	100
99	COLECTOR DE SECRECION BRONQUIAL - SPECIMEN - TRAP 70 mL	UND	100
100	CONECTOR PARA LINEA A PACIENTES CON VALVULA ANTIRREFLUJO DE 25 cm PARA BOMBA INYECTORA DE CONTRASTE	UND	300
101	CONECTOR TRIFURCADO CON ADAPTADOR EN Y PARA ADULTO	UND	6
102	COTON (RAYON) 1/2" X 1"	SOB	15
103	COTONES RADIOPACOS 12mmX 12mm (1/2" X 1/2" X 10)	SOB	15

BASES INTEGRADAS

104	DREN TIPO BLAKE Nº 19 UND + BOMBILLA	UND	30
105	ELECTRODO DISCO AUTOADHESIVO DESCARTABLE PARA ECG ADULTO de forma REDONDA con DIAMETRO DE 43 MM	UND	2,900
106	EQUIPO DE TRANSFUSION DE SANGRE	UND	200
107	EQUIPO DE VENOCLISIS CON MICROGOTERO	UND	3,650
108	EQUIPO EN "Y" PARA IRRIGACION	UND	200
109	EQUIPO MICROGOTERO CON CAMARA GRADUADA 150 mL	UND	2,000
110	ESPARADRAPO ANTIALERGICO DE PAPEL 2.5 cm X 9.1 m	UND	2,796
111	ESPARADRAPO DE PLASTICO HIPOALERGENICO 7.6 cm x 9.1m	UND	16
112	ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE TELA 5 CM X 9.1 APPROX X 6 CORTES	UND	30
113	ESPIROMETRO DESCARTABLE DE PLASTICO DE 3 BOLAS	UND	200
114	ESPONJA DE GASA QUIRURGICA RADIOPACA ESTERIL 10 cm X 10 cm X 10	UND	2,000
115	ESPONJA HEMOSTATICA DE COLAGENO 10 cm X 12 cm	UND	50
116	FILTRO ANTIBACTERIAL DESCARTABLE PARA EQUIPO DE ANESTESIA	UND	800
117	FILTRO INTERCAMBIADOR DE CALOR Y HUMEDAD ADULTO Y PEDIATRICO PARA VENTILADOR PULMONAR MECANICO	UND	400
118	FUNDA DESCARTABLE PARA MESA DE MAYO 1.50 m x 80 cm	UND	350
119	GASA FRACCIONADA ESTERIL 10 cm X 10 cm DE 8 PLIEGUES X 5 UNIDADES	UND	15,000
120	GASA FRACCIONADA ESTERIL 5 cm X 5 cm 8 PLIEGUES X 5 UNIDADES	UND	4,000
121	GASA FRACCIONADA ESTERIL 7.5 cm x 7.5 cm DE 16 PLIEGUES x 10	UND	300
122	HEMOSTATICO TOPICO ABSORBIBLE DE CELULOSA OXIGENADA Y REGENERADA 10.2 cm X 20.3 cm	UND	10
123	TUBO DE DRENAJE TORAXICO Nº 32	UND	4
124	TUBO ENDOTRAQUEAL DOBLE LUMEN IZQUIERDO Nº 35	UND	3
125	TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE Nº 2.5 SIN BALÓN	UND	3
126	LIGA CLIP PARA MICROLUJADURA DE TITANIO (LT300)	UND	60
127	LINEA DE INFUSION PARA NUTRICION ENTERAL PARA BOMBA DE INFUSION	UND	100
128	LINEA PARA BOMBA DE INFUSION PARA MEDICAMENTOS FOTOSENSIBLES	UND	150
129	LINEA PARA BOMBA DE INFUSION UNICANAL CON CAsETERA Y CAMARA DE GOTEO SIN VOLLUTROL	UND	580
130	SISTEMA DE DRENAJE PARA NEUROCIRUGIA	UND	3

### Especificaciones Técnicas

#### Nº 1.- GASA FRACCIONADA ESTÉRIL 7.5 cm X 7.5 cm DE 8 PLIEGUES X 5 UNIDADES:

CARACTERÍSTICAS	: bordes ocultos, libre de pelusas e hilachas, no prelavada tipo de esterilización rayos gamma o vapor presurizado, tejido uniforme alto grado de absorción
COMPOSICIÓN	: De gasa y algodón 100 % natural; (Gasa tipo VI de uso hospitalario), condiciones biológicas: Estéril, hipoalergénico, atóxico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Gasa de 7.5cm x 7.5cm 8 pliegues por pulgada cuadrada. X 5 unidades.

#### Nº 2.- GASA PARAFINADA 10 cm X 10 cm:

CARACTERÍSTICAS	: Esterilización por rayos Gamma, las hebras de gasa deben estar entrelazadas evitando que se deshilache cuando se corta.
COMPOSICIÓN	: Gasa con parafina de uso clínico hospitalario, estéril, hipoalergénico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 10 cm X 10 cm.

#### Nº 3.- GRAPADORA DESCARTABLE DE PIEL:

CARACTERÍSTICAS	: Grapadora, carril con 35 grapas anchas y removedor de grapas.
COMPOSICIÓN	: Polivinil y acero inoxidable, estéril, hipoalergénico, atóxico y biocompatible, afronta bordes de herida operatoria.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Grapas carril por 35 grapas, grapas de acero.

#### Nº 4.- HILO MARCAPASO 25 MM X 60 MM:

BASES INTEGRADAS



CARACTERISTICAS	: La aguja recta presenta una muesca para facilitar su corte, no hay hilo expuesto en el área de ensamble de la aguja recta, el extremo de la sutura sin aislamiento/recubrimiento lleva ensamblada una aguja curva, el extremo de la sutura que lleva la aguja curva se conecta al miocardio, según lo indicado por el procedimiento de preferencia del cirujano.
COMPOSICIÓN	: El hilo de marcapaso es una sutura compuesta de filamentos de acero trenzados y recubiertos de polímero.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 26 MM X 60 MM.

**Nº 5.- HOJA DE BISTURÍ DESCARTABLE Nº 11:**

CARACTERISTICAS	: Que no pierda sus propiedades y características físicas durante su uso, adecuadamente duro y agudo (fuerza del elemento cortante), la hoja de bisturí debe ensamblarse perfectamente al mango para bisturí, el grosor de la hoja quirúrgica de acuerdo a Normas Internacionales no debe presentar corrosión
COMPOSICIÓN	: Acero inoxidable grado quirúrgico, libre de rebabas y aristas
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Nº 11.

**Nº 6.- HOJA DE BISTURÍ DESCARTABLE Nº 12:**

CARACTERISTICAS	: Que no pierda sus propiedades y características físicas durante su uso, adecuadamente duro y agudo (fuerza del elemento cortante), la hoja de bisturí debe ensamblarse perfectamente al mango para bisturí, el grosor de la hoja quirúrgica de acuerdo a Normas Internacionales no debe presentar corrosión
COMPOSICIÓN	: Acero inoxidable grado quirúrgico, libre de rebabas y aristas
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Nº 12.

**Nº 7.- HOJA DE BISTURÍ DESCARTABLE Nº 15:**

CARACTERISTICAS	: Que no pierda sus propiedades y características físicas durante su uso, adecuadamente duro y agudo (fuerza del elemento cortante), la hoja de bisturí debe ensamblarse perfectamente al mango para bisturí, el grosor de la hoja quirúrgica de acuerdo a Normas Internacionales no debe presentar corrosión
COMPOSICIÓN	: Acero inoxidable grado quirúrgico, libre de rebabas y aristas
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Nº 15.

**Nº 8.- PAÑAL DESCARTABLE TIPO CALZÓN PARA ADULTO TALLA "L":**

CARACTERISTICAS	: Pañal desechable para adultos de contención intensiva de gran capacidad de absorción en su cara interna, cara externa impermeable de fácil fijación al momento de colocar al paciente, cómodo, sujetadores con sistema de pegasiega.
COMPOSICIÓN	: Fibra sintética natural biocompatible, libre de rebabas y/o aristas cortantes, atóxico, hiperalérgico
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Talla G/XG.

**Nº 9.- PUNZÓN DE BIOPSIA DERMATOLÓGICA DESCARTABLE (SACABOCADOS) 4 mm:**

CARACTERISTICAS	: Mango acanalado para un agarre y control seguros, tamaño grabado en cada punzón para una fácil identificación.
COMPOSICIÓN	: Cuchilla de afilar de acero inoxidable con filo de navaja.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 4mm.

**Nº 10.- SISTEMA DE DRENAJE TORÁXICO DESCARTABLE 3 CÁMARA:**

CARACTERISTICAS	: Triple cámara de recolección para controlar volumen, cantidad y naturaleza de los fluidos drenados, de PVC, empaque individual estéril, doble tubo colector transparente libre de látex, cada tubo tiene una longitud de 150 cm con conexión para catéter, nivel de llenado la cámara 55cm3, cámara control de succión con capacidad -20H20 para ser llenada con agua y visualizar burbujeo, válvula para alivio de presión
-----------------	---

BASES INTEGRADAS

COMPOSICIÓN	: Material de plástico compacto grado médico, libre de látex, tubo de aspirador, capacidad 2300ml. : línea de succión polímero autosealable, cámaras graduadas transparente, PVC transparente, rígido de grado médico, doble empaque con campo quirúrgico individual estéril, PVC libre de DHEP.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Mínimo 2300 cc de capacidad.

**Nº 11.- Sonda de Alimentación de Poliuretano 6 FR:**

CARACTERISTICAS	: Transparente no debe deteriorarse durante el uso (no pierda sus propiedades y características físicas) y no debe acodarse, con graduación cada 5 cm, textura uniforme, un extremo en punta roma sin orificio (ciego) y dos orificios laterales, el otro extremo con adaptador cónico compatible a pivote de jeringa, con tapón de seguridad, la longitud de la sonda debe estar en relación directa con el calibre de la misma.
COMPOSICIÓN	: Poliuretano de uso clínico hospitalario, libre de rebabas y aristas cortantes, estéril, atóxico, aprógeno.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 6 FR, longitud no menor de 40 cm.

**Nº 12.- Sonda de Alimentación de Poliuretano 8 FR:**

CARACTERISTICAS	: Transparente no debe deteriorarse durante el uso (no pierda sus propiedades y características físicas) y no debe acodarse, con graduación cada 5 cm, textura uniforme, un extremo en punta roma sin orificio (ciego) y dos orificios laterales, el otro extremo con adaptador cónico compatible a pivote de jeringa, con tapón de seguridad, la longitud de la sonda debe estar en relación directa con el calibre de la misma.
COMPOSICIÓN	: Poliuretano de uso clínico hospitalario, libre de rebabas y aristas cortantes, estéril, atóxico, aprógeno.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 8 FR, longitud no menor de 40 cm.

**Nº 13.- Sonda de Aspiración con Control de Flujo Descartable Nº 12:**

CARACTERISTICAS	: Transparente, resistente al manipuleo y a las acodaduras. Textura uniforme y suave. Un extremo en punta roma con orificio y dos orificios laterales. El otro extremo cónico compatible a tubo de aspiración.
COMPOSICIÓN	: Poliuretano o PVC de uso clínico hospitalario.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: longitud no menor de 40 cm y de 12 Fr.

**Nº 14.- Sonda de Aspiración de Secreciones Cí Válvula Control de Flujo Nº 8 F:**

CARACTERISTICAS	: Transparente, resistente al manipuleo y a las acodaduras. Textura uniforme y suave. Un extremo en punta roma con orificio y dos orificios laterales. El otro extremo cónico compatible a tubo de aspiración.
COMPOSICIÓN	: Poliuretano o PVC de uso clínico hospitalario.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: longitud no menor de 40 cm y de 8 Fr.

**Nº 15.- Sonda de Aspiración Endotraqueal Nº 16:**

CARACTERISTICAS	: Se usa para limpiar las vías respiratorias del paciente (succión de flemas o secreciones). Es de un solo uso (descartable).
COMPOSICIÓN	: Sonda: Polímero de grado médico (poliuretano o plástico transparente) transparente, flexible. Conector universal con control de flujo: Polímero rígido grado médico, sonda flexible, transparente, resistente, (no debe deteriorarse) al trájín de la intervención. En el extremo distal con orificio terminal y dos orificios laterales: ambos atraumáticos. En el extremo proximal con conexión universal al sistema de aspiración. Con

BASES INTEGRADAS



CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: dispositivo de control de flujo. Con conector universal de forma cilíndrica y antideslizante. Con memoria de forma. Textura uniforme. Que no se adhiera al tubo endotraqueal o mucosa si fuera el caso. Libre de fisuras, deformaciones, burbujas, bordes filosos, rugosidades, material extraño, piezas faltantes, piezas desensambladas, no presenta piezas sueltas. Firme ensamblable entre la sonda y el conector universal, estéril, atóxico e hipoalérgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 16 FR Longitud: 40 cm a 60 cm.

**N° 16.- SONDA NASOGÁSTRICA N° 14:**

CARACTERÍSTICAS	: Flexible, resistente (no debe deteriorarse) al trájín del procedimiento, textura uniforme, transparente, un extremo en punta roma con orificios laterales, el otro extremo cónico, adaptable al pivote de las jeringas, el lumen de la sonda debe ser uniforme en toda su extensión incluyendo la unión con el conector.
COMPOSICIÓN	: Poliuretano o PVC de uso clínico hospitalario, libre de rebabas y aristas cortantes, estéril, atóxico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: N° 14, Longitud no mayor de 90 cm.

**N° 17.- SONDA NASOGÁSTRICA N° 16:**

CARACTERÍSTICAS	: Flexible, resistente (no debe deteriorarse) al trájín del procedimiento, textura uniforme, transparente, un extremo en punta roma con orificios laterales, el otro extremo cónico, adaptable al pivote de las jeringas, el lumen de la sonda debe ser uniforme en toda su extensión incluyendo la unión con el conector.
COMPOSICIÓN	: Poliuretano o PVC de uso clínico hospitalario, libre de rebabas y aristas cortantes, estéril, atóxico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: N° 16, Longitud no mayor de 90 cm.

**N° 18.- SONDA RECTAL DESCARTABLE N° 18:**

CARACTERÍSTICAS	: Textura uniforme. De punta roma sin orificio (ciego) con dos orificios laterales. El otro extremo abierto. La unión de la sonda con el conector debe ser resistente (hermético). El lumen de la sonda debe ser uniforme en toda su extensión, incluyendo la unión con el conector.
COMPOSICIÓN	: Poliuretano o PVC de uso clínico hospitalario. Estéril, Atóxico, hipoalérgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 40 cm de largo +/-5% y 18 Fr.

**N° 19.- SONDA RECTAL N° 20 F:**

CARACTERÍSTICAS	: Textura uniforme, de punta roma sin orificio (ciego) con dos orificios laterales, el otro extremo abierto, la unión de la sonda con el conector debe ser resistente (hermético), el lumen de la sonda debe ser uniforme en toda su extensión, incluyendo la unión con el conector.
COMPOSICIÓN	: Poliuretano o PVC de uso clínico hospitalario, libre de rebabas y aristas cortantes, estéril, atóxico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: N° 20 F, Longitud: 40 cm ± 5%.

**N° 20.- SONDA VESICAL TIPO FOLEY 2 VÍAS 100% SILICONADA LARGA PERMANENCIA N° 18:**

CARACTERÍSTICAS	: Textura uniforme, no tóxico, transparente. Punta atraumática recta y radiopaca, de 2 vías diseñadas para una permanencia más prolongada en el paciente sin provocar alergias o reacciones adversas por su mayor biocompatibilidad.
COMPOSICIÓN	: 100% silicona uso clínico hospitalario, libre de rebabas y aristas cortantes, estéril, atóxico y "Endotoxinas bacterianas menor a 20 UE/dispositivo".
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: N° 18.

BASES INTEGRADAS

**N° 21.- SONDA VESICAL TIPO FOLEY 2 VÍAS DESCARTABLE N° 14:**

CARACTERÍSTICAS	: Flexible, resistente (no debe deteriorarse) al trájín de la intervención, con memoria de forma, textura uniforme de superficie lisa, con punta roma y dos orificios laterales, con globo autorretentivo de inflado simétrico con capacidad de insuflarse no menor de 20 cc sin romperse, con dos lúmenes, el primero unido a la válvula de plástico que cuente con conector de plástico rígido que permita el insuflado y desinflado del globo autorretentivo usando cualquier jeringa sin necesidad de utilizar agujas, el segundo lumen para drenaje de orina cuya pared debe tener por lo menos 1.7 mm de espesor, memoria de forma y ser resistente al colapso cuando se realice la succión de orina, detritus o coágulos durante el lavado vesical, la capacidad del balón debe estar impreso en la sonda, así como el calibre de la misma, es imprescindible la conexión hermética de los terminales con los sistemas de evacuación.
COMPOSICIÓN	: Latex siliconado, de uso clínico hospitalario, estéril, atóxico, hipoalérgico, "Endotoxinas bacterianas menor a 20 UE/dispositivo".
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: N° 14 FR 2 VÍAS, tolerancia en el largo de la sonda ± 5%.

**N° 22.- SONDA VESICAL TIPO FOLEY 2 VÍAS DESCARTABLE N° 16:**

CARACTERÍSTICAS	: Flexible, resistente (no debe deteriorarse) al trájín de la intervención, con memoria de forma, textura uniforme de superficie lisa, con punta roma y dos orificios laterales, con globo autorretentivo de inflado simétrico con capacidad de insuflarse no menor de 20 cc sin romperse, con dos lúmenes, el primero unido a la válvula de plástico que cuente con conector de plástico rígido que permita el insuflado y desinflado del globo autorretentivo usando 23cualquier jeringa sin necesidad de utilizar agujas, el segundo lumen para drenaje de orina cuya pared debe tener por lo menos 1.7 mm de espesor, memoria de forma y ser resistente al colapso cuando se realice la succión de orina, detritus o coágulos durante el lavado vesical, la capacidad del balón debe estar impreso en la sonda, así como el calibre de la misma, es imprescindible la conexión hermética de los terminales con los sistemas de evacuación.
COMPOSICIÓN	: Latex siliconado, de uso clínico hospitalario, estéril, atóxico, hipoalérgico, "Endotoxinas bacterianas menor a 20 UE/dispositivo".
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: N° 16 FR 2 VÍAS, tolerancia en el largo de la sonda ± 5%.

**N° 23.- SONDA VESICAL TIPO FOLEY 3 VÍAS DESCARTABLE N° 22:**

CARACTERÍSTICAS	: Flexible, resistente (no debe deteriorarse) al trájín de la intervención, con memoria de forma, textura uniforme de superficie lisa, con punta roma y dos orificios laterales que midan como mínimo 6 mm de largo, 2 mm de ancho y 2 mm de profundidad excavada, los orificios de drenaje deben estar ubicados en el mismo lado, o de manera contralateral pero no a la misma altura para el drenaje de orina y coágulos, con globo autorretentivo y hemostático, de insuflado simétrico; capacidad de balón mínimo a un rango de "30-50cc", sin romperse y no debe interferir el drenaje de la orina, ni el líquido a irrigar y al desinflarlo no debe formar pliegue traumático. Con tres lúmenes: El primero unido a válvula de plástico que cuente con conector de plástico rígido permita el insuflado y desinflado del globo autorretentivo usando cualquier jeringa sin necesidad de utilizar agujas. El segundo lumen para drenaje de orina cuya pared debe tener no menor a 1.7 mm de espesor, memoria de forma y ser resistente al colapso cuando se realice la succión de coágulos durante el lavado vesical. El tercer lumen para irrigación debe contar con un orificio distal no menor a 3 mm de largo y 2 mm de ancho. La capacidad del balón debe estar impreso en la sonda, así como el calibre de la misma, es imprescindible la conexión hermética de los terminales con los sistemas de evacuación y/o irrigación.
COMPOSICIÓN	: Latex siliconado, de uso clínico hospitalario, estéril, atóxico, hipoalérgico, "Endotoxinas bacterianas menor a 20 UE/dispositivo".

BASES INTEGRADAS



CALIBRE Y/O DIMENSIONES : N° 22 FR 3 VIAS, tolerancia en el largo de la sonda  $\pm$  5%.

N° 24.- SONDA VESICAL TIPO FOLEY 3 VIAS N° 20 F:

CARACTERISTICAS : Flexible, resistente (no debe deteriorarse) al trájín de la intervención, con memoria de forma, textura uniforme de superficie lisa, con punta roma y dos orificios laterales que midan como mínimo 6 mm de largo, 2 mm de ancho y 2 mm de profundidad excavada, los orificios de drenaje deben estar ubicados en el mismo lado, o de manera contralateral pero no a la misma altura para el drenaje de orina y cóquolos; con globo autorretentivo y hemostático, de insulñado simétrico; capacidad de balón mínimo a un rango de "30-50cc", sin romperse y no debe interferir el drenaje de la orina, ni el líquido a irrigar y al desinflarlo no debe formar pliegue traumático. Con tres lúmenes: El primero unido a válvula de plástico que cuente con conector de plástico rígido permita el insuflado y desinflado del globo autorretentivo usando cualquier jeringa sin necesidad de utilizar agujas. El segundo lumen para drenaje de orina cuya pared debe tener no menor a 1,7 mm de espesor, memoria de forma y ser resistente al colapso cuando se realice la succión de cóquolos durante el lavado vesical. El tercer lumen para irrigación debe contar con un orificio distal no menor a 3 mm de largo y 2 mm de ancho. La capacidad del balón debe estar impreso en la sonda, así como el calibre de la misma, es imprescindible la conexión hermética de los terminales con los sistemas de evacuación y/o irrigación.

COMPOSICIÓN : Latex siliconizado, de uso clínico hospitalario, estéril, atóxico, hipoalérgico, "Endotoxinas bacterianas menor a 20 UE/dispositivo".

CALIBRE Y/O DIMENSIONES : N° 20 FR 3 VIAS, tolerancia en el largo de la sonda  $\pm$  5%.

N° 25.- SONDA VESICAL TIPO NELATON N° 10:

CARACTERISTICAS : Flexible, que no se colapse durante su uso, textura uniforme y transparente, de punta roma sin orificio (Ciego), con dos orificios laterales, extremo distal con orificio adaptable a conectores convencionales, el lumen de la sonda debe ser uniforme en toda su extensión incluyendo la unión con el conector.

COMPOSICIÓN : Poliuretano o PVC de uso clínico hospitalario, libre de rebabas y aristas cortantes, estéril, atóxico.

CALIBRE Y/O DIMENSIONES : N° 10, Longitud 40 cm  $\pm$  5%.

N° 26.- SONDA VESICAL TIPO NELATON N° 16:

CARACTERISTICAS : Flexible, que no se colapse durante su uso, textura uniforme y transparente, de punta roma sin orificio (Ciego), con dos orificios laterales, extremo distal con orificio adaptable a conectores convencionales, el lumen de la sonda debe ser uniforme en toda su extensión incluyendo la unión con el conector.

COMPOSICIÓN : Poliuretano o PVC de uso clínico hospitalario, libre de rebabas y aristas cortantes, estéril, atóxico.

CALIBRE Y/O DIMENSIONES : N° 16, Longitud 40 cm  $\pm$  5%.

N° 27.- SONDA VESICAL TIPO NELATON N° 12:

CARACTERISTICAS : Flexible, que no se colapse durante su uso, textura uniforme y transparente, de punta roma sin orificio (Ciego), con dos orificios laterales, extremo distal con orificio adaptable a conectores convencionales, el lumen de la sonda debe ser uniforme en toda su extensión incluyendo la unión con el conector.

COMPOSICIÓN : Poliuretano o PVC de uso clínico hospitalario, libre de rebabas y aristas cortantes, estéril, atóxico.

CALIBRE Y/O DIMENSIONES : N° 12, Longitud 40 cm  $\pm$  5%.

N° 28.- SUTURA ACERO INOXIDABLE MONOFILAMENTO 5 C/4A 1/2 CIRCULO REDONDA CON PUNTA CORTANTE 50 mm 4 X 45 cm:

CARACTERISTICAS : Retención de la fuerza tensil. No absorbible. Reacción inflamatoria aguda mínima.

BASES INTEGRADAS

COMPOSICIÓN : Sutura quirúrgica de acero inoxidable, Monofilamento, trenzado. Color: plata metálica.

CALIBRE Y/O DIMENSIONES : 5 C/4A 1/2 CIRCULO REDONDA CON PUNTA CORTANTE 50 mm 4 X 45 cm.

N° 29.- SUTURA ACIDO POLIGLICOLICO 0 C/4 1/2 CIRCULO REDONDA 35 mm x 70 cm:

CARACTERISTICAS : Indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y de la hebra, debe cumplir las pruebas de "resistencia al Desprendimiento de la aguja" (que resista el trájín del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la Tensión del Nudo" (tracción del hilo), hebra uniforme y homogénea, no debe deshilacharse y no debe adquirir la forma del empaque. La aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre, ni se deforme en el proceso quirúrgico, amañó de la aguja tendrá una variación de  $\pm$  2mm.

COMPOSICIÓN : Ácido poliglicólico de uso quirúrgico, Aguja de acero inoxidable grado quirúrgico, estéril, atóxico, apirógeno.

CALIBRE Y/O DIMENSIONES : 0 C/4 1/2 CIRCULO REDONDA 35 mm x 70 cm.

N° 30.- SUTURA ACIDO POLIGLICOLICO 2/0 C/4 1/2 CIRCULO REDONDA 35 mm X 70 cm:

CARACTERISTICAS : Indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y de la hebra, debe cumplir las pruebas de "resistencia al Desprendimiento de la aguja" (que resista el trájín del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la Tensión del Nudo" (tracción del hilo), hebra uniforme y homogénea, no debe deshilacharse y no debe adquirir la forma del empaque. La aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre, ni se deforme en el proceso quirúrgico, amañó de la aguja tendrá una variación de  $\pm$  2mm.

COMPOSICIÓN : Ácido poliglicólico de uso quirúrgico, Aguja de acero inoxidable grado quirúrgico, estéril, atóxico, apirógeno.

CALIBRE Y/O DIMENSIONES : 2/0 C/4 1/2 CIRCULO REDONDA 35 mm X 70 cm.

N° 31.- SUTURA ACIDO POLIGLICOLICO 2/0 C/4 3/8 CIRCULO CORTANTE 20 mm X 70 cm UND (incoloro):

CARACTERISTICAS : Indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y de la hebra, debe cumplir las pruebas de "resistencia al Desprendimiento de la aguja" (que resista el trájín del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la Tensión del Nudo" (tracción del hilo), hebra uniforme y homogénea, no debe deshilacharse y no debe adquirir la forma del empaque. La aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre, ni se deforme en el proceso quirúrgico, amañó de la aguja tendrá una variación de  $\pm$  2mm. Es una Sutura quirúrgica trenzada compuesta de un homopolímero del ácido glicólico. Es no antigénica, apirógena y flexible, incolora.

COMPOSICIÓN : Ácido poliglicólico de uso quirúrgico, Aguja de acero inoxidable grado quirúrgico, estéril, atóxico, apirógeno.

CALIBRE Y/O DIMENSIONES : 2/0 C/4 3/8 CIRCULO CORTANTE 20 mm X 70cm.

N° 32.- SUTURA ACIDO POLIGLICOLICO INCOLORO 3/0 C/4 3/8 CIRCULO CORTANTE 20 mm x 70 cm

CARACTERISTICAS : Indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y de la hebra, debe cumplir las pruebas de "resistencia al Desprendimiento de la aguja" (que resista el trájín del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la Tensión del Nudo" (tracción del hilo), hebra uniforme y homogénea, no debe deshilacharse y no debe adquirir la forma del empaque. La aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre, ni se deforme en el proceso quirúrgico, amañó de la aguja tendrá una variación de  $\pm$  2mm.

COMPOSICIÓN : Ácido poliglicólico de uso quirúrgico, Aguja de acero inoxidable grado quirúrgico, estéril, atóxico, apirógeno.

CALIBRE Y/O DIMENSIONES : 3/0 C/4 3/8 CIRCULO CORTANTE 20 mm x 70 cm.

N° 33.- SUTURA ACIDO POLIGLICOLICO INCOLORO 4/0 C/4 3/8 CIRCULO CORTANTE 20 mm x 70 cm:

BASES INTEGRADAS



CARACTERISTICAS	: Indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y de la hebra, debe cumplir las pruebas de "resistencia al desprendimiento de la aguja" (que resista el trajín del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la Tensión del Nudo" (tracción del hilo), hebra uniforme y homogénea, no debe deshilacharse y no debe adquirir la forma del empaque. La aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre, ni se deforme en el proceso quirúrgico, amallo de la aguja tendrá una variación de +/- 2mm.
COMPOSICIÓN	: Acido poliglicólico de uso quirúrgico. Aguja de acero inoxidable grado quirúrgico, estéril, atóxico, apirógeno.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 4/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 20 mm x 70 cm.

Nº 34.- SUTURA DE POLIDIOXANONA 2/0 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 30 mm X 70 cm:	
CARACTERÍSTICAS	: Con aguja de acero inoxidable redonda, indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y la hebra, debe cumplir las pruebas de "Resistencia al desprendimiento de la aguja" (que resista el trajín del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la tensión del nudo" (tracción del hilo), la hebra no debe deshilacharse, debe ser homogénea, no debe tomar la forma del empaque, la aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre ni se deforme en el proceso quirúrgico.
COMPOSICIÓN	: Sutura quirúrgica sintética monofilamento absorbible, aguja de acero inoxidable grado quirúrgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 2/0 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 30 mm X 70 cm.

Nº 35.- SUTURA DE POLIPROPILENO MONOFILAMENTO 4/0 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 15 mm x 75 cm:	
CARACTERÍSTICAS	: Con aguja de acero inoxidable redonda, indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y la hebra, debe cumplir las pruebas de "Resistencia al desprendimiento de la aguja" (que resista el trájín del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la tensión del nudo" (tracción del hilo), la hebra no debe deshilacharse, debe ser homogénea, no debe tomar la forma del empaque, la aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre ni se deforme en el proceso quirúrgico.
COMPOSICIÓN	: Sutura quirúrgica de polipropileno monofilamento, aguja de acero inoxidable grado quirúrgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 4/0 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 15 mm x 75 cm.

Nº 36.- SUTURA NYLON AZUL 0 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 35mm x 75 cm:	
CARACTERÍSTICAS	: Con aguja de acero inoxidable redonda, indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y la hebra, debe cumplir las pruebas de "Resistencia al desprendimiento de la aguja" (que resista el trájín del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la tensión del nudo" (tracción del hilo), la hebra no debe deshilacharse, debe ser homogénea, no debe tomar la forma del empaque, la aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre ni se deforme en el proceso quirúrgico.
COMPOSICIÓN	: Sutura nylon azul, aguja de acero inoxidable grado quirúrgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 0 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 35mm x 75 cm.

Nº 37.- SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 1 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 35 mm X 75 cm:	
CARACTERÍSTICAS	: Con aguja de acero inoxidable redonda, indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y la hebra, debe cumplir las pruebas de "Resistencia al desprendimiento de la aguja" (que resista el trajín del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la tensión del nudo" (tracción del hilo), la hebra no debe deshilacharse, debe ser homogénea, no debe tomar la forma del empaque, la aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre ni se deforme en el proceso quirúrgico.
COMPOSICIÓN	: Sutura nylon azul monofilamento, aguja de acero inoxidable

BASES INTEGRADAS

CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 1 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 35 mm X 75 cm.
Nº 38.- SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 2/0 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 20 mm x 75 cm:	
CARACTERÍSTICAS	: Con aguja de acero inoxidable redonda, indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y la hebra, debe cumplir las pruebas de "Resistencia al desprendimiento de la aguja" (que resista el trájín del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la tensión del nudo" (tracción del hilo), la hebra no debe deshilacharse, debe ser homogénea, no debe tomar la forma del empaque, la aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre ni se deforme en el proceso quirúrgico.
COMPOSICIÓN	: Sutura nylon azul monofilamento, aguja de acero inoxidable grado quirúrgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 2/0 C/A 1/2 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm.

Nº 39.- SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 3/0 C/A 1/2 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm:	
CARACTERÍSTICAS	: Con aguja de acero inoxidable redonda, indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y la hebra, debe cumplir las pruebas de "Resistencia al desprendimiento de la aguja" (que resista el trájín del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la tensión del nudo" (tracción del hilo), la hebra no debe deshilacharse, debe ser homogénea, no debe tomar la forma del empaque, la aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre ni se deforme en el proceso quirúrgico.
COMPOSICIÓN	: Sutura nylon azul monofilamento, aguja de acero inoxidable grado quirúrgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 3/0 C/A 1/2 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm.

Nº 40.- SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 3/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm:	
CARACTERÍSTICAS	: Con aguja de acero inoxidable redonda, indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y la hebra, debe cumplir las pruebas de "Resistencia al desprendimiento de la aguja" (que resista el trájín del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la tensión del nudo" (tracción del hilo), la hebra no debe deshilacharse, debe ser homogénea, no debe tomar la forma del empaque, la aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre ni se deforme en el proceso quirúrgico.
COMPOSICIÓN	: Sutura nylon azul monofilamento, aguja de acero inoxidable grado quirúrgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 3/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm.

Nº 41.- SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 4/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm:	
CARACTERÍSTICAS	: Con aguja de acero inoxidable redonda, indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y la hebra, debe cumplir las pruebas de "Resistencia al desprendimiento de la aguja" (que resista el trájín del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la tensión del nudo" (tracción del hilo), la hebra no debe deshilacharse, debe ser homogénea, no debe tomar la forma del empaque, la aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre ni se deforme en el proceso quirúrgico.
COMPOSICIÓN	: Sutura nylon azul monofilamento, aguja de acero inoxidable grado quirúrgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 4/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm.

Nº 42.- SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 5/0 C/A 1/2 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm:	
CARACTERÍSTICAS	: Con aguja de acero inoxidable redonda, indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y la hebra, debe cumplir las pruebas de "Resistencia al desprendimiento de la aguja" (que resista

BASES INTEGRADAS



el traljn del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la tensi3n del nudo" (tracci3n del hilo), la hebra no debe deshilacharse, debe ser homog3nea, no debe tomar la forma del empaque, la aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre ni se deforme en el proceso quir3rgico.	
COMPOSICI3N	: Sutura nylon azul monofilamento, aguja de acero inoxidable grado quir3rgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 5/0 C/A 1/2 CIRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm.

**Nº 43.- SUTURA NYLON AZUL MONOFILAMENTO 5/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm:**

CARACTERISTICAS	
: Con aguja de acero inoxidable redonda, indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y la hebra, debe cumplir las pruebas de "Resistencia al desprendimiento de la aguja" (que resista el traljn del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la tensi3n del nudo" (tracci3n del hilo), la hebra no debe deshilacharse, debe ser homog3nea, no debe tomar la forma del empaque, la aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre ni se deforme en el proceso quir3rgico.	
COMPOSICI3N	: Sutura nylon azul monofilamento, aguja de acero inoxidable grado quir3rgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 5/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm.

**Nº 44.- SUTURA NYLON MONOFILAMENTO 6/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 10 mm X 45 cm:**

CARACTERISTICAS	
: Con aguja de acero inoxidable redonda, indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y la hebra, debe cumplir las pruebas de "Resistencia al desprendimiento de la aguja" (que resista el traljn del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la tensi3n del nudo" (tracci3n del hilo), la hebra no debe deshilacharse, debe ser homog3nea, no debe tomar la forma del empaque, la aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre ni se deforme en el proceso quir3rgico.	
COMPOSICI3N	: Sutura nylon monofilamento, aguja de acero inoxidable grado quir3rgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 6/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 10 mm X 45 cm.

**Nº 45.- SUTURA SEDA NEGRA 3/0 C/A 1/2 CIRCULO REDONDA 20 mm X 75 cm:**

CARACTERISTICAS	
: Con aguja de acero inoxidable redonda, indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y la hebra, debe cumplir las pruebas de "Resistencia al desprendimiento de la aguja" (que resista el traljn del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la tensi3n del nudo" (tracci3n del hilo), la hebra no debe deshilacharse, debe ser homog3nea, no debe tomar la forma del empaque, la aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre ni se deforme en el proceso quir3rgico.	
COMPOSICI3N	: Seda negra biocompatible de uso quir3rgico y, aguja de acero inoxidable grado quir3rgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 3/0 C/A 1/2 CIRCULO REDONDO 20 mm X 75 cm.

**Nº 46.- SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 0 C/A 1/2 CIRCULO CORTANTE 35 mm X 75 cm:**

CARACTERISTICAS	
: Con aguja de acero inoxidable redonda, indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y la hebra, debe cumplir las pruebas de "Resistencia al desprendimiento de la aguja" (que resista el traljn del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la tensi3n del nudo" (tracci3n del hilo), la hebra no debe deshilacharse, debe ser homog3nea, no debe tomar la forma del empaque, la aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre ni se deforme en el proceso quir3rgico.	
COMPOSICI3N	: Seda negra trenzada biocompatible de uso quir3rgico y, aguja de acero inoxidable grado quir3rgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 0 C/A 1/2 CIRCULO CORTANTE 35 mm X 75 cm.

**Nº 47.- SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 30 mm X 75 cm:**

BASES INTEGRADAS

CARACTERISTICAS	
: Con aguja de acero inoxidable redonda, indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y la hebra, debe cumplir las pruebas de "Resistencia al desprendimiento de la aguja" (que resista el traljn del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la tensi3n del nudo" (tracci3n del hilo), la hebra no debe deshilacharse, debe ser homog3nea, no debe tomar la forma del empaque, la aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre ni se deforme en el proceso quir3rgico.	
COMPOSICI3N	: Seda negra trenzada biocompatible de uso quir3rgico y, aguja de acero inoxidable grado quir3rgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 30 mm X 75 cm.

**Nº 48.- SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 1 C/A 1/2 CIRCULO REDONDA 30 mm X 75 cm:**

CARACTERISTICAS	
: Indispensable uniformidad, debe cumplir las pruebas de "Resistencia al desprendimiento de la aguja" (que resista el traljn del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la tensi3n del nudo" (tracci3n del hilo), la hebra no debe deshilacharse, debe ser homog3nea, no debe tomar la forma del empaque.	
COMPOSICI3N	: Seda negra trenzada biocompatible de uso quir3rgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 1 C/A 1/2 CIRCULO REDONDA 30 mm X 75 cm.

**Nº 49.- SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 2/0 C/A 1/2 CIRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm:**

CARACTERISTICAS	
: Con aguja de acero inoxidable cortante, indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y la hebra, debe cumplir las pruebas de "Resistencia al desprendimiento de la aguja" (que resista el traljn del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la tensi3n del nudo" (tracci3n del hilo), la hebra no debe deshilacharse, debe ser homog3nea, no debe tomar la forma del empaque, la aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre ni se deforme en el proceso quir3rgico.	
COMPOSICI3N	: Seda negra trenzada biocompatible de uso quir3rgico y, aguja de acero inoxidable grado quir3rgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 2/0 C/A 1/2 CIRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm.

**Nº 50.- SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 2/0 C/A 1/2 CIRCULO REDONDA 20 mm X 75 cm:**

CARACTERISTICAS	
: Con aguja de acero inoxidable redonda, indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y la hebra, debe cumplir las pruebas de "Resistencia al desprendimiento de la aguja" (que resista el traljn del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la tensi3n del nudo" (tracci3n del hilo), la hebra no debe deshilacharse, debe ser homog3nea, no debe tomar la forma del empaque, la aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre ni se deforme en el proceso quir3rgico.	
COMPOSICI3N	: Seda negra trenzada biocompatible de uso quir3rgico y, aguja de acero inoxidable grado quir3rgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 2/0 C/A 1/2 CIRCULO REDONDA 20 mm X 75 cm.

**Nº 51.- SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 2/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm:**

CARACTERISTICAS	
: Con aguja de acero inoxidable redonda, indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y la hebra, debe cumplir las pruebas de "Resistencia al desprendimiento de la aguja" (que resista el traljn del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la tensi3n del nudo" (tracci3n del hilo), la hebra no debe deshilacharse, debe ser homog3nea, no debe tomar la forma del empaque, la aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre ni se deforme en el proceso quir3rgico.	
COMPOSICI3N	: Seda negra trenzada biocompatible de uso quir3rgico y, aguja de acero inoxidable grado quir3rgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 2/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm.

**Nº 52.- SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 3/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm:**

CARACTERISTICAS	
: Con aguja de acero inoxidable redonda, indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y la hebra, debe cumplir las	

BASES INTEGRADAS



pruebas de "Resistencia al desdoblamiento de la aguja" (que resista el trájin del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la tensión del nudo" (tracción del hilo), la hebra no debe deshilacharse, debe ser homogénea, no debe tomar la forma del empaque, la aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre ni se deforme en el proceso quirúrgico.	
COMPOSICIÓN	: Seda negra trenzada biocompatible de uso quirúrgico y, aguja de acero inoxidable grado quirúrgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 3/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm.

<b>Nº 53.- SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 4/0 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 15 mm X 75 cm:</b> CARACTERÍSTICAS	
: Indispensable uniformidad, debe cumplir las pruebas de "Resistencia al desdoblamiento de la aguja" (que resista el trájin del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la tensión del nudo" (tracción del hilo), la hebra no debe deshilacharse, debe ser homogénea, no debe tomar la forma del empaque, la aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre ni se deforme en el proceso quirúrgico.	
COMPOSICIÓN	: Seda negra trenzada biocompatible de uso quirúrgico y, aguja de acero inoxidable grado quirúrgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 4/0 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 15 mm X 75 cm.

<b>Nº 54.- SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 4/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm:</b> CARACTERÍSTICAS	
: Con aguja de acero inoxidable redonda, indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y la hebra, debe cumplir las pruebas de "Resistencia al desdoblamiento de la aguja" (que resista el trájin del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la tensión del nudo" (tracción del hilo), la hebra no debe deshilacharse, debe ser homogénea, no debe tomar la forma del empaque, la aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre ni se deforme en el proceso quirúrgico.	
COMPOSICIÓN	: Seda negra trenzada biocompatible de uso quirúrgico y, aguja de acero inoxidable grado quirúrgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 4/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm.

<b>Nº 55.- SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 6/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm:</b> CARACTERÍSTICAS	
: Con aguja de acero inoxidable redonda, indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y la hebra, debe cumplir las pruebas de "Resistencia al desdoblamiento de la aguja" (que resista el trájin del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la tensión del nudo" (tracción del hilo), la hebra no debe deshilacharse, debe ser homogénea, no debe tomar la forma del empaque, la aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre ni se deforme en el proceso quirúrgico.	
COMPOSICIÓN	: Seda negra trenzada biocompatible de uso quirúrgico y, aguja de acero inoxidable grado quirúrgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 6/0 C/A 3/8 CÍRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm.

<b>Nº 56.- SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA MULTIEMPAQUE 1 S/A 8 mm X 50 cm:</b> CARACTERÍSTICAS	
: Indispensable uniformidad, debe cumplir las pruebas de "Resistencia al desdoblamiento de la aguja" (que resista el trájin del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la tensión del nudo" (tracción del hilo), la hebra no debe deshilacharse, debe ser homogénea, no debe tomar la forma del empaque.	
COMPOSICIÓN	: Seda negra trenzada biocompatible de uso quirúrgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 1 S/A MULTIEMPAQUE 8 mm X 50 cm.

<b>Nº 57.- SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA MULTIEMPAQUE 2/0 S/A 8 mm X 50 cm:</b> CARACTERÍSTICAS	
: Indispensable uniformidad, debe cumplir las pruebas de "Resistencia al desdoblamiento de la aguja" (que resista el trájin del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la tensión del	

nudo" (tracción del hilo), la hebra no debe deshilacharse, debe ser homogénea, no debe tomar la forma del empaque.	
COMPOSICIÓN	: Seda negra trenzada biocompatible de uso quirúrgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 2/0 S/A MULTIEMPAQUE 8 mm X 50 cm.

<b>Nº 58.- SUTURA ÁCIDO POLIGLICÓLICO 0 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 25 mm x 70 cm:</b> CARACTERÍSTICAS	
: Indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y de la hebra, debe cumplir las pruebas de "Resistencia al Desdoblamiento de la aguja" (que resista el trájin del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la Tensión del Nudo" (tracción del hilo), hebra uniforme y homogénea, no debe deshilacharse y no debe adquirir la forma del empaque. La aguja debe ser de pulido uniforme que no se quiebre, ni se deforme en el proceso quirúrgico, amañó de la aguja tendrá una variación de +/- 2mm.	
COMPOSICIÓN	: Ácido poliglicólico de uso quirúrgico, Aguja de acero inoxidable grado quirúrgico, estéril, atóxico, apirógeno.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 0 C/A 1/2 CÍRCULO REDONDA 25 mm x 70 cm.

<b>Nº 59.- SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA MULTIEMPAQUE 3/0 S/A 8 mm X 50 cm:</b> CARACTERÍSTICAS	
: Indispensable uniformidad, debe cumplir las pruebas de "Resistencia al desdoblamiento de la aguja" (que resista el trájin del proceso de sutura), debe cumplir las pruebas de "Resistencia a la tensión del nudo" (tracción del hilo), la hebra no debe deshilacharse, debe ser homogénea, no debe tomar la forma del empaque.	
COMPOSICIÓN	: Seda negra trenzada biocompatible de uso quirúrgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 3/0 S/A MULTIEMPAQUE 8 mm X 50 cm.

<b>Nº 60.- TROCAR PARA CIRUGÍA LAPAROSCÓPICA 10 mm DESCARTABLE:</b> CARACTERÍSTICAS	
: Camisea: punzón punta roma, eje giratorio de 360° en penetración, con dispositivo de seguridad, con llave de paso para CO2, con base para reducir universal y/o reducir incorporado o desmontable.	
COMPOSICIÓN	: Polivinil y acero inoxidable quirúrgico, libre de rebabas y aristas cortantes, estéril, hipotérmico, atóxico, biocompatible.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 10 mm.

<b>Nº 61.- TROCAR PARA CIRUGÍA LAPAROSCÓPICA 5 mm:</b> CARACTERÍSTICAS	
: Camisea: punzón punta roma, eje giratorio de 360° en penetración, con dispositivo de seguridad, con llave de paso para CO2, con base para reducir universal y/o reducir incorporado o desmontable.	
COMPOSICIÓN	: Polivinil y acero inoxidable quirúrgico, libre de rebabas y aristas cortantes, estéril, hipotérmico, atóxico, biocompatible.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 5 mm.

<b>Nº 62.- TUBO DE ASPIRACIÓN NO CONDUCTIVO ESTÉRIL 8 mm X 11 mm X 2.5 m:</b> CARACTERÍSTICAS	
: tubo flexible, transparente, no conductor, con paredes gruesas y lumen antioducción le permiten tolerar altas presiones de vacío. De fácil manejo y sin memoria. Incluye conectores que proporcionan un ajuste seguro, los conectores macho rígidos permiten conectar dos tubos o más, según la configuración deseada.	
COMPOSICIÓN	: Polivinil cloruro siliconizado sin látex, termosensible y de grado médico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 8 mm X 11 mm X 2.5 m.

<b>Nº 63.- TUBO DE DRENAJE PEN ROSE 1/2" X 18":</b> CARACTERÍSTICAS	
: Elástico, que no se deteriore durante el uso. De superficie lisa y uniforme, sin perforaciones.	
COMPOSICIÓN	: Material de látex de uso clínico hospitalario, estéril, atóxico y apirógeno. Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 1/2" X 18".

<b>Nº 64.- TUBO DE DRENAJE PEN ROSE 1/4" X 18":</b>	
---	--



CARACTERISTICAS	: Elástico, que no se deteriore durante el uso. De superficie lisa y uniforme, sin perforaciones.
COMPOSICIÓN	: Material de látex de uso clínico hospitalario, estéril, atóxico y apirógeno. Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 1/4" X 18".

**N° 65.- TUBO DE DRENAJE TORÁCICO N° 28:**

CARACTERISTICAS	: Apirógeno.
COMPOSICIÓN	: Catéter torácico recto.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: N° 28.

**N° 66.- TUBO ENDOBRONQUIAL DOBLE LÚMEN IZQUIERDO N° 37:**

CARACTERISTICAS	: Conectores semisintetada. Puños de baja presión, delimitada por anillos radiopacos (Azul-bronquial / Incolora-traqueal), balón piloto y la válvula de retención. 1 estilete para la intubación. 2 piezas de unión en ángulo con tapa de sellado doble y conector estándar, conectores de rotación. 1 plástico conector en "Y". 1 llave de extracción conector de plástico.
COMPOSICIÓN	: Tubo de PVC, dividido por partición longitudinal en dos (2) canales (traqueal y bronquial), orificios distales pulidos, atraumática. Estéril, atóxico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: N°37 Fr.

**N° 67.- TUBO ENDOTRAQUEAL ANILLADO CON GLOBO N° 6 F:**

CARACTERISTICAS	: Tubo que conserve su consistencia a la manipulación y durante el acto anestésico, tubo con balón o globo (CUFF) inflable de baja presión y alto volumen, con válvula, antirreflujo o antirretorno, concordante con el tamaño del tubo y balón piloto, el desinflado total del balón o globo (CUFF) debe ser uniforme y no debe incrementar desproporcionalmente el diámetro externo del tubo, con dispositivo luer lock y válvula de insuflado adaptable a cualquier tipo de jeringa (balón piloto), con refuerzo metálico en espiral anticodaduras, con orificio de Murphy, con línea radiopaca longitudinal, conector universal con diámetro estándar de 15 mm fijo y no removible, con graduación en cm, tiempo de vida útil no menor de 3 días.
COMPOSICIÓN	: Polivinil cloruro siliconizado sin látex, termosenible, conserve la memoria del material, libre de rebabas y aristas cortantes, estéril, atóxico
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: N° 6 F.

**N° 68.- TUBO ENDOTRAQUEAL ANILLADO N° 7 CON CUFF:**

CARACTERISTICAS	: Tubo que conserve su consistencia a la manipulación y durante el acto anestésico, tubo con balón o globo (CUFF) inflable de baja presión y alto volumen, con válvula antirreflujo o antirretorno, concordante con el tamaño del tubo y balón piloto, el desinflado total del balón o globo (CUFF) debe ser uniforme y no debe incrementar desproporcionalmente el diámetro externo del tubo, con dispositivo luer lock y válvula de insuflado adaptable a cualquier tipo de jeringa (balón piloto), con refuerzo metálico en espiral anticodaduras, con orificio de Murphy, con línea radiopaca longitudinal, conector universal con diámetro estándar de 15 mm fijo y no removible, con graduación en cm, tiempo de vida útil no menor de 3 días.
COMPOSICIÓN	: Polivinil cloruro siliconizado sin látex, termosenible, conserve la memoria del material, libre de rebabas y aristas cortantes, estéril, atóxico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: N° 7.

**N° 69.- TUBO ENDOTRAQUEAL ANILLADO N° 7.5 CON BALÓN:**

CARACTERISTICAS	: Tubo que conserve su consistencia a la manipulación y durante el acto anestésico, tubo con balón o globo (CUFF) inflable de baja presión y alto volumen, con válvula antirreflujo o antirretorno, concordante con el
-----------------	--

BASES INTEGRADAS

CARACTERISTICAS	: tamaño del tubo y balón piloto, el desinflado total del balón o globo (CUFF) debe ser uniforme y no debe incrementar desproporcionalmente el diámetro externo del tubo, con dispositivo luer lock y válvula de insuflado adaptable a cualquier tipo de jeringa (balón piloto), con refuerzo metálico en espiral anticodaduras, con orificio de Murphy, con línea radiopaca longitudinal, conector universal con diámetro estándar de 15 mm fijo y no removible, con graduación en cm, tiempo de vida útil no menor de 3 días.
COMPOSICIÓN	: Polivinil cloruro siliconizado sin látex, termosenible, conserve la memoria del material, libre de rebabas y aristas cortantes, estéril, atóxico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: N° 7.5.

**N° 70.- TUBO ENDOTRAQUEAL ANILLADO N° 8.5 CON GLOBO:**

CARACTERISTICAS	: Tubo que conserve su consistencia a la manipulación y durante el acto anestésico, tubo con balón o globo (CUFF) inflable de baja presión y alto volumen, con válvula antirreflujo o antirretorno, concordante con el tamaño del tubo y balón piloto, el desinflado total del balón o globo (CUFF) debe ser uniforme y no debe incrementar desproporcionalmente el diámetro externo del tubo, con dispositivo luer lock y válvula de insuflado adaptable a cualquier tipo de jeringa (balón piloto), con refuerzo metálico en espiral anticodaduras, con orificio de Murphy, con línea radiopaca longitudinal, conector universal con diámetro estándar de 15 mm fijo y no removible, con graduación en cm, tiempo de vida útil no menor de 3 días.
COMPOSICIÓN	: Polivinil cloruro siliconizado sin látex, termosenible, conserve la memoria del material, libre de rebabas y aristas cortantes, estéril, atóxico
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: N° 8.5.

**N° 71.- TUBO ENDOTRAQUEAL CON GLOBO N° 4.5 F:**

CARACTERISTICAS	: El tubo endotraqueal debe adaptarse a la anatomía humana y tener resistencia al torcimiento, tubo con balón o globo inflable de baja presión y alto volumen, concordante con el tamaño del tubo y balón piloto, (la distancia máxima del globo al borde del bisel es de 15 mm), con dispositivo luer lock y válvula de insuflado adaptable a cualquier tipo de jeringa (balón piloto), con orificio de Murphy, con línea radiopaca longitudinal, el tubo endotraqueal debe tener en el extremo distal un conector adaptador universal que debe ensamblar firme y libre de fugas con los adaptadores o conectores de los aparatos o equipos de ventilación, tubo con graduación en cm, tiempo de vida útil no menor de 3 días.
COMPOSICIÓN	: Cloruro de polivinilo (PVC de grado médico) siliconizado sin látex, transparente, libre de DEHP, libre de rebabas y aristas cortantes, condición biológica, atóxico, apirógeno (no debe tener más de 1 ppm de metales pesados y no debe tener más de 25 ppm de óxido de Etileno residual), infusible, estéril.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: N° 4.5 F.

**N° 72.- TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE N° 4 CON BALÓN:**

CARACTERISTICAS	: El tubo endotraqueal debe adaptarse a la anatomía humana y tener resistencia al torcimiento, tubo con balón o globo inflable de baja presión y alto volumen, concordante con el tamaño del tubo y balón piloto, (la distancia máxima del globo al borde del bisel es de 15 mm), con dispositivo luer lock y válvula de insuflado adaptable a cualquier tipo de jeringa (balón piloto), con orificio de Murphy, con línea radiopaca longitudinal, el tubo endotraqueal debe tener en el extremo distal un conector adaptador universal que debe ensamblar firme y libre de fugas con los adaptadores o conectores de los aparatos o equipos de ventilación, tubo con graduación en cm, tiempo de vida útil no menor de 3 días.
COMPOSICIÓN	: Cloruro de polivinilo (PVC de grado médico) siliconizado sin látex, transparente, libre de DEHP, libre de rebabas y aristas cortantes, condición biológica, atóxico, apirógeno (no debe tener más de 1 ppm de metales pesados y no debe tener más de 25 ppm de óxido de Etileno residual), infusible, estéril.

BASES INTEGRADAS



CALIBRE Y/O DIMENSIONES : N° 4.

N° 73.- TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE N° 5 CON BALÓN:

CARACTERÍSTICAS	: El tubo endotraqueal debe adaptarse a la anatomía humana y tener resistencia al torcimiento, tubo con balón o globo inflable de baja presión y alto volumen, concordante con el tamaño del tubo y balón piloto, (la distancia máxima del globo al borde del bisel es de 15 mm), con dispositivo luer lock y válvula de insuflado adaptable a cualquier tipo de jeringa (balón piloto), con orificio de Murphy, con línea radiopaca longitudinal, el tubo endotraqueal debe tener en el extremo distal un conector adaptador universal que debe ensamblar firme y libre de fugas con los adaptadores o conectores de los aparatos o equipos de ventilación, tubo con graduación en cm, tiempo de vida útil no menor de 3 días.
COMPOSICIÓN	: Cloruro de polivinilo (PVC de grado médico) siliconizado sin látex, transparente, libre de DEHP, libre de rebabas y aristas cortantes, condición biológica, atóxico, aprógeno (no debe tener más de 1 ppm de metales pesados y no debe tener más de 25 ppm de óxido de Etileno residual), infusible, estéril.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: N° 5.

N° 74.- TUBO ENDOTRAQUEAL N° 6.5 CON CUFF:

CARACTERÍSTICAS	: El tubo endotraqueal debe adaptarse a la anatomía humana y tener resistencia al torcimiento, tubo con balón o globo inflable de baja presión y alto volumen, concordante con el tamaño del tubo y balón piloto, (la distancia máxima del globo al borde del bisel es de 15 mm), con dispositivo luer lock y válvula de insuflado adaptable a cualquier tipo de jeringa (balón piloto), con orificio de Murphy, con línea radiopaca longitudinal, el tubo endotraqueal debe tener en el extremo distal un conector adaptador universal que debe ensamblar firme y libre de fugas con los adaptadores o conectores de los aparatos o equipos de ventilación, tubo con graduación en cm, tiempo de vida útil no menor de 3 días.
COMPOSICIÓN	: Cloruro de polivinilo (PVC de grado médico) siliconizado sin látex, transparente, libre de DEHP, libre de rebabas y aristas cortantes, condición biológica, atóxico, aprógeno (no debe tener más de 1 ppm de metales pesados y no debe tener más de 25 ppm de óxido de Etileno residual), infusible, estéril.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: N° 6.5.

N° 75.- TUBO ENDOTRAQUEAL N° 6 CON CUFF:

CARACTERÍSTICAS	: El tubo endotraqueal debe adaptarse a la anatomía humana y tener resistencia al torcimiento, tubo con balón o globo inflable de baja presión y alto volumen, concordante con el tamaño del tubo y balón piloto, (la distancia máxima del globo al borde del bisel es de 15 mm), con dispositivo luer lock y válvula de insuflado adaptable a cualquier tipo de jeringa (balón piloto), con orificio de Murphy, con línea radiopaca longitudinal, el tubo endotraqueal debe tener en el extremo distal un conector adaptador universal que debe ensamblar firme y libre de fugas con los adaptadores o conectores de los aparatos o equipos de ventilación, tubo con graduación en cm, tiempo de vida útil no menor de 3 días.
COMPOSICIÓN	: Cloruro de polivinilo (PVC de grado médico) siliconizado sin látex, transparente, libre de DEHP, libre de rebabas y aristas cortantes, condición biológica, atóxico, aprógeno (no debe tener más de 1 ppm de metales pesados y no debe tener más de 25 ppm de óxido de Etileno residual), infusible, estéril.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: N° 6.

N° 76.- TUBO ENDOTRAQUEAL SIN GLOBO N° 3.5 F:

CARACTERÍSTICAS	: El tubo endotraqueal debe adaptarse a la anatomía humana y tener resistencia al torcimiento, tubo sin balón o globo inflable de baja presión y alto volumen, concordante con el tamaño del tubo, con dispositivo luer
-----------------	---

BASES INTEGRADAS

CALIBRE Y/O DIMENSIONES : N° 3.5F.

N° 77.- VENDA ELASTICA 4" X 5 Yd:

CARACTERÍSTICAS	: Tejido de punto uniforme que se presenta en forma de rollo sujetado por dos ganchos metálicos (como mínimo). De tejido plano convencional de color blanco (formado por una serie de hilos paralelos que se disponen en línea recta (hilos de urdimbre), los cuales se entrecruzan a nivel de todo lo ancho de la pieza con los hilos de la trama). Las orillas de la venda deben estar tejidas o remalladas con puntada de seguridad, evitando que se deshilahe o se desprendan los hilos de trama. Los extremos (puntas) deben estar remalladas o tener un adhesivo que evite el deshiliachamiento. Debe disponer de sujetadores. El diseño de los sujetadores debe ser tal, que no permita que se deterioren con el uso normal de la venda, en el caso de que sean metálicas (deben ser de aluminio o cromadas), protegidas de la corrosión, libre de rebabas y aristas cortantes. Con puntadas Forma de cinta plana enrollado sobre si misma Tipo malla elástica densa.
COMPOSICIÓN	: Algodón, poliéster, con elástico, de uso hospitalario, aséptico, hipoalérgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 4" X 5 yardas

N° 78.- VENDA ELASTICA 6" X 5 Yd:

CARACTERÍSTICAS	: Tejido de punto uniforme que se presenta en forma de rollo sujetado por dos ganchos metálicos (como mínimo). De tejido plano convencional de color blanco (formado por una serie de hilos paralelos que se disponen en línea recta (hilos de urdimbre), los cuales se entrecruzan a nivel de todo lo ancho de la pieza con los hilos de la trama). Las orillas de la venda deben estar tejidas o remalladas con puntada de seguridad, evitando que se deshilahe o se desprendan los hilos de trama. Los extremos (puntas) deben estar remalladas o tener un adhesivo que evite el deshiliachamiento. Debe disponer de sujetadores. El diseño de los sujetadores debe ser tal, que no permita que se deterioren con el uso normal de la venda, en el caso de que sean metálicas (deben ser de aluminio o cromadas), protegidas de la corrosión, libre de rebabas y aristas cortantes. Con puntadas Forma de cinta plana enrollado sobre si misma Tipo malla elástica densa.
COMPOSICIÓN	: Algodón, poliéster, con elástico, de uso hospitalario, aséptico, hipoalérgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 6" X 5 yardas.

N° 79.- AGUJA DE ANESTESIA EPIDURAL DESCARTABLE N° 18 G X 3 1/4":

CARACTERÍSTICAS	: Con aletas plastificadas demarcaciones que indiquen la profundidad de la inserción de fuerte unión entre el tubo de la aguja, tubo de la aguja resistente a la corrosión.
COMPOSICIÓN	: Aguja de acero inoxidable, cubierta protectora de uso médico, bisel de borde redondeado y extremo curvo.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 18G x 3 1/4".

N° 80.- AGUJA DE PUNCION LUMBAR 20 G X 3 1/2":

CARACTERÍSTICAS	: Las agujas espinales aportan al especialista la precisión y seguridad necesarias para su trabajo diario. Los usos más habituales son: punción lumbar, anestesia raquídea, aspiración pleural, amniocentesis, detección prenatal, terapia intradiscal, biopsia, paracentesis. Bisel corto tipo
-----------------	---

BASES INTEGRADAS



Quinke: Con gran capacidad de penetración. Separa los tejidos sin desgarrar y limita la pérdida de líquido cefalorraquídeo L.C.R. Cánula de la aguja: Paredes finas con la rigidez adecuada. Superficie exterior pulida para una mejor y suave inserción. No siliconada; evita así la pérdida de sensibilidad y evita efectos secundarios como retraso de cicatrización o filtraciones al L.C.R. Estilete y cánula de la aguja: Ajustados de tal forma que la diferencia de ángulo entre ambos asegura un perfecto acoplamiento que elimina el efecto biopsia o corte en el momento de la penetración. El pabellón de la aguja tiene una muesca de seguridad para permitir una correcta alineación de ambos biseles. Pabellón de polipropileno transparente; Permite visualizar rápidamente el L.C.R.	
COMPOSICIÓN	: Acero de grado médico, libre de rebabas y/o aristas cortantes, estéril, atóxico, apirógeno e hipo alérgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Nº 20 G X 3 1/2".

Nº 81.- AGUJA DE PUNCION LUMBAR 22 G X 3 1/2".

CARACTERÍSTICAS : Las agujas espinales aportan al especialista la precisión y seguridad necesarias para su trabajo diario. Los usos más habituales son: punción lumbar, anestesia raquídea, aspiración pleural, amniocentesis detección prenatal, terapia intradiscal, biopsia, paracentesis.	
Bisel corto tipo Quinke: Con gran capacidad de penetración. Separa los tejidos sin desgarrar y limita la pérdida de líquido cefalorraquídeo L.C.R. Cánula de la aguja: Paredes finas con la rigidez adecuada. Superficie exterior pulida para una mejor y suave inserción. No siliconada; evita así la pérdida de sensibilidad y evita efectos secundarios como retraso de cicatrización o filtraciones al L.C.R.	
Estilete y cánula de la aguja: Ajustados de tal forma que la diferencia de ángulo entre ambos aseguran un perfecto acoplamiento que elimina el efecto biopsia o corte en el momento de la penetración. El pabellón de la aguja tiene una muesca de seguridad para permitir una correcta alineación de ambos biseles. Pabellón de polipropileno transparente; Permite visualizar rápidamente el L.C.R.	
COMPOSICIÓN	: Acero de grado médico, libre de rebabas y/o aristas cortantes, estéril, atóxico, apirógeno e hipo alérgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Nº 22 G X 3 1/2".

Nº 82.- AGUJA DE PUNCION LUMBAR 25 G X 3 1/2".

CARACTERÍSTICAS : Las agujas espinales aportan al especialista la precisión y seguridad necesarias para su trabajo diario. Los usos más habituales son: punción lumbar, anestesia raquídea, aspiración pleural, amniocentesis detección prenatal, terapia intradiscal, biopsia, paracentesis.	
Bisel corto tipo Quinke: Con gran capacidad de penetración. Separa los tejidos sin desgarrar y limita la pérdida de líquido cefalorraquídeo L.C.R. Cánula de la aguja: Paredes finas con la rigidez adecuada. Superficie exterior pulida para una mejor y suave inserción. No siliconada; evita así la pérdida de sensibilidad y evita efectos secundarios como retraso de cicatrización o filtraciones al L.C.R.	
Estilete y cánula de la aguja: Ajustados de tal forma que la diferencia de ángulo entre ambos aseguran un perfecto acoplamiento que elimina el efecto biopsia o corte en el momento de la penetración. El pabellón de la aguja tiene una muesca de seguridad para permitir una correcta alineación de ambos biseles. Pabellón de polipropileno transparente; Permite visualizar rápidamente el L.C.R.	
COMPOSICIÓN	: Acero de grado médico, libre de rebabas y/o aristas cortantes, estéril, atóxico, apirógeno e hipo alérgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 25 G X 3 1/2".

Nº 83.- AGUJA DE PUNCION LUMBAR 27 G X 3 1/2" (PUNTA LAPIZ SIN INTRODUTOR)

CARACTERÍSTICAS	: Las agujas espinales aportan al especialista la precisión y seguridad necesarias para su trabajo diario. Los usos más habituales son: punción
-----------------	---

BASES INTEGRADAS

lumbar, anestesia raquídea, aspiración pleural, amniocentesis detección prenatal, terapia intradiscal, biopsia, paracentesis.	
Bisel corto tipo Quinke: Con gran capacidad de penetración. Separa los tejidos sin desgarrar y limita la pérdida de líquido cefalorraquídeo L.C.R. Cánula de la aguja: Paredes finas con la rigidez adecuada. Superficie exterior pulida para una mejor y suave inserción. No siliconada; evita así la pérdida de sensibilidad y evita efectos secundarios como retraso de cicatrización o filtraciones al L.C.R. Estilete y cánula de la aguja: Ajustados de tal forma que la diferencia de ángulo entre ambos aseguran un perfecto acoplamiento que elimina el efecto biopsia o corte en el momento de la penetración. El pabellón de la aguja tiene una muesca de seguridad para permitir una correcta alineación de ambos biseles. Pabellón de polipropileno transparente; Permite visualizar rápidamente el L.C.R.	
COMPOSICIÓN	: Acero de grado médico, libre de rebabas y/o aristas cortantes, estéril, atóxico, apirógeno e hipo alérgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 27 G X 3 1/2".

Nº 84.- AGUJA HIPODERMICA DESCARTABLE Nº 26 G X 1/2".

CARACTERÍSTICAS	: Deberá estar exenta de partículas y de materias extrañas, el tamaño deberá designarse 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.
COMPOSICIÓN	: Aguja hipodérmica estéril de un solo uso, descartable, tribiselada de acero inoxidable, libre de rebabas cortantes, para uso con jeringa hipodérmica.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 26 G X 1/2".

Nº 85.- AGUJA MONOPOLAR DESCARTABLE PARA EMG 37 mm DE LARGO:

CARACTERÍSTICAS	: Aguja de conducción eléctrica compatible a equipos de la institución.
COMPOSICIÓN	: Con protector de plástico.
COMPOSICIÓN	: Acero quirúrgico inoxidable de uso clínico hospitalario. Estéril, atóxico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Debe incluir cable conector, independiente de la aguja. Diámetro 29 GA y 37 mm de largo.

Nº 86.- AGUJA PARA JERINGA DE INSULINA TIPO LAPICERO Nº 32 G X 5/32".

CARACTERÍSTICAS	: Aguja para dispositivo de inyección de insulina tipo pluma. Utilizadas para la administración de insulina en forma subcutánea en presentación de cápsula, cartucho, PEN, plumas y/o aplicadores para otro tipo de medicamentos.
COMPOSICIÓN	: Aguja en acero inoxidable, estéril, siliconada con bisel ultrafino para garantizar inyecciones libres de complicaciones.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Nº 32 G X 5/32".

Nº 87.- BOLSA COLECTORA DE ORINA PEDIATRICO 100 ML:

CARACTERÍSTICAS	: Resistente (que no se deteriore durante su uso sin perder sus propiedades y características físicas) flexible, transparente e incoloro en la cara anterior, pudiendo tener fondo blanco en la cara posterior.
COMPOSICIÓN	: Extremos reforzados para evitar acodamientos.
COMPOSICIÓN	: Con entrada para toma de muestra.
COMPOSICIÓN	: Con sujetador o colgador de bolsa que no cedan al peso de la capacidad máxima.
COMPOSICIÓN	: Con válvula antirreflujo.
COMPOSICIÓN	: Con llave de drenaje.
COMPOSICIÓN	: Con graduación en cc.
COMPOSICIÓN	: Extremo proximal con tapa protectora.
COMPOSICIÓN	: Con tapa o dispositivo de protección del drenaje.
COMPOSICIÓN	: Con sistema de graduación horaria, la cual consiste en consignar en la superficie de la Bolsa una escala graduada de centímetro en centímetro.
COMPOSICIÓN	: Polivini de uso clínico hospitalario, estéril, atóxico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 100mL y tubuladura de 100 a 150 cm.

BASES INTEGRADAS



COMPOSICIÓN	: Biocompatible (Poliuretano, Polímero, Teflón u otros) de uso clínico hospitalario, Condición biológica: Estéril, atóxico, hipoalérgico y aprógeno.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: N° 16 G X 2".

N° 94.- CATETER EPIDURAL N° 18:	
CARACTERÍSTICAS	: Terminal del catéter en punta roma con agujeros laterales, tiempo de vida útil no menor de 7 días, con conector ajustable a cualquier tipo de jeringa, con o sin filtro antibacteriano, con graduación para determinar el nivel de ingreso (no menor de 20 cm).
COMPOSICIÓN	: Material radiopaco biocompatible, de uso clínico hospitalario, que no interactúe con las soluciones a transfundir, libre de rebabas y aristas cortantes, estéril, atóxico aprógeno, hipoalérgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: N° 18.

N° 95.- CATETER TORAXICO RECTO N°32:	
CARACTERÍSTICAS	: Catéter recto con bordes lisos, punta roma, con orificios laterales, de extremos abiertos, uno de ellos de menor diámetro, no trombogénico, con guía radiopaca, no debe lesionar los tejidos durante su uso, que no se deteriore durante su uso (no pierda sus propiedades y características físicas).
COMPOSICIÓN	: Polivinil silicizado o similar de uso clínico hospitalario, estéril, atóxico, aprógeno, hipoalérgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: N°32, Longitud 50 - 60 cm, diámetro 10-40 french.

N° 96.- CERA PARA HUESOS UND 2.5 g:	
CARACTERÍSTICAS	: Que se adhiera al hueso, absorbible, preferentemente de consistencia no grumosa, no debe lesionar los tejidos durante su uso, moldeable.
COMPOSICIÓN	: Cera pura de abeja de uso clínico hospitalario, estéril, atóxico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Sobre con 2.5 gramos de cera como mínimo.

N° 97.- CIRCUITO DE PRESION POSITIVA CONTINUA (CPAP) NASAL N° 9 UND FISHER & PAYKEL:	
CARACTERÍSTICAS	: GENERADOR CPAP: Tipo activo, con principio de válvula Benveniste, ajuste de presión CPAP de 0 a 10 cm H2O por medio del flujo suministrado. Que reduzca el trabajo respiratorio, con tubo inspiratorio y línea de monitoreo de presión de vías aéreas; volumen de reservorio de 4ml, puerto de inhalación de drogas nebulizadas, angulación del conector nasal ajustable de 45° y 60°, de peso aproximado 10gr. De fácil fijación para que el paciente adopte distintas posiciones. CANULA NASAL O MÁSCARAS: Suave y flexible. Curvatura anatómica, 100% de silicona. GORRO NEONATAL: Mantiene al tubo en posición. Material de poliamida 95% / Elastano 5%. Con apertura en su parte superior para permitir procedimientos clínicos. JUEGO DE CORRUGADOS: Rama inspiratoria (con cable/hilo calefactor en forma de espiral). Cámara de humidificación con mecanismo de auto llenado. Línea de monitoreo de presión.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: N° 9.

N° 98.- CLAMP UMBILICAL DESCARTABLE:	
CARACTERÍSTICAS	: Con doble broche de seguridad, que garantice el cierre permanente del cordón umbilical, resistente (que no debe deformarse con el uso), no debe lesionar los tejidos durante su uso.
COMPOSICIÓN	: polímero de uso clínico hospitalario, libre de rebabas y aristas cortantes, estéril, atóxico, hipoalérgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Estándar.

N° 99.- COLECTOR DE SECRECION BRONQUIAL - SPECIMEN - TRAP 70 MI:

BASES INTEGRADAS

N° 88.- BOLSA COLECTORA DE ORINA X 2 L:	
CARACTERÍSTICAS	: Resistente (que no se deteriore durante su uso sin perder sus propiedades y características físicas), flexible, transparente e incoloro en la cara anterior, pudiendo tener fondo blanco en la cara posterior. - Extremos reforzados para evitar acodamientos. - Con entrada para toma de muestra. - Con sujetador o colgador de bolsa que no cedan al peso de la capacidad máxima. - Con válvula antirreflujo - Con llave de drenaje. - Con graduación en cc. - Extremo proximal con tapa protectora. - Con tapa o dispositivo de protección del drenaje. - Con sistema de graduación horaria, la cual consiste en consignar en la superficie. - Con una escala graduada de centímetro en centímetro de la Bolsa de uso clínico hospitalario, estéril, atóxico.
COMPOSICIÓN	: Polivinil de uso clínico hospitalario, estéril, atóxico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 2L y tubuladura de 100 a 150 cm.

N° 89.- BOLSA DE ASPIRACION DE SECRESIONES CON VALVULA Y FILTRO X 1.5 L:	
CARACTERÍSTICAS	: Tapa con válvula de seguridad. Bolsa descartable. Salida para conexión a sistema de vacío. Salida para conexión a tubo de aspiración.
COMPOSICIÓN	: Tapa plástico uso clínico hospitalario. Bolsa descartable PVC uso clínico hospitalario. Condiciones biológicas: Aseptico, atóxico, aprógeno, hipoalérgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Bolsa de 1.5 litros.

N° 90.- BOLSA DE ASPIRACION DE SECRESIONES CON VALVULA Y FILTRO X 3 L:	
CARACTERÍSTICAS	: Tapa con válvula de seguridad. Bolsa descartable. Salida para conexión a sistema de vacío. Salida para conexión a tubo de aspiración.
COMPOSICIÓN	: Tapa plástico uso clínico hospitalario. Bolsa descartable PVC uso clínico hospitalario. Condiciones biológicas: Aseptico, atóxico, aprógeno, hipoalérgico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Bolsa de 3 litros.

N° 91.- CANULA ADULTO ALTO FLUJO AIRVO OPT944 TALLA M:	
CARACTERÍSTICAS	: Comodidad + confianza para pacientes y médicos. Doble conector compatible con todos los circuitos. La correa ajustable proporciona un ajuste seguro y cómodo. Clip de cinturón que elimina la necesidad de un cordón. Almohadillas laterales esponjosas que promueven la estabilidad y reducen la presión en la cara. La tecnología Evaqua reduce la formación de condensaciones en movimiento. Puntas contorneadas para una adaptación más suave y funcional.
COMPOSICIÓN	: Diseñada para usar con AIRVO2, la cánula Optiflow + incorpora lo último en tecnología innovadora para proporcionar un alto flujo nasal a sus pacientes.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Talla "M".

N° 92.- CATETER DE DRENAJE TORAXICO 28 FR:	
CARACTERÍSTICAS	: Catéter de drenaje con sistema estirador radiopaco, catéter para drenaje de colecciones.
COMPOSICIÓN	: Poliuretano, polietileno, silicona o mixto, estéril, atóxico, aprógeno.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 28FR.

N° 93.- CATETER ENDOVENOSO PERIFERICO N° 16 G X 2":	
CARACTERÍSTICAS	: Constituido por un catéter radiopaco, una aguja (introducción guía), con protector de seguridad del bisel o la totalidad de la aguja al ser retraído

BASES INTEGRADAS



CARACTERISTICAS	: El envase con conector que se adapte al tubo de aspiración. Estéril, atóxico, hipotérmico
COMPOSICIÓN	: Envase plástico acrílico resistente al calor, graduado.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: volumen 70 cm cúbicos.

N° 100.- CONECTOR PARA LINEA A PACIENTES CON VALVULA ANTIRREFLUJO DE 25 cm PARA BOMBA INYECTORA DE CONTRASTE:	
CARACTERISTICAS	: Diámetro interno 1.5mm. Volumen de llenado 0.4ml.
COMPOSICIÓN	: PVC, con válvula antirreflujo para bomba inyectora de contraste.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Tubo para conexión x 25cm.

<b>N° 101.- CONECTOR TRIFURCADO CON ADAPTADOR EN Y PARA ADULTO:</b>	
<b>CARACTERÍSTICAS</b>	: Forma compacta que refuerza los cuidados paliativos en adultos posee un desplazamiento neutro que ayuda a prevenir oclusiones e infecciones de catéter junto con el tapón plano y liso que es fácil de desinfectar.
<b>COMPOSICIÓN</b>	: conectores libres de agua totalmente transparentes con adaptador en "Y", garantiza una limpieza efectiva, tiene un anillo de sello guía que protege la integridad del conector sin aguja.
<b>CALIBRE Y/O DIMENSIONES</b>	: Estandar adulto.

N° 102.- COTON (RAYON) 1/2" X 1":	
CARACTERÍSTICAS	: Color blanco, sin olor, que permita una buena absorción durante su uso, que sea flexible al uso, hebra de identificación radiopaco de 15 a 20 cm, tiempo de absorción menor a 30 segundos.
COMPOSICIÓN	: Rayón-algodón o poliéster prensado con marcador radiopaco de uso clínico hospitalario libre de robabas y aristas cortantes, aséptico, hipotérmico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 1/2" X 1".
PRESENTACIÓN	: Sobres x 10 unidades.

N° 103.- COTONES RADIOPACOS 12mmX 12mm (1/2" X 1/2" X 10):	
CARACTERÍSTICAS	: Color blanco, sin olor, que permita una buena absorción durante su uso, que sea flexible al uso, hebra de identificación radiopaco de 15 a 20 cm, Rayón-algodón o poliéster prensado con marcador radiopaco de uso clínico hospitalario.
COMPOSICIÓN	: Empaque Doble, que garantice la esterilidad e integridad del producto, Peel open, exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 12mmX 12mm x 10und (1/2" X 1/2" X 10und).
PRESENTACIÓN	: Sobres x 10 unidades.

N° 104.- DREN TIPO BLAKE N° 19 UND + BOMBILLA:	
CARACTERÍSTICAS	: Equipada con trocar de acero inoxidable que facilita la colocación y extracción de la sonda, con un indicador de color negro a 5 cm de la zona multiacanalada, ideal para mejorar su colocación, con el fin de poder identificarla en el uso de rayos X, dispone de una franja radiopaca fabricada en sulfato de bario, contener bombilla
COMPOSICIÓN	: Silicona, libre de látex y DEHP, trocar de acero inoxidable, esterilizada en óxido de etileno.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: N° 19.

N° 105.- ELECTRODO DISCO AUTOADHESIVO DESCARTABLE PARA ECG ADULTO de forma REDONDA CON DIAMETRO DE 43 MM:	
CARACTERÍSTICAS	: Forma de parche adhesivo con filamentos metálicos que permiten la conducción de electricidad desde un instrumento hasta un paciente con fines de diagnóstico terapéuticos
COMPOSICIÓN	: Electrodo a base de espuma y gel sólido.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: DIAMETRO DE 43 MM.

N° 106.- EQUIPO DE TRANSFUSION DE SANGRE:
BASES INTEGRADAS

CARACTERISTICAS	: PROTECTORES EXTREMOS: (Protector del perforador / protector de la conexión macho), que conserven la esterilidad del perforador, del enlace macho y de todo el interior, que se mantengan en forma segura y con adecuado desplazamiento. PERFORADOR: con canal de evacuación o salida, que resista el efecto de punción y se acople herméticamente. CUENTA GOTAS/ CAMARADE GOTEOFLEXIBLE: la cámara de goteo debe permitir la observación continua del mismo, la distancia entre la extremidad inferior del tubo cuenta gotas y la salida de la cámara protectora, no debe ser menor de 40 mm. La cámara de goteo debe tener un filtro que permita el pasaje adecuado de los elementos formes de la sangre con las siguientes características: Filtro debe ser adecuado para transusiones sanguíneas de acuerdo a normas estandarizadas (ISO 1135-4), la capacidad del filtro no debe ser menor a 1/3 de la capacidad total de la cámara cuenta gotas. TUBO FLEXIBLE: Flexible con memoria de forma y sin perforaciones, transparente para detectar fácilmente el pasaje eventual de burbujas de aire, el diámetro interno del tubo no debe ser menor a 2,7 mm, su longitud no debe ser menor a 1500 mm ni mayor a 1800 mm medida desde la base de la cámara de goteo hasta el extremo distal del enlace macho, debe mantener una unión hermética con todas las partes a las que está conectado: cámara de goteo, sitio de inyección y enlace macho. REGUI ADOR DE FLUJO CON TOPE (Regulador del goteo con tope); debe detener y regular el flujo del líquido a transfundir, y mantener constante el flujo filtrado, una vez conseguido el ajuste de la velocidad de flujo requerido, este deberá mantener una diferencia no mayor de 10% en relación al goteo base, no debe dañar el tubo flexible durante el uso rutinario. CONEXIÓN MACHO: De forma cónica (como truncado) o dispositivo enroscable (luer lock) debe permitir un ajuste hermético con cualquier tipo de enchufe o enlace hembra: agujas, scalp-vein, catéteres o similares.
COMPOSICIÓN	: Polivinil o similar (en su biodegradación no debe interactuar con soluciones a intufundir) de uso clínico hospitalario, de acuerdo a las normas internacionales de calidad, libre de rebabas y/o aristas cortantes, estéril, atóxico, hipotérmico
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Estandar.

N° 107.- EQUIPO DE VENOCCLIS CON MICROGOTERO:	
CARACTERÍSTICAS	: Esterilizado con óxido de etileno, libre de prógenos, sitio de inyección en "Y", almacenamiento no más de 30°. Espiga corta en punta, lo que facilita la inserción en la funda de las soluciones. Vaina de plástico protectora de la espiga transparente. Llave reguladora para el control exacto de goteo de la solución. Plástico flexible. De fácil apertura.
COMPOSICIÓN	: Equipo de perfusión filtro de aire, manguera de PVC 150cm de longitud.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Estándar.

<b>N° 108.- EQUIPO EN "Y" PARA IRRIGACION:</b>	
<b>CARACTERÍSTICAS</b>	: Resistente y de fácil manipulación con protectores extremos en tubos de irrigación. Sello de aireación, longitud y dimensiones estándar.
<b>COMPOSICIÓN</b>	: PVC o plástico de uso clínico hospitalario, libre de rebabas y/o aristas cortantes, estéril, atóxico, hipotérmico.
<b>CALIBRE Y/O DIMENSIONES</b>	: Estándar.

N° 109.- EQUIPO MICROGOTERO CON CAMARA GRADUADA 150 mL:	
CARACTERISTICAS	: Incluye un punto de inyección, entrada de aire con filtro antibacteriano y un colgador plástico. Microgotero calibrado para 60 gotas = 1 mL (60 gotas/mL). Cámara de goteo flexible y transparente. Tubos de extensiones flexibles, transparentes y atóxicas divididas en dos partes: Tubo que conecta al infusor o frasco con la cámara graduada y Tubo que conecta la cámara graduada con el paciente. Regulador de goteo (roler). Tambor de inyección (libre de látex) de material auto cicatrizante. Conexión tipo luer lock (tipo rosca).



COMPOSICIÓN	: Polivinil o similar de uso clínico hospitalario, de los materiales utilizados en la fabricación: su composición física debe ser de un material que en su biodegradación no interactúen con las soluciones a infundir.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Capacidad de 150 Ml.

**N° 110.- ESPARADRAPO ANTIALERGICO DE PAPEL 2.5 cm X 9.1 m:**

CARACTERÍSTICAS	: Debe ser microporoso y semipermeable. El agente adhesivo al usarse no debe separarse de la tela. Debe adherirse adecuadamente a la piel. Al retiro debe ser de fácil desprendimiento y que no dañe la piel. Esparadrappo no debe deformarse al corte. De fácil rasgado manual en sentido longitudinal y trasversal.
COMPOSICIÓN	: Papel de uso clínico, aséptico, hipoalérgico, atóxico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 2.5 CM X 9.1M APROX.
PRESENTACIÓN	: Caja x 12 rollos.

**N° 111.- ESPARADRAPO DE PLASTICO HIPOALERGENICO 7.6 cm x 9.1m:**

CARACTERÍSTICAS	: Debe adherirse adecuadamente a la piel. Al retiro debe ser de fácil desprendimiento y que no dañe la piel. Esparadrappo no debe deformarse al corte. De fácil rasgado manual en sentido longitudinal y trasversal.
COMPOSICIÓN	: Cinta de plástico micro perforada, hecha de polietileno flexible, transparente y semipermeable. De uso clínico, aséptico, hipoalérgico, atóxico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 7.6 cm x 9.1m APROX.
PRESENTACIÓN	: Caja x 4 rollos.

**N° 112.- ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE TELA 5 CM X 9.1 APROX X 6 CORTES:**

CARACTERÍSTICAS	: El agente adhesivo debe tener distribución homogénea, al usarse no debe separarse de la tela, debe adherirse totalmente a la piel y al retirarse no debe dejar residuos ni dañar la piel, no debe deformarse al corte, de fácil rasgado manual en sentido longitudinal y trasversal.
COMPOSICIÓN	: Tela tejida resistente, satinada o seda microporosa, aséptica, hipoalérgica.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 5 CM X 9.1 APROX X 6 CORTES
PRESENTACIÓN	: Caja x 6 rollos.

**N° 113.- ESPIROMETRO DESCARTABLE DE PLASTICO DE 3 BOLAS:**

CARACTERÍSTICAS	: Con dispositivo visualizador de flujo inspiratorio graduable. Con selector o incrementador de esfuerzo inspiratorio graduable. Atóxico, hipoalérgico.
COMPOSICIÓN	: Polivinil de uso clínico hospitalario. Con tres bolas.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: volumen mínimo de 600 cc y máximo 1200 cc.

**N° 114.- ESPONJA DE GASA QUIRURGICA RADIOPACA ESTERIL 10 cm X 10 cm X 10:**

CARACTERÍSTICAS	: Envuelto en papel crepado, material estéril para un solo uso blanco, sin olor, que permita una buena absorción durante su uso, que sea flexible al uso, hebra de identificación radiopaca de 15 a 20 cm, Rayón-algodón o poliéster prensado con marcador radiopaco de uso clínico hospitalario.
COMPOSICIÓN	: Para uso médico quirúrgico tipo VI.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 10cm x 10cm x 16 pliegues sobre x 10 unidades.

**N° 115.- ESPONJA HEMOSTATICA DE COLAGENO 10 cm X 12 cm:**

CARACTERÍSTICAS	: Que garantice una buena absorción y hemostasia.
COMPOSICIÓN	: Colágeno absorbente de uso clínico hospitalario, estéril, hipoalérgico, atóxico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 10 cm X 12 cm.

**N° 116.- FILTRO ANTIBACTERIAL DESCARTABLE PARA EQUIPO DE ANESTESIA:**

CARACTERÍSTICAS	: El Filtro Antibacteriano es un dispositivo desechable que, al conectarse al circuito de ventilación o anestesia, asegura la filtración de partículas
-----------------	--

BASES INTEGRADAS

COMPOSICIÓN	: contaminantes entre el paciente y el equipo médico, con lo cual se evita la contaminación cruzada durante ventilación mecánica.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Polipropileno. Libre de látex. Estándar.

**N° 117.- FILTRO INTERCAMBIADOR DE CALOR Y HUMEDAD ADULTO Y PEDIÁTRICO PARA VENTILADOR PULMONAR MECANICO:**

CARACTERÍSTICAS	: Filtro Higroscópico, restitución de humedad $\geq 30$ mg. H <sub>2</sub> O / Lt. Resistencia $\leq 2.7$ cm. H <sub>2</sub> O a 60 Litros por minuto, peso entre 25 a 40 gramos, eficacia de filtración contra partículas de 0.02 micras. Con conector de 15 mm al tubo endotraqueal o de traqueotomía; con conector de 22 mm al corugado del ventilador. Volumen total de 250 a 1500cc. Condiciones biológicas: Aseptico o estéril, atóxico, hipoalérgico.
COMPOSICIÓN	: Polímero y membrana filtrante bidireccional higroscópica libre de rebabas y/o aristas cortantes.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Estándar.

**N° 118.- FUNDA DESCARTABLE PARA MESA DE MAYO 1.50 m x 80 cm:**

CARACTERÍSTICAS	: Que no se deshilache, atóxico, hipoalérgico, que no se deteriore durante su uso (que no pierda sus propiedades y características físicas), superficie corugada para evitar el deslizamiento del instrumental (antideslizante), impermeable a líquidos en toda el área.
COMPOSICIÓN	: Tela no tejida de celulosa o Polipropileno SMS, reforzado, con tratamiento antistático, gramaje 50 gramos/m <sup>2</sup> +1% - 5%, estéril.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 1.5M X 80CM.

**N° 119.- GASA FRACCIONADA ESTERIL 10 cm X 10 cm DE 8 PLIEGUES X 5 UNIDADES:**

CARACTERÍSTICAS	: Bordes ocultos, libre de pelusas e hilachas, no prelavada tipo de esterilización rayos gamma o vapor presurizado, tejido uniforme alto grado de absorción.
COMPOSICIÓN	: De gasa y algodón 100 % natural: (Gasa tipo VI de uso hospitalario), condiciones biológicas: Estéril, hipoalérgico, atóxico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Gasa de 10cm x 10cm 8 pliegues por pulgada cuadrada. x 5 unidades.

**N° 120.- GASA FRACCIONADA ESTERIL 5 cm X 5 cm 8 PLIEGUES X 5 UNIDADES:**

CARACTERÍSTICAS	: Bordes ocultos, libre de pelusas e hilachas, no prelavada tipo de esterilización rayos gamma o vapor presurizado, tejido uniforme alto grado de absorción.
COMPOSICIÓN	: De gasa y algodón 100 % natural: (Gasa tipo VI de uso hospitalario), condiciones biológicas: Estéril, hipoalérgico, atóxico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Gasa de 5cm x 5cm 8 pliegues por pulgada cuadrada. x 5 unidades.

**N° 121.- GASA FRACCIONADA ESTERIL 7.5 cm x 7.5 cm DE 16 PLIEGUES x 10:**

CARACTERÍSTICAS	: Bordes ocultos, libre de pelusas e hilachas, no prelavada tipo de esterilización rayos gamma o vapor presurizado, tejido uniforme alto grado de absorción.
COMPOSICIÓN	: De gasa y algodón 100 % natural: (Gasa tipo VI de uso hospitalario), condiciones biológicas: Estéril, hipoalérgico, atóxico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: gasa de 7.5cm x 7.5cm 16 pliegues por 10 unidades.

**N° 122.- HEMOSTATICO TOPICO ABSORBIBLE DE CELULOSA OXIGENADA Y REGENERADA 10.2 cm X 20.3 cm:**

CARACTERÍSTICAS	: Puede cortarse a medida para su uso en procedimientos endoscópicos. Es perfectamente aceptado por los organismos y se absorbe completamente. Rápida hemostasia deteniendo el sangrado en 2-3 min. Absorbible y biodegradable: el apósito es totalmente absorbible por el organismo en 1- 2 semanas. Propiedades bacteriostáticas y bactericidas. Biocompatible. No causa irritación en la zona aplicada. Flexible y maleable. Se presenta en forma de mallita y puede cortarse en la medida deseada sin deshilacharse. Fuerte y resistente a la tracción. Esterilizado por rayos. Gamma.
-----------------	--

BASES INTEGRADAS



COMPOSICIÓN	: Tejido de punto absorbible estéril preparados por oxidación controlada de celulosa regenerada. El tejido es de color amarillo pálido y tiene un ligero aroma a caramelo, es resistente y se puede suturar o cortar.
-------------	---

N° 123.- TUBO DE DRENAJE TORACICO N° 32:

CARACTERÍSTICAS	: Espirogeno.
COMPOSICIÓN	: Catéter torácico recto.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: N° 32.

N° 124.- TUBO ENDOBRONQUIAL DOBLE LUMEN IZQUIERDO N° 35:

CARACTERÍSTICAS	: Conectores semisensada. Puños de baja presión, delimitada por anillos radiopacos (Azul-bronquial / Incolora-traqueal), balón piloto y la válvula de retención. 1 estilete para la intubación. 2 piezas de unión en ángulo con tapa de sellado doble y conector estándar, conectores de rotación. 1 plástico conector en "Y".
COMPOSICIÓN	: 1 llave de extracción conector de plástico. Tubo de PVC, dividido por partición longitudinal en dos (2) canales (traqueal y bronquial), orificios distales pulidos, atraumática. Estéril, atóxico.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: N° 35 Fr.

N° 125.- TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE N° 2.5 SIN BALON:

CARACTERÍSTICAS	: El tubo endotraqueal debe adaptarse a la anatomía humana y tener resistencia al torcimiento, tubo sin balón o globo inflable de baja presión y alto volumen, concordante con el tamaño del tubo, con dispositivo luer lock y válvula de insuflado adaptable a cualquier tipo de jeringa, con orificio de Murphy, con línea radiopaca longitudinal, el tubo endotraqueal debe tener en el extremo distal un conector adaptador universal que debe ensamblar firme y libre de fugas con los adaptadores o conectores de los aparatos o equipos de ventilación, tubo con graduación en cm, tiempo de vida útil no menor de 3 días.
COMPOSICIÓN	: Cloruro de polivinilo (PVC de grado médico) siliconizado sin látex, transparente, libre de DEHP, libre de rebabas y aristas cortantes, condición biológica: atóxico, aprógeno (no debe tener más de 1 ppm de metales pesados y no debe tener más de 25 ppm de óxido de Etileno residual), infusible, estéril.

N° 126.- LIGA CLIP PARA MICROLIGADURA DE TITANIO (LT300):

CARACTERÍSTICAS	: Ranuras laterales y transversales diseñadas para una fijación segura en la estructura y una mayor resistencia al desprendimiento de un clip formado.
COMPOSICIÓN	: Son clips de titanio estériles para uso en un solo paciente.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: 6 medium/large -LT 300.

N° 127.- LINEA DE INFUSION PARA NUTRICION ENTERAL PARA BOMBA DE INFUSION:

CARACTERÍSTICAS	: Bayoneta, Pieza T para acceso a la jeringa, cámara de goteo flexible, tubo transportador, 190-250 cm de longitud, mecanismo regulador de flujo, obturador de tubo transportador, Pump clamp, adaptador de aguja, protectores de bayoneta y adaptador. Compatible con equipo VICON VALUE LIFE.
COMPOSICIÓN	: De plástico grado médico, estéril, desechable.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Compatibles con modelos de bomba de infusión.

N° 128.- LINEA PARA BOMBA DE INFUSION PARA MEDICAMENTOS FOTOSENSIBLES:

CARACTERÍSTICAS	: Tubo flexible transparente de largo continuo, sin filtro en la cámara de goteo flexible, regulador de flujo manual con carrete de seguridad - Conexión de sistema de rosca o luer lock.
-----------------	---

COMPOSICIÓN	: PVC grado médico libre de DEHP - DI (2-Etilhexil) Ftalato, libre de látex, condición biológica estéril.
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Mayor o igual a 2.20m.

N° 129.- LINEA PARA BOMBA DE INFUSION UNICANAL CON CASETERA Y CAMARA DE GOTE SIN VOLTROL:

CARACTERÍSTICAS	: Con cámara de goteo flexible. Regulador de flujo manual - Sistema de Flo-stop (cierra automática y herméticamente el set en caso de quitarle la línea del equipo; evita el flujo libre accidental). El perforador debe tener un canal de evacuación y un canal de entrada de aire. El dispositivo de entrada de aire debe poseer un filtro que debe impedir la introducción de partículas y bacterias - Con sitio en "Y". Los protectores de los conectores fáciles de instalar y retirar. Con o sin conexiones de sistemas de Luer Lock, dependiendo de la bomba de infusión. Longitud de la línea entre la bomba y el paciente debe ser tal que no dificulte la movilización del paciente (mayor o igual a 150 cm). Sitio de inyección de agregados de látex auto sellable. Compatible con equipo lumedical plum 360.
COMPOSICIÓN	: De polietileno o PVC grado médico. Segmento para bombeo de silicona con control mecánico en la regulación (opcional). Cassette de monitorio continuo de presión con trampa de aire (opcional).
CALIBRE Y/O DIMENSIONES	: Compatibles con modelos de bomba de infusión.

N° 130.- SISTEMA DE DRENAJE PARA NEUROCIRUGIA:

CARACTERÍSTICAS	: Catéter distal de drenaje de LCR. Llave de tres vías. Cámara de goteo de LCR 100cc. Bolsa colectora. Regleta niveladora con las mediciones en cmH2O y mmHg. Dispositivo de nivelación con luz láser. Sensor de presión intracraneal con conexión al monitor de registro.
-----------------	--

6.1 Condiciones de operación

NO APLICA

6.2 Condición del Material

Nuevo

6.3 Plan de trabajo (Solo en el caso de Servicios)

NO APLICA

6.4 Recursos a ser provistos por el proveedor (Solo en el caso de Servicios)

NO APLICA

6.5 En caso de requerirse capacitación y/o entrenamiento como parte de la prestación principal

NO APLICA

6.6 Contrataciones de carácter permanente, cuya provisión se requiera de manera continua o periódica.

NO APLICA

7. EMBALAJE Y ROTULADO

Embalaje. - El embalaje de los dispositivos médicos, 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, precisando el número de cajas apilables. Cajas



debidamente rotuladas indicando nombre del dispositivo médico, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento. Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del dispositivo médico. 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 tocador, entre otros. Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta (parihuela) estándar definida según NTP vigente. Así mismo en caso de material radiográfico se debe considerar.

**Rotulado.** - De acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediatos 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 según lo autorizado en el Registro Sanitario. En el caso de que el envase inmediato, por su tamaño, no pueda contener toda la información, deberá contener la información señalada en el artículo 44° del Decreto Supremo N.º 016-2011/MINSA Capítulo II, artículo 44° y 45°, según corresponda.

**Envase mediatos** En envase autorizado en el Registro Sanitario, que permita proteger el producto durante su transporte y almacenamiento. Será exigible que cada envase mediatos lleve impreso el código de identificación estándar en salud, Código EAN/UCC (European Article Numbering/The Uniform Code Council), al cual se denominará código específico del producto farmacéutico (D.S. N.º 024-2005-SA, Identificación Estándar de Dato en Salud N.º 002: "Producto Farmacéutico en el Sector Salud", Numeral 4.3.2), cuando entre en aplicación el citado dispositivo.

Logotipo. El envase mediatos e inmediato de los dispositivos médicos a adquirirse, debe llevar el logotipo en impresión inkjet marcaje directo sobre el envase mediatos e inmediato, solicitado por la respectiva Entidad, con letras visibles y tinta indeleble, preferentemente de color negro.

#### ENVASE INMEDIATO:

"FUERZA AEREA DEL PERU"  
PROHIBIDA SU VENTA

#### ENVASE MEDIATO:

"FUERZA AEREA DEL PERU"  
N.º 2024-SESANIFAP  
PROHIBIDA SU VENTA

**Inserto** Se debe adjuntar para cada envase mediatos, el inserto aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 48° del Decreto Supremo N° 016-2011/MINSA Capítulo II, artículo 44° y 45°, según corresponda.

### 8. REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS

- Ley N° 26842, 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 Aduaneros".

### 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.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.

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 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).

8.1.3 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.

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 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.

8.1.5 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.

9. NORMAS TÉCNICAS  
NO APLICA

10. ACONDICIONAMIENTO, MONTAJE O INSTALACIÓN

NO APLICA

11. TRANSPORTE Y SEGUROS  
NO APLICA (INCOTERMS)

12. GARANTÍA TÉCNICA Y/O COMERCIAL

BASES INTEGRADAS

La garantía comercial de los bienes materia de la presente contratación 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. En ese sentido, de presentar una vigencia menor a dieciocho (18) meses, el proveedor debe adjuntar una Carta de Compromiso de Canje.

13. DISPONIBILIDAD DE SERVICIOS Y REPUESTOS  
NO APLICA

14. VISITA  
NO APLICA

15. PRESTACIONES ACCESORIAS A LA PRESTACIÓN PRINCIPAL.  
NO APLICA

16. LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

Lugar. - Los bienes serán entregados en el Almacén del Hospital Central FAP, sito en la Avenida Andrés Barmburu Cuadra 2 S/N, distrito de Miraflores, provincia y departamento de Lima; de lunes a viernes en el horario de 08:00 a 13:00 horas. En caso que la fecha límite de entrega sea sábado, domingo o feriado, se entregarán el siguiente día hábil; caso contrario se aplicará la penalidad por mora, por cada día de retraso en la entrega.

Plazo. - Diez (10) Días calendario desde el día siguiente de notificada y recibida la Orden de Compra.

17. ENTREGABLES

No se han considerado

18. ADELANTOS

No se han considerado adelantos

19. CONFIDENCIALIDAD

La Entidad debe preservar la seguridad, integridad y confidencialidad de toda oferta, encargándose de que el contenido de la misma sea revisado únicamente después de su apertura. 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.

20. PRUEBAS PARA LA CONFORMIDAD DE LOS BIENES

NO APLICA

21. FORMA DE PAGO

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

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

- Recepción por el Jefe de la Sección de Almacenes del Departamento de Abastecimiento.
- Informe del Funcionario responsable, el Jefe del Departamento de Dispensación de

BASES INTEGRADAS



suministros de Farmacia (Área Usuaria) emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.

- Comprobante de pago.
- Guía de Remisión.
- Acta de recepción y conformidad firmada 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.

22. OTRAS PENALIDADES APLICABLES.

NO APLICA

23. RESPONSABILIDAD POR EL CONTRATISTA.

El plazo máximo de responsabilidad por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de los bienes ofertados será de dieciocho (18) meses contado a partir de la conformidad otorgada; previa entrega en los almacenes del Servicio de Sanidad y Farmacia. En ese sentido, de presentar una vigencia menor a dieciocho (18) meses, el proveedor debe adjuntar una Carta de Compromiso de Canje por vigencia de producto, vicios ocultos o defectos de fabricación.

24. ARBITRAJE

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.

25. CONFORMIDAD DEL BIEN, SERVICIO Y CONSULTORIAS

NO APLICA.

26. PROPIEDAD INTELECTUAL

NO APLICA

27. CONDICIÓN DE LOS CONSORCIOS (MERCADO NACIONAL)

-Número máximo de Consorciados: 02 integrantes.

28. MODALIDAD DE CONTRATACION

NO APLICA

29. SUBCONTRATACIÓN

NO APLICA

30. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (MERCADO NACIONAL) CAPACIDAD LEGAL:

HABILITACIÓN

Requisitos:

El postor deberá de comercializar con insumos y materia prima para la elaboración de preparados magistrales y/o similares, objeto de la contratación, para lo cual deberá contar

BASES INTEGRADAS

con:

Autorización Sanitaria de Laboratorio y/o Droguería según corresponda, expedida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID).

Acreditación:

Para acreditar los requisitos de habilitación deberá presentar en original o copia simple los siguientes documentos:

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).

EXPERIENCIA DEL POSTOR:

FACTURACIÓN

Requisitos:

El postor debe acreditar un monto facturado acumulado no mayor a tres (3) veces el valor estimado de la contratación, por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante un periodo de OCHO (8) AÑOS a la fecha de la presentación de ofertas. Se consideran bienes similares a los siguientes ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS  
En el caso de postores que declaren tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia no mayor al veinticinco por ciento (25%) del valor estimado de la contratación, 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 computaran desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa

Acreditación:

Copia simple de contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad por la venta o suministro efectuados; o comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente, con VOUCHER DE DEPÓSITO, REPORTE DE ESTADO DE CUENTA, CANCELACIÓN EN EL DOCUMENTO, ENTRE OTROS, 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 referido a la Experiencia del Postor.

En el caso de suministro, solo se considera como experiencia la parte del contrato que haya sido ejecutada 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.

BASES INTEGRADAS



Cuando en los contratos, órdenes de compra o comprobantes de pago el monto facturado se encuentre expresado en moneda extranjera, debe indicarse el tipo de cambio venta publicada 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 referido a la Experiencia del Postor.

31. COMPENSACIONES INDUSTRIALES Y SOCIALES OFFSET  
NO APLICA

32. DEPENDENCIA RESPONSABLE Y LUGAR DONDE SE PERFECCIONARÁ EL CONTRATO  
Departamento de Abastecimiento del Servicio de Sanidad y Farmacia (SESAN) sito Calle Manuel Segura 422-Lince, de lunes a viernes en el horario de 08:30 a.m. a 16:45 p.m.

33. OTROS  
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.

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.	<b>CAPACIDAD LEGAL</b>						
	<b>HABILITACIÓN</b>						
	<b>Requisitos:</b>						
	<ul style="list-style-type: none"><li>Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Laboratorio y/o Droguería según corresponda, expedida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID).</li></ul>						
	<b>Importante</b>						
	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.						
	<b>Acreditación:</b>						
	<ul style="list-style-type: none"><li>Copia simple de la Resolución de Autorización de Sanitaria de Laboratorio y/o Droguería según corresponda, expedida por la Dirección General de Bienes, Insumos y Drogas (DIGEMID).</li></ul>						
	<b>Importante</b>						
	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.	<b>EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD</b>						
	<b>Requisitos:</b>						
	El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a lo descrito en el siguiente cuadro:						
	<table><tr><td>N°</td><td>S/.</td></tr><tr><td>ITEM 1</td><td>1'000,000.00</td></tr><tr><td>ITEM 2</td><td>130,000.00</td></tr></table>	N°	S/.	ITEM 1	1'000,000.00	ITEM 2	130,000.00
N°	S/.						
ITEM 1	1'000,000.00						
ITEM 2	130,000.00						
	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:						



N°	S/.
ITEM 1	90,000.00
ITEM 2	12,000.00

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

Acreditación:

La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente, con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago<sup>11</sup> 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 certificará 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 venta publicado por la Superintendencia de Banca, Seguros y AFP correspondiente a la fecha de suscripción del contrato, de emisión de la orden de compra o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.

<sup>11</sup> 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 fehacencia 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 cuenta con la declaración de un tercero que brinde certeza, ante la cual debiera reconocerse la validez de la experiencia".

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 corresponde precisarse o ajustarse el requerimiento, se solicita la autorización del área usuaria y se pone de conocimiento de tal hecho a la dependencia que aprobó el expediente de contratación, de conformidad con el numeral 72.3 del artículo 72 del Reglamento.
- El cumplimiento de las Especificaciones Técnicas se realiza mediante la presentación de una declaración jurada. De ser el caso, adicionalmente la Entidad puede solicitar documentación que acredite el cumplimiento del algún componente de las características y/o requisitos funcionales. Para dicho efecto, consignará de manera detallada los documentos que deben presentar los postores en el 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
<b>A. PRECIO</b>  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).	<p>La evaluación consistirá en otorgar el máximo puntaje a la oferta de precio más bajo y otorgar a las demás ofertas puntajes inversamente proporcionales a sus respectivos precios, según la siguiente fórmula:</p> $P_i = \frac{O_m \times PMP}{O_i}$ <p><math>P_i</math> = Puntaje de la oferta a evaluar <math>O_i</math> = Precio <math>O_m</math> = Precio de la oferta más baja <math>PMP</math> = Puntaje máximo del precio</p> <p>[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.

CAPÍTULO V  
PROFORMA DEL CONTRATO

Importante

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

Conste por el presente documento la contratación de **ADQUISICION DE MATERIAL, DISPOSITIVOS MEDICOS, INSUMOS Y CONEXOS MEDICOS GENERALES PARA PACIENTES DE EMERGENCIA Y HOSPITALIZADOS DISCAPACITADOS, DEFENSORES DE LA PATRIA, SENTENCIA JUDICIAL Y PERSONAL DEL SERVICIO MILITAR VOLUNTARIO SIN FICHA TÉCNICA PP-0135**, en adelante LA ENTIDAD, con RUC N° 20144364059, 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° 003-2024 SESAN/FAP para la contratación de **ADQUISICION DE MATERIAL, DISPOSITIVOS MEDICOS, INSUMOS Y CONEXOS MEDICOS GENERALES PARA PACIENTES DE EMERGENCIA Y HOSPITALIZADOS DISCAPACITADOS, DEFENSORES DE LA PATRIA, SENTENCIA JUDICIAL Y PERSONAL DEL SERVICIO MILITAR VOLUNTARIO SIN FICHA TÉCNICA PP-0135**, 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 **ADQUISICION DE MATERIAL, DISPOSITIVOS MEDICOS, INSUMOS Y CONEXOS MEDICOS GENERALES PARA PACIENTES DE EMERGENCIA Y HOSPITALIZADOS DISCAPACITADOS, DEFENSORES DE LA PATRIA, SENTENCIA JUDICIAL Y PERSONAL DEL SERVICIO MILITAR VOLUNTARIO SIN FICHA TÉCNICA PP-0135**.

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 PAGO<sup>12</sup>

LA ENTIDAD se obliga a pagar la contraprestación a EL CONTRATISTA en Soles, en PAGO ÚNICO, 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.

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



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

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

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

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

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

#### CLÁUSULA SEXTA: PARTES INTEGRANTES DEL CONTRATO

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

#### CLÁUSULA SÉTIMA: GARANTÍAS

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

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

En el caso que corresponda, consignar lo siguiente:

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

#### Importante

De conformidad con el artículo 152 del Reglamento, no se constituirá garantía de fiel cumplimiento del contrato ni garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias, en contratos cuyos montos sean iguales o menores a doscientos mil Soles (S/ 200 000.00). Dicha excepción también aplica a los contratos derivados de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del ítem adjudicado o la sumatoria de los montos de los ítems adjudicados no supere el monto señalado anteriormente.

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

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

BASES INTEGRADAS

#### CLÁUSULA NOVENA: ADELANTO DIRECTO

No Aplica

#### CLÁUSULA DÉCIMA: RECEPCIÓN Y CONFORMIDAD DE LA PRESTACIÓN

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

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

Este procedimiento no resulta aplicable cuando los bienes manifestadamente 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.

BASES INTEGRADAS



Importante

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA CUARTA: RESOLUCIÓN DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA: RESPONSABILIDAD DE LAS PARTES

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA: ANTICORRUPCIÓN

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA: MARCO LEGAL DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS<sup>13</sup>

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA NOVENA: FACULTAD DE ELEVAR A ESCRITURA PÚBLICA

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

CLÁUSULA VIGÉSIMA: DOMICILIO PARA EFECTOS DE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL

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

DOMICILIO DE LA ENTIDAD: 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 Digitales<sup>14</sup>.

<sup>13</sup> De acuerdo con el numeral 225.3 del artículo 225 del Reglamento, las partes pueden recurrir al arbitraje ad hoc cuando las



ANEXOS

controversias deriven de procedimientos de selección cuyo valor estimado sea menor o igual a cinco millones con 00/100 soles (S/ 5 000 000.00).  
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>

BASES INTEGRADAS

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores  
COMITÉ DE SELECCIÓN  
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 003-2024-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 o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :	Si	No
MYPE <sup>15</sup>			
Correo electrónico :			

Autorización de notificación por correo electrónico:

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

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de reducción de la oferta económica.
3. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
4. Solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el artículo 141 del Reglamento.
5. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
6. Notificación de la orden de compra<sup>16</sup>

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

<sup>15</sup> Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el RCMYPE 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.

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

BASES INTEGRADAS



Importante

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

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores  
COMITÉ DE SELECCIÓN  
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 003-2024-SESANIFAP  
Presente.-

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

Datos del consorciado 1			
Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :	Sí	No
MYPE <sup>17</sup>			
Correo electrónico :			
Datos del consorciado 2			
Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :	Sí	No
MYPE <sup>18</sup>			
Correo electrónico :			
Datos del consorciado ...			
Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :	Sí	No
MYPE <sup>19</sup>			
Correo electrónico :			

Autorización de notificación por correo electrónico:

Correo electrónico del consorcio:

<sup>17</sup> Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en 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.

<sup>18</sup> Ibidem.

<sup>19</sup> Ibidem.

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

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de reducción de la oferta económica.
3. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
4. Solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el artículo 141 del Reglamento.
5. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
6. Notificación de la orden de compra<sup>20</sup>

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

<sup>20</sup> Cuando el monto del valor estimado del procedimiento o del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200.000.00), en caso se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.  
BASES INTEGRADAS



ANEXO N° 2

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

Señores  
COMITÉ DE SELECCIÓN  
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 003-2024-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

Señores  
COMITÉ DE SELECCIÓN  
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 003-2024-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

Señores  
COMITÉ DE SELECCIÓN  
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 003-2024-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)

Señores  
COMITÉ DE SELECCIÓN  
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 003-2024-SESAN/FAP  
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° 003-2024-SESAN/FAP

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] [%]<sup>21</sup>

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

2. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2] [%]<sup>22</sup>

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES

100%<sup>23</sup>

<sup>21</sup> Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

<sup>22</sup> Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

<sup>23</sup> Este porcentaje corresponde a la sumatoria de los porcentajes de las obligaciones de cada uno de los integrantes del consorcio.  
BASES INTEGRADAS



[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

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

Importante

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

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

Señores  
COMITÉ DE SELECCIÓN  
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 003-2024-SESAN/FAP  
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 goce de alguna exoneración legal, debe indicar que su oferta no incluye el tributo materia de la exoneración, debiendo incluir el siguiente texto:  
"Mi oferta no incluye [CONSIGNAR EL TRIBUTO MATERIA DE LA EXONERACIÓN]"

Importante para la Entidad

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

Señores  
COMITÉ DE SELECCIÓN  
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 003-2024-SESAN/FAP  
Presente.-

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

CONCEPTO	PRECIO TOTAL
TOTAL	

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

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

Importante para la Entidad

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

BASES INTEGRADAS

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 Amazonía, 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° 003-2024-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 Amazonía, dado que cumplo con las condiciones siguientes:

- Que el domicilio fiscal de la empresa<sup>24</sup> se encuentra ubicada en la Amazonía y coincide con el lugar establecido como sede central (donde tiene su administración y lleva su contabilidad);
- Que la empresa se encuentra inscrita en las Oficinas Registrales de la Amazonía (exigible en caso de personas jurídicas);
- Que, al menos el setenta por ciento (70%) de los activos fijos de la empresa se encuentran en la Amazonía; y
- Que la empresa no tiene producción fuera de la Amazonía.<sup>25</sup>

[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.

<sup>24</sup> En el artículo 1 del "Reglamento de las Disposiciones Tributarias contenidas en la Ley de Promoción de la Inversión en la Amazonía" se define como "empresa" a las "personas naturales, sociedades conyugales, sucesiones indivisas y personas consideradas jurídicas por la Ley del Impuesto a la Renta, generadoras de rentas de tercera categoría, ubicadas en la Amazonía. Las sociedades conyugales son aquellas que ejerzan la opción prevista en el Artículo 16 de la Ley del Impuesto a la Renta."

<sup>25</sup> En caso de empresas de comercialización, no consignar esta condición.  
BASES INTEGRADAS



ANEXO N° 8

**Soforas**  
**COMITÉ DE SELECCIÓN**  
**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 003-2024-SESAN/FAP**  
**Presente.-**

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

[illegible]

\* 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.

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

[illegible]

it. Se refiere al monto del contrato eleantado incluido adicionalmente y reducciones de ser el caso.

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

<sup>11</sup> Consumir en la moneda establecida en las bases.

CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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



ANEXO N° 9  
DECLARACIÓN JURADA  
(NUMERAL 49.4 DEL ARTÍCULO 49 DEL REGLAMENTO)

Señores  
COMITÉ DE SELECCIÓN  
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 003-2024-SESANFAP  
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/content/relación-de-proveedores-sancionados>.  
También le asiste dicha facultad al órgano encargado de las contrataciones o al órgano de la Entidad al que se le haya asignado la función de verificación de la oferta presentada por el postor ganador de la buena pro.

ANEXO N° 10  
SOLICITUD DE BONIFICACIÓN DEL CINCO POR CIENTO (5%) POR TENER LA CONDICIÓN DE MICRO Y PEQUEÑA EMPRESA

Señores  
COMITÉ DE SELECCIÓN  
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 003-2024-SESANFAP  
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 link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/>.
- Para que un consorcio pueda acceder a la bonificación, cada uno de sus integrantes debe cumplir con la condición de micro y pequeña empresa.



ANEXO N° 11

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

(DOCUMENTO A PRESENTAR EN EL PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO)

Señores  
COMITÉ DE SELECCIÓN  
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 003-2024-SESAN/FAP  
Presente.-

El que se suscribe, [.....], postor adjudicado y/o Representante Legal de [CONSIGNAR EN CASO DE SER 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

Señores  
COMITÉ DE SELECCIÓN  
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 003-2024-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° 003-2024 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



ANEXO N° 13

DECLARACIÓN JURADA DE COMPROMISO DE INTEGRIDAD

Señores  
COMITÉ DE SELECCIÓN  
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 003-2024-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](http://www.fap.mil.pe); [intranet.fap.mil.pe](mailto:intranet.fap.mil.pe); correo electrónico: [denuncias\\_fap@fap.mil.pe](mailto: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]

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

Importante

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

<sup>32</sup> Aprobado por Decreto Supremo N° 082-2019-EF (en adelante LA LEY).

<sup>33</sup> Aprobado por el Decreto Supremo N° 344-2018-EF (en adelante EL REGLAMENTO) y modificatorias.