

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	Simple
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.

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



BASES ESTÁNDAR DE ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA PARA LA CONTRATACIÓN DE BIENES

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 08-2023-SESAN/FAP

(PRIMERA CONVOCATORIA)

CONTRATACIÓN DE BIENES ADQUISICION DE MATERIAL DE LABORATORIO SESAN PP-0135

N° REF. PAC: 0102

2023

DEBER DE COLABORACIÓN

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

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

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

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

SECCIÓN GENERAL

DISPOSICIONES COMUNES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

CAPÍTULO I ETAPAS DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

1.1. REFERENCIAS

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

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

1.2. CONVOCATORIA

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

1.3. REGISTRO DE PARTICIPANTES

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

Importante

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

1.4. FORMULACIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES A LAS BASES

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

Importante

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

1.5. ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS, OBSERVACIONES E INTEGRACIÓN DE BASES

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

Importante

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

1.6. FORMA DE PRESENTACIÓN DE OFERTAS

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

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

Importante

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

1.7. PRESENTACIÓN Y APERTURA DE OFERTAS

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

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

Importante

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

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

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

1.8. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS

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

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

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

1.9. CALIFICACIÓN DE OFERTAS

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

1.10. SUBSANACIÓN DE LAS OFERTAS

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

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

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

1.11. RECHAZO DE LAS OFERTAS

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

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

1.12. OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

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

1.13. CONSENTIMIENTO DE LA BUENA PRO

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

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

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

Importante

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

CAPÍTULO II
SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS DURANTE EL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. RECURSO DE APELACIÓN

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

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

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

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

Importante

- Una vez otorgada la buena pro, el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, está en la obligación de permitir el acceso de los participantes y postores al expediente de contratación, salvo la información calificada como secreta, confidencial o reservada por la normativa de la materia, a más tardar dentro del día siguiente de haberse solicitado por escrito.
- Luego de otorgada la buena pro no se da a conocer las ofertas cuyos requisitos de calificación no fueron analizados y revisados por el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda.
- A efectos de recoger la información de su interés, los postores pueden valerse de distintos medios, tales como: (i) la lectura y/o toma de apuntes, (ii) la captura y almacenamiento de imágenes, e incluso (iii) pueden solicitar copia de la documentación obrante en el expediente, siendo que, en este último caso, la Entidad deberá entregar dicha documentación en el menor tiempo posible, previo pago por tal concepto.
- El recurso de apelación se presenta ante la Mesa de Partes del Tribunal o ante las oficinas desconcentradas del OSCE, o en la Unidad de Trámite Documentario de la Entidad, según corresponda.

2.2. PLAZOS DE INTERPOSICIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN

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

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

CAPÍTULO III
DEL CONTRATO

3.1. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

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

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

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

Importante

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

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

3.2. GARANTÍAS

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

3.2.1. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO

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

3.2.2. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO POR PRESTACIONES ACCESORIAS

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

Importante

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

3.2.3. GARANTÍA POR ADELANTO

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

3.3. REQUISITOS DE LAS GARANTÍAS

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

Importante

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

Advertencia

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

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

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

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

Advertencia

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

Advertencia

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

3.4. EJECUCIÓN DE GARANTÍAS

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

3.5. ADELANTOS

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

3.6. PENALIDADES

3.6.1. PENALIDAD POR MORA EN LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

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

3.6.2. OTRAS PENALIDADES

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

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

3.7. INCUMPLIMIENTO DEL CONTRATO

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

3.8. PAGOS

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

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

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

3.9. DISPOSICIONES FINALES

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

SECCION ESPECIAL

CONDICIONES ESPECIALES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCION

(EN ESTA SECCION LA ENTIDAD DEBERA COMPLETAR LA INFORMACION EXIGIDA, DE ACUERDO A LAS INSTRUCCIONES INDICADAS)

CAPITULO I
GENERALIDADES

1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : FUERZA AEREA DEL PERU - SERVICIO DE SALUD Y FARMACIA
RUC N° : 20144664059
Domicilio legal : JR. MANUEL SEGURA N° 422 - LINCE - LIMA
Teléfono: : (01) 470-0598
Correo electrónico: : abastos_sesan@hotmail.com

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación de la ADQUISICION DE MATERIAL DE LABORATORIO SESAN PP-0135 por Item Paquete.

ITEM PAQUETE N° 1: ADQUISICIÓN DE MATERIAL DE LABORATORIO I

SUB ITEM	DESCRIPCIÓN TÉCNICA	U.M.	CANT.
1	AGUA DESTILADA SIN IMPUREZAS	FCO	180
2	ACEITE DE INMERSION	FCO	5
3	AGAR CITRATO SIMMONS X 500 G	FCO	1
4	AGAR LIA (LISINA HIERRO AGAR) X 500 G	FCO	1
5	AGAR MAC CONKEY X 500 G	FCO	1
6	AGAR SABOURAUD	FCO	1
7	AGAR SIM (AZUFRE, INDOL, MOVILIDAD) MEDIUM X 500 G	FCO	1
8	AGAR TSI (TRIPLE AZUCAR HIERRO) X 500 G	FCO	1
9	AGUA OXIGENADA	FCO	5
10	ALCOHOL EN GEL	FCO	26
11	ALCOHOL MEDICINAL 96° PURO	FCO	37
12	ALCOHOL YODADO	FCO	4
13	ALGODON HIDROFILO X 500 G	PQT	28
14	ANTIESTREPTOLISINA O (ASO)	CJA	6
15	ANTIGENOS FEBRILES PARATIFICO (A,B) TIFICO (H,O) Y BRUCELAS 5 FRASCOS X 5 ML	CJA	7
16	BAJALENGUA DE MADERA ADULTO	CJA	5
17	CINTA INDICADORA DE ESTERILIZACION PARA AUTOCLAVE	ROL	4
18	SUERO CONTROL POSITIVO PARA BRUCELLA 3 ML X 6	CJA	4
19	CRONOMETROS	UND	12
20	DISCO DE SENSIBILIDAD ACIDO NALIDIXICO	FCO	5
21	DISCO DE SENSIBILIDAD DE AMIKACINA X 50 UNIDADES	FCO	6
22	DISCO DE SENSIBILIDAD AMOXICILINA	FCO	6
23	DISCO DE SENSIBILIDAD AMPICILINA + SULBACTAM	FCO	7
24	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFACOR 30 ug X 50 DISCOS	FCO	7
25	DISCOS DE SENSIBILIDAD CEFALOTINA	FCO	7
26	DISCOS DE SENSIBILIDAD CEFOTAXIMA	FCO	7
27	DISCOS DE SENSIBILIDAD DE CEFTRIAXONA 30 ug X 50 DISCOS	FCO	8
28	DISCOS DE SENSIBILIDAD CEFTRIAXONA	FCO	9
29	DISCOS DE SENSIBILIDAD CIPROFLOXACINA	FCO	10
30	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CLARITROMICINA 15 ug X 50 DISCOS	FCO	10
31	DISCOS DE SENSIBILIDAD DE GENTAMICINA 10 ug X 50 DISCOS	FCO	11
32	DISCOS DE SENSIBILIDAD DE IMPENEM 10 ug X 50 DISCOS	FCO	11
33	DISCOS DE SENSIBILIDAD DE NITROFURANTOINA 300 ug X 50 DISCOS	FCO	12
34	DISCOS DE SENSIBILIDAD DE NORFLOXACINA 10 ug X 50 DISCOS	FCO	12
35	DISCOS DE SENSIBILIDAD NOVBIOCINA	FCO	12
36	DISCO DE SENSIBILIDAD DE SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 25 ug X 50 DISCOS	FCO	13
37	DISCOS DE SENSIBILIDAD AMOXICILINA + ACIDO CLAVULANICO	FCO	14
38	DISCOS DE SENSIBILIDAD DE AZTREONAM 30 ug X 50 DISCOS	FCO	14

39	DISCOS DE SENSIBILIDAD DE CEFOTAXIMA 30 ug X 50 DISCOS	FCO	14
40	ESCOBILLA DE NAILON PARA LAVADO DE TUBOS DE SUCCION 11 FR X 1/2 IN X 8 IN	UND	15
41	ESPARADRAPO HIPOALERGENICO TRANSPARENTE	CJA	20
42	FACTOR BEIUMATOIDE	CJA	7
43	FRASCO COLECTOR PARA MUESTRA DE ORINA CON TAPA 100 ML	UND	5,254
44	GRUPO SANGUINEO (ANTI A-B-D FACTOR RH) X 10 ML (KIT)	KIT	5
45	GRADILLAS PARA TUBOS DE REACCION	CJA	24
46	GORRO DESCARTABLE	CJA	50
47	GUANTES DE NITRILLO TALLA S	CJA	50
48	GUANTES DE NITRILLO TALLA M	CJA	6
49	HELICOBACTER PILORY	BOL	15
50	HISOPADO DE ALGODON CON MANGO DE MADERA 6 IN X 100	CJA	6
51	JERINGA DESCARTABLE 1 ML CON AGUJA 25 G X 4/28 IN	CJA	10
52	JERINGA DESCARTABLE 5 ML CON AGUJA 21 G X 1 1/2 IN	CJA	12
53	JERINGA DESCARTABLE 10 ML CON AGUJA 21 G X 1 1/2 IN	CJA	3
54	JERINGA DESCARTABLE 20 ML CON AGUJA 21 G X 1 1/2 IN	KIT	9
55	KIT DE CONTROL DE CALIDAD INTERNO BIOQUIMICO NIVEL 4.56 (3x90 ML)	KIT	17
56	KIT DE CONTROLES HEMATOLOGICOS (BAJO, NORMAL Y ALTO) 4 FRASCOS X 2 ML	CJA	140
57	LAMINA CUBRECAMARA DE NEUBAUER	CJA	140
58	LAMINA PORTA OBJETO	CJA	21
59	LAMINAS DE VIDRIO CUBREOBJETO	UND	12
60	LAPIZ DE CERA PARA MARCAR VIDRIO COLOR AZUL	UND	10
61	LAPIZ DE CERA ROJO	UND	300
62	MAMELUCO DESCARTABLE TALLA XL	UND	260
63	MASCARA (RESPIRADOR) RECTA DE PROTECCION RESPIRATORIA DESCARTABLE (KN 95)	CJA	40
64	MASCARILLA 3 PLEGUES	UND	8
65	PIPETA SEMIAUTOMATICA VOLUMEN VARIABLE 0.5 - 10 UJ	UND	8
66	PIPETA SEMIAUTOMATICA VOLUMEN VARIABLE 10 - 100 ML	UND	9
67	PIPETA SEMIAUTOMATICA VOLUMEN VARIABLE 100 - 1000 UJ	UND	5
68	PAPEL FILTRO ABSORBENTE	ROL	5
69	PAPEL TOALLA HOGA SIMPLE	UND	35
70	PAPEL TERMICO 80 MM X 20 MM PARA EQUIPO HEMATOLOGICO	UND	8
71	PLACA DE VIDRIO PARA AGLUTINACIONES	FCO	2
72	REACTIVO DE KOVAC X 500 MI	KIT	25
73	COLESTEROL HDL	KIT	23
74	COLESTEROL LDL	KIT	7
75	REACTIVO FOSFATASA ALCALINA	KIT	2
76	REACTIVO DE HORMONA DE PROGESTERONA	KIT	2
77	REACTIVO DE HORMONA DE PROLACTINA (PRL)	KIT	2
78	REACTIVO DE HORMONA TIROXINA (FTA) LIBRE	KIT	2
79	REACTIVO DE HORMONA TRIYODOTIRONINA (T3) TOTAL	KIT	2
80	REACTIVO DE HORMONA TRIYODOTIRONINA (T3) LIBRE	KIT	2
81	REACTIVO DE HORMONA DE TESTOSTERONA TOTAL	KIT	2
82	SOLUCION DECOLORANTE PARA COLORACION GRAM X 1 L	KIT	6
83	KIT DE RACTIVO THEVENON X 1 L	KIT	8
84	SOLUCION NOION X 1 LT	FCO	27

ITEM PAQUETE N° 2: ADQUISICIÓN DE MATERIAL DE LABORATORIO II

SUB ITEMS	DESCRIPCIÓN TÉCNICA	U.M.	CANT.
1	PLACAS PETRI	UND	123
2	PRUEBA RAPIDA PARA DIAGNOSTICO DE SIFILIS (RPR)	KIT	16
3	PRUEBA RAPIDA PARA VIH 1-2	KIT	80
4	PRUEBAS HIV ELISA	KIT	4
5	PUNTERA AMARILLA (TIPS) 5 ul - 200 ul	BOL	13
6	PUNTERA (TIPS) AZUL 100 ul - 1000 ul	BOL	7
7	REACTIVO DE ACIDO URICO	KIT	7
8	REACTIVO DE COLESTEROL X 250 ML	CJA	45
9	AMILASA	KIT	6
10	DESHIDROGENASA LACTICA	CJA	4
11	REACTIVO DE BILIRRUBINA DIRECTIVA	KIT	7
12	BILIRRUBINA TOTAL	KIT	7
13	REACTIVO DE ALBUMINA	KIT	8
14	PROTEINAS TOTALES	KIT	18
15	REACTIVO DE CREATININA	KIT	5
16	REACTIVO GAMMA GLUTAMIL TRANSFERASA (GGT)	KIT	8
17	REACTIVO DE TRANSAMINASA GLUTAMICO OXALACETICO (TGO)	KIT	9
18	REACTIVO DE TRANSAMINASA GLUTAMICO PIRUVICO (TGP)	KIT	44
19	REACTIVO DE TRIGLICERIDOS 250 DETERMINACIONES	KIT	13
20	ANTIGENO RPR X 500 DETERMINACIONES	KIT	13

21	HORMONA TIROIDEA ESTIMULANTE (TSH)	KIT	5
22	HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (FSH) ELISA X 96 DETERMINACIONES	KIT	4
23	REACTIVO DE ANTIGENO PROSTATICO LIBRE	KIT	3
24	REACTIVO DE ANTIGENO PROSTATICO TOTAL	KIT	3
25	REACTIVO DE CIANOCOBALAMINA (VITAMINA B 12)	KIT	2
26	HORMONA GONADOTROPINA CORIONICA HUMANA HCG BETA (PRUEBA RAPIDA)	UND	1,500
27	FRASCO DE PLASTICO PARA MUESTRA DE HECEAS DE 30-40 ML CON TAPA Y ESPATULA	FCO	3
28	SOLUCION BENEDICT	FCO	5
29	SOLUCION COLORANTE WRIGHT X 1 L	FCO	5
30	SOLUCION TURK X 100 ML	CJA	7
31	SOLUCION DILUYENTE HEMATOLOGICO	FCO	15
32	SOLUCION E.Z. CLEANSER	FCO	16
33	SOLUCION DE PROBE CLEANSER	FCO	26
34	SOLUCION USANTE	FCO	6
35	LUGOL X 1 L	FCO	8
36	HORMONA GONADOTROPINA CORIONICA (HCG) SUB UNIDAD BETA ELISA X 96 DETERMINACIONES	KIT	8
37	SUDAN III	UND	6
38	TERMOMETRO DE VIDRIO RANGO 0 °C A 150 °C	CJA	5
39	PRUEBA RAPIDA DE ROTAVIRUS X 25 DETERMINACIONES	CJA	7
40	TIRAS REACTIVAS PARA DESCARTAR SANGRE OCULTA EN HECEAS X 25 DETERMINACIONES (PRUEBA RAPIDA)	PQT	94
41	TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO DE 7 ML SIN ADITIVO X 100 CON AGUJA 21 G X 1 IN	PQT	66
42	TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA AL VACIO DE POLIPROPILENO DE 8 ML CON GEL SEPARADOR	CJA	6
43	TUBO DE ENSAYO DE PLASTICO 12 MM X 75 MM	PQT	94
44	TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO DE 0.5 ML CON EDTA TRIPOTASICO	PQT	6
45	TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO DE 0.5 ML SIN ADITIVO	FCO	18
46	TUBO CAPILAR PARA HEMATOCRITO CON HEPARINA	FCO	20
47	TUBO CAPILAR PARA HEMATOOCRITO SIN HEPARINA	KIT	20
48	UREA ENZIMATICO	KIT	6
49	PROTEINA C REACTIVA	KIT	6

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante Resolución Jefatural N° 22 SESAN del 22 de marzo de 2023.

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

Recursos Ordinarios (RO) del Año Fiscal 2023.

Importante

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

1.5. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

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

1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN

No corresponde.

1.7. DISTRIBUCIÓN DE LA BUENA PRO

No 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, los que se computarán desde el día siguiente de notificada y recibida 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 Diez con 00/100 Soles (S/ 10.00) en el Departamento de Finanzas y las Bases deben ser recabadas en el Departamento de Abastecimiento del Servicio de Sanidad y Farmacia (SESAN), sito en Jr. Manuel Segura N° 422 - Distrito de Lince - Provincia y Departamento Lima.

Importante

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

1.11. BASE LEGAL

- Ley N° 31638 Ley de Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2023.
- Ley N° 31639 Ley de Equilibrio Financiero de Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2023.
- Ley N° 31640, Ley de Endeudamiento del Sector Público para el Año 2023.
- Ley N° 28411 – Ley General del Sistema Nacional del Presupuesto.
- Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225 - Ley de Contrataciones del Estado, aprobado por Decreto Supremo N° 082-2019-EF del 13-03-2019.
- Decreto Supremo N° 344-2018-EF del 29-12-2018, que aprueba el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado y sus modificaciones mediante Decreto Supremo N° 377-2019-EF.
- 168-2020-EF, 250-2020-EF, 162-2021-EF, 169-2022-EF, 234-2022-EF.
- Texto Único Ordenado de la Ley N° 27444 - Ley del Procedimiento Administrativo General aprobado por D.S. N° 004-2019-JUS del 25-01-2019.
- Ley N° 26842 - Ley General de Salud.
- Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales.
- Ley N° 27806, Ley de Transparencia y de Acceso a la Información Pública.
- Ley N° 27815, Ley del Código de Ética de la Función Pública.
- 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.
- Decreto Supremo N° 016-2011-SA, Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos y Productos Sanitarios.
- Decreto Supremo N° 018-2020-SA, que dictan disposiciones referidas al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura y el Certificado de Productos Farmacéuticos 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, que modifica el Decreto Supremo N° 018-2020-SA, dicta disposiciones referidas al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura y al Certificado de Productos Farmacéuticos o Certificado de Libre Comercialización.
- Decreto Supremo N° 007-2008-TR, Texto Único Ordenado de la Ley y el accesos al empleo decente, Ley MYPE.
- Directiva FAP 120-1, Aplicación y Cumplimiento del Plan de Integridad y Lucha Contra la Corrupción en la FAP 2019-2020, del 25-01-2019.
- Directivas y Opiniones OSCE.

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

CAPÍTULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. CALENDARIO DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

Importante

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

2.2. CONTENIDO DE LAS OFERTAS

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

2.2.1. Documentación de presentación obligatoria

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

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

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

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

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

Advertencia

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

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

- e) Cuadro resumen donde detallará el número de Registro Sanitario y su fecha de vencimiento, Vigencia de BPM, Vigencia de BPA, número de lote y fecha de vencimiento del producto consignado en el protocolo de análisis, sustentados con: Copia simple del Registro Sanitario (fabricante o importador) o Certificado de Registro Sanitario (importador) del/los ítems ofertado/s, vigente a la fecha de presentación de ofertas.

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

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

f) Si el Postor es el mismo fabricante deberá presentar:

Magistral: Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), vigente a la fecha de presentación de ofertas, el cual deberá tener una antigüedad no mayor de dos (2) Años, contado desde la fecha de su emisión, salvo que el documento consigne una vigencia mayor, y estarán acompañados de su respectiva traducción al idioma español.

También se aceptarán como documentos alternativos: El Certificado CE, de la Comunidad Europea (Directiva 93/42/EEC vigente para Dispositivos Médicos o la Directiva 90/385/EEC, vigente para Dispositivos Médicos Implantables según sea el caso; Certificado and Drugs Administration (FDA).

Para los productos de la Clase I fabricados en el extranjero donde no se emite BPM, se aceptará la declaración del fabricante del cumplimiento de la Norma CE con el respectivo ISO 13485-2003.

Para los productos provenientes de países donde no se emiten CBPM ni Certificado CE, se podrá presentar el Certificado de Libre Venta o el Certificado de Libre Comercialización, en los que deberán señalar que la Empresa Fabricante cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura o de fabricación.

Fabricantes Nacionales: Copia simple del Certificado de BPM, emitida por la DIGEMID y vigente a la fecha de presentación de propuestas.

g) Si el Postor es Droguería, Distribuidor o Importador:

Copia simple del Certificado de BPM del Fabricante del producto que comercializa. Si el Certificado está en idioma extranjero, adjuntar traducción en idioma español.

También se aceptarán como documentos alternativos: el Certificado CE, de la Comunidad Europea (Directiva 93/42/EEC, vigente para dispositivos Médicos o la Directiva 90/385/EEC, vigente para Dispositivos Médicos Implantables, según sea el caso; Certificado Food and Drugs Administration (FDA).

Para los productos provenientes de países donde no se emiten CBPM ni Certificado CE, se podrá presentar el Certificado de Libre Venta (CLV) o el Certificado de Libre Comercialización (CLC), en los que deberán señalar que la Empresa Fabricante cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura o de fabricación.

h) Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a la fecha de presentación de las propuestas, a nombre del postor, emitido por la DIGEMID. En caso que el postor conste el Servicio de Almacenaje de los Productos, deberá adjuntar una Copia simple del Contrato suscrito y una copi del Certificado de BPA a nombre de su Proveedor.

i) Declaración jurada en donde consigne que, en caso de resultar favorecido con la buena pro, presentará copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPD/T) vigente, aplicable a partir de la Entrada en vigencia según lo establecido en la Normativa correspondiente, cuando corresponda.

j) Copia simple del Protocolo de Análisis o Análisis de Calidad o Certificado de Calidad firmado por el Analista Profesional de Control de Calidad responsable del análisis, debiendo consignar lo siguiente:

- (1) Nombre del Laboratorio que emite el protocolo de Análisis.
- (2) Nombre genérico y/o Comercial del Producto, de acuerdo a lo aprobado en la Resolución Directoral de Autorización del Registro Sanitario.

(3) Forma Farmacéutica y/o Presentación del Producto.

(4) Obra actualizada farmacopea o suplemento de referencia a que se acoge el fabricante, vigente a la fecha de fabricación del Lote ofertado o que sea aprobado por los países de alta vigilancia sanitaria. En el caso que figure en el Protocolo de Análisis la Obra Oficial que no es la vigente, el postor podrá presentar una Declaración Jurada en la cual indique que no existe diferencia entre la obra oficial que figura en el protocolo de análisis y la obra oficial vigente, de ser necesario.

En el caso que existan otras pruebas que figuren en las obras oficiales vigentes, podrán presentar con protocolos adicionales, siempre y cuando se encuentren registrados en la ANM.

(5) Metodología Analítica o Norma Técnica a la que se acoge el fabricante para los productos que no se encuentran comprendidos en farmacopeas. Se aceptará por excepción norma técnica propia, si ésta tiene parámetros más exigentes que los de cualquier farmacopea a la que se acoge (en idioma español) de ser necesario.

(6) Número de lote idéntico al ofertado. Si el número de lote estuviera indicado dentro de un código de uso interno del fabricante, el postor explicará en hoja aparte su interpretación.

(7) Fecha de vencimiento.

(8) Fecha de aprobación y/o fecha de liberación y/o fecha de análisis.

(9) Análisis Físico-Químico, señalando las especificaciones, los valores límites de aceptación de las Pruebas realizadas y los resultados obtenidos.

Análisis Microbiológico, señalando los valores límites de aceptación de los ensayos realizados y los resultados obtenidos.

En caso de no presentar algunos de los ensayos o en caso de entregar otros que considere equivalentes, el postor deberá fundamentarlos en hoja aparte, debiendo presentar la copia de las páginas de la obra oficial respectiva, la cual toma como referencia para su análisis Microbiológico. Asimismo, adjuntar el Protocolo de Control de Calidad Microbiológico de su propuesta.

(10) Firma del Analista o de los Profesionales de Control de Calidad responsable/s del análisis.

k) Declaración Jurada de Vigencia del Producto Ofertado. (Formato N° 1).

l) Declaración Jurada, indicando que mediante Carta de Compromiso de Canje y/o Reposición del Producto por: (i) No tener la vigencia requerida (entendiéndose que si el producto a internarse tiene una vigencia menor a lo requerido, mediante la presente carta se aceptará 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; (ii) Vicios Ocultos; (iii) Defectos de Fabricación y/o (iv) Faltantes del Producto. (Formato N° 2).

m) Declaración Jurada de Compromiso de Integridad. (Formato N° 3).

n) Declaración Jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)⁴

⁴ En caso de considerar como factor de evaluación la mejora del plazo de entrega, el plazo ofertado en dicho anexo servirá también para acreditar este factor.

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

p) El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.

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

Importante

El 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:

- 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 Discapacidad⁶.
- 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. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

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

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

⁶ Dicho documento se tendrá en consideración en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.

Advertencia

De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado - PIDE⁶ y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir los documentos previstos en los literales e) y f).

- Domicilio para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- Autorización de notificación de la decisión de la Entidad sobre la solicitud de ampliación de plazo mediante medios electrónicos de comunicación⁷ (Anexo N° 11).
- Detalle de los precios unitarios del precio ofertado⁸.
- Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete⁹.

Importante

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

2.4. PRESENTACIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN

"El recurso de apelación se presenta ante la Unidad de Trámite Documentario de la Dirección de Contrataciones de la Dirección General de Logística (DIGLO), sito Av. La Peruanidad S/N 4to Piso - Cuartel General de la Fuerza Aérea del Perú; Distrito de Jesús María - Provincia y Departamento de Lima, en el horario de 08:00 a 16:00 Horas..

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

N° de Cuenta : 00-068-375851

Banco : BANCO DE LA NACIÓN

Importante: una vez realizado el depósito, el postor deberá presentar el Voucher respectivo en el Departamento de Finanzas del Servicio de Sanidad y Farmacia (SESAN), sito en Jr. Manuel Segura N° 422 - Distrito de Lince - Provincia y Departamento Lima, en el horario de 08:00 a 16:00 Horas.

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

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

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

⁹ Incluir solo en caso de contrataciones por paquete.

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-PE 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 Haya¹⁰.
- La Entidad no puede exigir documentación o información adicional a la consignada en el presente numeral para el perfeccionamiento del contrato.

2.5. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. 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 requerida en la Secretaría del Departamento de Abastecimiento del Servicio de Sanidad y Farmacia (SESAN), sito en Jr. Manuel Segura N° 422 – Distrito de Lince – Provincia y Departamento Lima, en el horario de 08:00 a 16:00 Horas.

2.6. 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 por el Jefe de la Sección de Almacenes del Departamento de Abastecimiento, el Comité de Control de Calidad y el Jefe del Departamento de Abastecimiento.
- Informe del funcionario responsable del Jefe del departamento de Farmacia (Área Usuaría) entendiéndose la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.
- Guía de Remisión.

Dicha documentación se debe presentar en la Secretaría del Departamento de Abastecimiento del Servicio de Sanidad y Farmacia (SESAN), sito en Jr. Manuel Segura N° 422 – Distrito de Lince – Provincia y Departamento Lima, en el horario de lunes a viernes de 08:30 a 14:00 Hrs y de 14:00 a 16:00 Hrs. 08:00 a 16:00 Horas.

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

CAPÍTULO III
REQUERIMIENTO

Importante

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

3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

ANEXO 02

DETALLE DE REQUERIMIENTO DE BIENES Y SERVICIOS EN GENERAL	
FORMA DE PAGO	Version 00

- OBAC / ENTIDAD
Fuerza Aérea del Perú- Servicio de Sanidad y Farmacia
- UNIDAD USUARIA
Dirección de Sanidad
- DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN
Adquisición de Materiales de Laboratorio.
- FINALIDAD PÚBLICA
Garantizar el suministro de materiales de laboratorio para el abastecimiento de las unidades de laboratorio de la Fuerza Aérea del Perú, contribuyendo a la atención integral de salud del personal militar y sus familiares
- OBJETIVOS DE LA CONTRATACIÓN

5.1. OBJETIVO GENERAL
Suministro de Materiales de laboratorio para atender a los pacientes de las diferentes unidades de la FAP.

5.2. OBJETIVO ESPECÍFICO
Brindar atención de materiales de laboratorio de manera oportuna y eficaz a los pacientes que son atendidos en las diferentes unidades de la FAP, así como asegurar la continuidad de la atención médica.

6. ALCANCE Y DESCRIPCIÓN DEL REQUERIMIENTO

ÍTEM PAQUETE N° 1: ADQUISICIÓN DE MATERIAL DE LABORATORIO I

N°	DESCRIPCIÓN DEL BIEN	U. M.	CANT.	PRECISIONES A LAS CARACTERÍSTICAS
01	AGUA DESTILADA SIN IMPUREZAS	FCO	180	CARACTERÍSTICAS: Agua destilada (trazo x 01 litro). El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos suministrados, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
02	AGUILLE DE INYECCIÓN x 100 ML.	FCO	06	CARACTERÍSTICAS: Líquido viscoso transparente de alto índice refractivo. El envase inmediato del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos suministrados, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

03	AGAR CITRATO SIMMONS X 500 g	FCO	01	<p>CARACTERISTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none"> Medio de cultivo Identifica Enterobacterias. Producto deshidratado con porcentaje de agar igual o mayor al 12%. Color amarillo-verdoso, homogéneo, libre de deshidratamiento. Frasco sellado con tapa de cierre hermético de seguridad. <p>PRESENTACION: Frasco x 500 g.</p> <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotellarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERISTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none"> AGAR LISINA DE HIERRO (LIA) Medios para recuperación, aislamiento, diferenciación, crecimiento de microorganismos, de procesamiento manual, medios de cultivo. Producto deshidratado con porcentaje de agar igual o mayor al 12%. Medio de cultivo deshidratado: color beige, homogéneo, libre de deshidratamiento. Medio de cultivo preparado: color púrpura rojo. <p>PRESENTACION: Frasco x 500 g.</p> <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotellarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
04	AGAR LIA (LISINA HIERRO AGAR) X 500 g	FCO	01	<p>CARACTERISTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none"> Medio de cultivo selectivo y diferencial para bacterias diseñados para aislar selectivamente bacilos Gram negativos y entéricos (encontrados normalmente en el tracto intestinal) y diferenciarlos sobre la base de la fermentación de la lactosa. Producto deshidratado con porcentaje de agar igual o mayor al 12%, color beige rosado, homogéneo, libre de deshidratamiento. <p>PRESENTACION: Frasco x 500 g.</p> <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotellarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
05	AGAR MAC CONKEY X 500 g	FCO	01	<p>CARACTERISTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none"> Medio de cultivo selectivo y diferencial para bacterias diseñados para aislar selectivamente bacilos Gram negativos y entéricos (encontrados normalmente en el tracto intestinal) y diferenciarlos sobre la base de la fermentación de la lactosa. Producto deshidratado con porcentaje de agar igual o mayor al 12%, color beige rosado, homogéneo, libre de deshidratamiento. <p>PRESENTACION: Frasco x 500 g.</p> <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotellarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
06	AGAR SABOURAUD	FCO	01	<p>CARACTERISTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none"> Es un medio de cultivo para el cultivo selectivo y el aislamiento de levaduras y hongos. Producto deshidratado con porcentaje de agar igual o mayor al 12%. Apariencia Polvo fino Color del medio deshidratado Beige.

2-76

07	AGAR SIM (AZUFRE, INDOL, MOVILIDAD) MEDIO X 500 g	FCO	01	<p>CARACTERISTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none"> Frasco sellado con tapa de cierre hermético de seguridad. <p>PRESENTACION: Frasco x 500 g.</p> <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotellarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERISTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none"> Es un medio de cultivo para diferenciar miembros de la familia Enterobacteriaceae. Producto deshidratado con porcentaje de agar igual o mayor al 12%, color beige, homogéneo, libre de deshidratamiento. <p>PRESENTACION: Frasco x 500 g.</p> <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotellarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
08	AGAR TSI (TRIPLE AZUCAR HIERRO) X 500 g	FCO	01	<p>CARACTERISTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none"> Medios para recuperación, aislamiento, diferenciación, crecimiento de microorganismos entéricos Gram negativos. Producto deshidratado con porcentaje de agar igual o mayor al 12%, color beige claro, homogéneo, libre de deshidratamiento. Frasco sellado con tapa de cierre hermético de seguridad. <p>PRESENTACION: Frasco x 500 g.</p> <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotellarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERISTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none"> Agua oxigenada. Líquido incoloro transparente, con olor suave y característico. Envase plástico, cierre hermético seguridad, con registro de análisis y protocolo de análisis. <p>COMPOSICIÓN: cada 100 ml de solución contienen 3g de agua oxigenada (peróxido de hidrógeno), 10g de cloruro de sodio (sal de cocina) y 10g de cloruro de calcio (sal de Epsom).</p> <p>PRESENTACION: frasco x 1 litro.</p> <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotellarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
09	AGUA OXIGENADA	FCO	05	<p>CARACTERISTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none"> Agua oxigenada. Líquido incoloro transparente, con olor suave y característico. Envase plástico, cierre hermético seguridad, con registro de análisis y protocolo de análisis. <p>COMPOSICIÓN: cada 100 ml de solución contienen 3g de agua oxigenada (peróxido de hidrógeno), 10g de cloruro de sodio (sal de cocina) y 10g de cloruro de calcio (sal de Epsom).</p> <p>PRESENTACION: frasco x 1 litro.</p> <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotellarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>

3-76

10	ALCOHOL EN GEL X 1LT.	FCO	20	<p>CARACTERISTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Color: Inodoro y transparente. • Aspecto: Gel, compuesto semisólido traslucido. • Olor: Neutral (Característico al alcohol etílico) • Frasco de 1 litro con dispensador • Envase plástico, cierre hermético. <p>CONDICIONES BIOLÓGICAS: Aloxico estéril.</p> <p>DIMENSION: Frasco x 1 litro.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERISTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Alcohol 90° x 1lt. • Líquido inodoro, olor característico fragante - Umbral del olor: 100 a 180 ppm. • Solubilidad en todas proporciones en Agua a 20°C. • Soluble en Glicerol. • Etilico, Eterico, Cíclicos y otros Alcoholos. • Presentación: Frasco de • polietileno de alta densidad x 1000 ml • Envase plástico, con cierre hermético, con registro de análisis. <p>COMPOSICIÓN: Alcohol Etilico 90°</p> <p>CONDICIONES BIOLÓGICAS: Aloxico estéril.</p> <p>DIMENSION: Frasco x 1 litro.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
11	ALCOHOL MEDICINAL 98° PURO	FCO	37	<p>CARACTERISTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Alcohol yodado. • Líquido transparente de color pardo rojizo con olor a yodo. • Frasco plástico resistente a la luz que permita la conservación e integridad del producto. <p>COMPOSICIÓN: Yodo, Ioduro de potasio, Alcohol de 70.</p> <p>CONDICIONES BIOLÓGICAS: Aloxico estéril.</p> <p>DIMENSION: Frasco x 1 litro.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
12	ALCOHOL YODADO	FCO	04	<p>CARACTERISTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Empaque individual con propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. • Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento. • Fácil de abrir manualmente. Libre de partículas extrañas. 100% puro almidón, libre de blanqueador. <p>COMPOSICIÓN: 100% puro almidón.</p>
13	ALCOTÓN HIDROFILO X 500 G	POT	29	

4-76

14	ANTIESTREPTOLISINA O (ASO)	CJA	08	<p>CONDICIONES BIOLÓGICAS: Aloxico estéril.</p> <p>PRESENTACIÓN: Pequeño x 500gr.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERISTICAS: prueba de latex. Suspensión de partículas uniformes de palástiro. Reactivo en estado líquido listo para su uso. Con control positivo y negativo envasado y probado de seguridad original.</p> <p>PRESENTACIÓN: Caja x 10 unidades.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
15	ANTIGENOS FEBRILES PARATÍFICO (A, B) TÍFICO (H, O) Y BRUCELAS 3 FRASCOS X 0.1 ml	CJA	07	<p>CARACTERISTICAS: Reactivos para la determinación de anticuerpos en suero humano y brucela.</p> <p>Envase y recipiente de seguridad original. Presentación: ampollitas parafinadas "3" 1x5 ml, parafinico "3" 1x5 ml, ampollitas "3" 1x5 ml, ampollitas "3" 1x5 ml, ampollitas "3" 1x5 ml.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>DESCRIPCIÓN GENERAL: Bujalengua de madera, cuyo uso médico es para depurir la lengua y permitir examinar la cavidad oral y faringea.</p> <p>CARACTERISTICAS TÉCNICAS:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Material: Madera de uso clínico hospitalario. • Forma: Bujalengua de uso clínico hospitalario. <p>CARACTERISTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Madera pulida con bordes ovalados en los extremos. • Que no se deforme durante el uso (que no pierda sus propiedades y características físicas). • Exento de partículas extrañas, rebabas y/o aristas cortantes. <p>DIMENSION: Estándar adulto.</p> <p>PRESENTACIÓN: Caja x 500 unidades.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
16	BAJALENGUA DE MADERA ADULTO.	CJA	05	

5-76

17	CINTA INDICADORA DE ESTERILIZACION PARA AUTOCLAVE	ROL	04	<p>CARACTERISTICAS: Cinta autoadhesiva, con colores sensibles al calor de 121 OC, papel crepado.</p> <p>DIMENSIONES: 50MX150MM.</p> <p>PRESENTACION: Rollo.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERISTICAS: Control positivo para antígenos febriles. Reactivo en estado líquido listo para su uso, envase y precinto de seguridad.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
18	SUERO CONTROL POSITIVO PARA BRUCELLA 3 mL X 6	CJA	04	<p>CARACTERISTICAS: Control positivo para antígenos febriles. Reactivo en estado líquido listo para su uso, envase y precinto de seguridad.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
10	CRONOMETROS	UND	12	<p>CARACTERISTICAS: Cronómetro de 4 funciones.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
20	DISCO DE SENSIBILIDAD ACIDO NALIDIXICO	FCO	05	<p>CARACTERISTICAS: Disco antibiótico ácido nalidixico, concentración de 30 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con aguja, cantidad 50 discos.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
21	DISCO DE SENSIBILIDAD DE AMIKACINA X 50 UNIDADES	FCO	05	<p>CARACTERISTICAS: Disco antibiótico amikacina, concentración de 30 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con aguja, cantidad 50 discos.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
22	DISCO DE SENSIBILIDAD DE AMOXICILINA X 25 mcg X 50 UNIDADES	FCO	05	<p>CARACTERISTICAS: Disco antibiótico amoxicilina, concentración de 25 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con aguja, cantidad 50 discos.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario.</p>

6-76

23	DISCO DE SENSIBILIDAD DE AMIPOLINA+ SULBACTAM	FCO	07	<p>Las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERISTICAS: Disco antibiótico ampicilina + sulbactam, concentración de 20 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con aguja, cantidad 50 discos.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
24	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFACLOR 30 µg X 50 DISCOS	FCO	07	<p>Las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERISTICAS: Disco antibiótico cefaclor, concentración de 30 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con aguja, cantidad 50 discos.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
25	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFALOTINA	FCO	07	<p>Las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERISTICAS: Disco antibiótico cefalotina, concentración de 30 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con aguja, cantidad 50 discos.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
26	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFOTAXIMA	FCO	07	<p>Las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERISTICAS: Disco antibiótico cefotaxima, concentración de 30 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con aguja, cantidad 50 discos.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
27	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFOTAZIDIMA 30 µg X 50 DISCOS	FCO	08	<p>Las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERISTICAS: Disco antibiótico cefotazidima, concentración de 30 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con aguja, cantidad 50 discos.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario.</p>

7-76

28	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFTRAXONA	FCO	00	Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	Medicamentos-ANM.
29	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CIPROFLOXACINA	FCO	10	Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	Medicamentos-ANM.
30	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CLARITROMICINA 15 µg X 50 DISCOS	FCO	10	Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	Medicamentos-ANM.
31	DISCO DE SENSIBILIDAD DE GENTAMICINA 10 µg X 50 DISCOS	FCO	11	Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	Medicamentos-ANM.
32	DISCO DE SENSIBILIDAD DE IMIPENEM 10 µg X 50 DISCOS	FCO	11	Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	Medicamentos-ANM.

8-76

33	DISCO DE SENSIBILIDAD DE NITROFURANTOINA 300 µg X 50 DISCOS	FCO	12	Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	Medicamentos-ANM.
34	DISCO DE SENSIBILIDAD DE NORFLOXACINA 10 µg X 50 DISCOS	FCO	12	Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	Medicamentos-ANM.
35	DISCO DE SENSIBILIDAD DE NOVOBIOGICINA	FCO	12	Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	Medicamentos-ANM.
36	DISCO DE SENSIBILIDAD DE SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 25 µg X 50 DISCOS	FCO	13	Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	Medicamentos-ANM.
37	DISCOS DE SENSIBILIDAD DE AMOXICILINA + CLAVULANICO	FCO	14	Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	Medicamentos-ANM.

9-76

38	DISCO DE SENSIBILIDAD DE AZTREONAM 30 µg X 50 DISCOS	FCO	14	hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM. CARACTERÍSTICAS: Disco antibiótico aztreonam, concentración de 30 µg, empaque de plástico polietileno, en su envase sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos. El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM. CARACTERÍSTICAS: Disco antibiótico cefotaxima, concentración de 30 mg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos. El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
39	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFOTAXIMA 30 µg X 50 DISCOS	FCO	14	hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM. CARACTERÍSTICAS: Escobilla de nailon para lavado de tubos de succión 11 ft x 12 in x 8 in. El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
40	ESCOBILLA DE NAILON PARA LAVADO DE TUBOS DE SUCCIÓN 11 FT X 12 IN X 8 IN	UND	15	hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM. CARACTERÍSTICAS: Apósito plástico transparente adhesivo hipodérmico 1" x 10 yardas. Adhesivo. El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
41	ESPARADRAPO HIPOALERGENICO TRANSPARENTE	CJA	20	hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM. CARACTERÍSTICAS: Prueba de látex, suspensión de partículas de poliestireno uniforme recubierta de ICG, en bafur, glicina pH: 8.2, sensibilidad: 100%, con cantidad de 100 pruebas y presentación en empaque de 100 unidades. El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
42	FACTOR REUMATOIDE	CJA	07	hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM. CARACTERÍSTICAS: Disco antibiótico aztreonam, concentración de 30 µg, empaque de plástico polietileno, en su envase sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos. El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM. CARACTERÍSTICAS: Disco antibiótico cefotaxima, concentración de 30 mg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos. El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

10-76

43	FRASCO COLECTOR PARA MUESTRA DE ORINA CON TAPA 100 mL	UND	5,254	hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM. CARACTERÍSTICAS: Tapa 100cc con hilo doble y/o anillo de seguridad, empaque de 100 ml, empaque individual sellado y estéril. El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
44	GRUPO SANGUINEO (ANTI A-B-D FACTOR RH) X 10 mL (KIT)	KIT	05	hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM. CARACTERÍSTICAS: Reactivo anti-A, anti-B, anti-D frascos 10 ml. El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
45	GRADILLAS PARA TUBOS DE REACCION	UND	24	hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM. CARACTERÍSTICAS: Material de polipropileno, para tubos de reacción con capacidad para 80 tubos de 13mmx 100mm. El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
46	GORRO DESCARTABLE	CJA	15	hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM. CARACTERÍSTICAS: Gorro descartable tipo acordeón en tela de polipropileno no tejido, con elástico simple con resistencia alta, repolo líquidos, otorga comodidad. El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
47	GUANTES DE NITRILO TALLA S	CJA	50	hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM. CARACTERÍSTICAS: Guante médico de nitrilo, no estéril, de un solo uso, libre de polvo, actúa como barrera de protección para el personal de salud y a la vez protege al paciente de la exposición o tratamiento o para otros fines sanitarios. CARACTERÍSTICAS: MATERIAL: Nitrilo, no puede usarse cualquier compuesto de polímero de caucho de nitrilo que permita al guante cumplir con las especificaciones establecidas. TALLA: Small o "S". ACABADO: Libre de polvo. El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

11-76

43	QUANTES DE NITRILLO TALLA M	CJA	50	deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM. DESCRIPCION GENERAL: Dispositivo médico de nitrilo, no estéril, de un solo uso, libre de polvo, actúa como barrera de protección para el personal de salud y al paciente durante la exploración o tratamiento o para otros fines. CARACTERISTICAS: MATERIAL: Nitrilo, no puede usarse cualquier compuesto de polímero de caucho de nitrilo que permita al guante cumplir con las especificaciones establecidas. ACABADO: Libre de polvo. El envase inmediato y mediat del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM. CARACTERISTICAS: Ensayo inmunocromatográfico, de un solo paso para la determinación cualitativa de anticuerpos p/anti-HIV, en suero, orina y secreciones de seguridad original; presentación en empaque de 25 a más unidades. El envase inmediato y mediat del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
40	HELICOBACTER PYLORI	CJA	00	CARACTERISTICAS: Material de madera, longitud de 6 pulgadas. Cada caja por 100 unidades. Estéril. El envase inmediato y mediat del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
50	UNIFORME DE ALGODON CON MANGO DE MADERA 60 X 100	CJA	15	CARACTERISTICAS: Fabricado con material no tóxico, productos estériles, desechables y libres de plásticos, elaborado con material de plástico. El envase inmediato y mediat del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
61	JERINGA DESCARTABLE 1 mL CON AGUA 25 G X 58 in	CJA	08	CARACTERISTICAS: Fabricado con material no tóxico, productos estériles, desechables y libres de plásticos, elaborado con material de plástico. El envase inmediato y mediat del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
52	JERINGA DESCARTABLE 5 mL CON AGUA 21 G X 1 1/2 in	CJA	10	CARACTERISTICAS: Jeringa descartable estéril de un solo uso de 5ml con aguja hipodérmica estéril de un solo uso N°21G X 1 1/2". Jeringa hipodérmica estéril, descartable, de material de plástico, para la aspiración o la inyección de fluidos inmediatamente después de su llenado, más aguja hipodérmica estéril, descartable.

12-76

53	JERINGA DESCARTABLE 10 mL CON AGUA 21 G X 1 1/2 in	CJA	12	tribulada, de acero inoxidable, libre de rebabas y de aristas cortantes. Se acepta la denominación de jeringa descartable de 10 ml con aguja 21 G X 1 1/2". La longitud del cilindro deberá ser tal que la jeringa disponga de una capacidad máxima utilizable de por lo menos 10% más de la capacidad nominal. El extremo superior del cilindro deberá estar provisto con un anillo de sujeción que permita que el cilindro pueda ser sostenido por una superficie plana que forme un ángulo de 10° con la horizontal. Las alas de sujeción no tendrán rebabas o ángulos cortantes. Deberán tener un tamaño, forma y resistencia adecuados y permitir sujetar la jeringa en forma segura. El diseño del embolo y del disco de empuje de la jeringa deberá ser tal que cuando el cilindro se maneara en una mano, el embolo pueda ser empujado por el pulgar de la otra mano, sin que el cilindro se deslice o se caiga. La longitud mínima del embolo que sobresalga desde la superficie de las alas de sujeción al disco de empuje deberá ser 12,5 mm para jeringas de capacidad nominal igual o superior a 5ml (cuando la línea índice del pistón coincide con la línea de graduación cero). El como deberá estar situado en el centro de la aguja, es decir ser coaxial con el cilindro, el lumen del cono debe tener un diámetro no menos de 1,2mm. Deberá tener un accionamiento cónico tipo roca con bloqueo (Lock) (Luer lock). La jeringa hipodérmica deberá cumplir con las especificaciones técnicas, las que se verificarán en el certificado de análisis u otro documento que corresponda, según lo autorizado en su registro sanitario. CARACTERISTICAS PARA LA AGUJA HIPODERMICA: Deberá estar exenta de partículas y de materias extrañas. El tamaño deberá de corresponder según el diámetro exterior nominal y la longitud nominal del tubo de la aguja (expresados en milímetros). La aguja deberá estar fabricada a partir de un tubo de acuerdo con la Norma ISO 9626. La longitud del tubo de la aguja deberá ser igual a la longitud nominal dentro de los límites de tolerancia de + 1,5/-2,5 milímetros. El tubo de la aguja deberá ser recto y presentar una sección transversal y espesor de paredes regulares (homogéneas). El lubricante no deberá ser visible mediante visión normal o corregida, en forma de gotas de fluido sobre la superficie exterior de la aguja. La aguja deberá ser tal que la aguja no deberá ser aliada y estar exenta de aristas, arañazos, rebabas o defectos en forma de quincón, la unión entre el conector y el tubo de la aguja no deberá fracturarse por la aplicación de una fuerza mínima 44N aplicada, ya sea por empuje o tracción en la dirección del eje de la aguja, el lumen deberá ser tal que el caudal debe pasar libremente por el tubo de la aguja o al flujo de agua debe salir libremente por la punta del tubo de la aguja. El color deberá de ser blanco puro. El envase inmediato y mediat del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
----	--	-----	----	---

13-76

54	JERINGA DESCARTABLE 20 mL CON AGUJA 21 G X 1 1/2 in	CJA	03	<p>llenado; más aguja hipodérmica estéril, descartable, libre de rebabas y de enriedos cortantes. Se acopla la denominación de jeringa descartable de 10ml con aguja 21 G X 1 1/2". La longitud del cilindro deberá ser tal que la jeringa disponga de una capacidad máxima utilizable de por lo menos 10% más de la capacidad nominal. El extremo superior del cilindro deberá estar provisto con una superficie plana que se coloque en una superficie plana que forme un ángulo de 10° con la horizontal. Las alas de sujeción no tendrán rebabas o aspersiones cortantes. Deberán tener un tamaño, forma y resistencia adecuadas y permitir sujetar la jeringa en forma segura. El diseño del embolo y del disco de empuje de la jeringa deberá ser tal que cuando el cilindro se mantenga en una mano, el embolo pueda ser empujado por el pulgar de esa mano, el pistón no se despegue del cilindro, la longitud mínima del embolo al disco de empuje deberá ser 12,5 mm para jeringas de capacidad nominal igual o superior a 5ml (cuando la línea índice del pistón coincida con la línea de graduación cero). El cono deberá estar situado en el centro de la aguja, es decir ser coaxial con el cilindro, el lumen del cono debe tener un diámetro no menor de 1,2mm. Deberá tener un acoplamiento cónico tipo resaca con bloqueo Luer (Luer lock). La jeringa hipodérmica deberá cumplir con los aspectos biológicos: irritación, sensibilidad y toxicidad sistémica, los que se verificarán en el certificado de análisis u otro documento que corresponda, según lo autorizado en su registro sanitario. CARACTERÍSTICAS PARA LA AGUJA HIPODÉRMICA: Deberá estar exenta de partículas y de inclusiones 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. La aguja deberá estar fabricada a partir de un tubo de la aguja deberá ser igual a la longitud nominal dentro de las líneas de tolerancia de $\pm 1,5/2,5$ milímetros. El tubo de la aguja deberá ser recto y presentar una sección transversal y espesor de paredes regulares (homogéneo). El lubricante, no deberá ser visible mediante visión normal o corregida, en forma de gotas de fluido sobre la superficie interna o externa del tubo de la aguja. La punta de la aguja deberá ser afilada y estar exenta de aristas salientes, rebabas o defectos en forma de gancho, la unión entre el conector y el tubo de la aguja no deberá fracturarse por la aplicación de una fuerza mínima 44N aplicada, ya sea por empuje o tracción en la dirección del eje de la aguja, el lumen deberá ser tal que el estilete debe pasar libremente por el tubo de la aguja o el flujo de agua debe salir libremente por la punta del tubo de la aguja. El color deberá ser verde oscuro.</p> <p>El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERÍSTICAS: Jeringa hipodérmica estéril, descartable, de material plástico, para la aspiración o inyección de sustancias líquidas, estéril, descartable, llenado, más aguja hipodérmica estéril, descartable.</p>
----	---	-----	----	---

14-76

55	KIT DE CONTROL DE CALIDAD KIT DE BIOMUNICO NIVEL 4, 5, 6 (3 X 10.0 mL)	KIT	00	<p>libre de rebabas, de acero inoxidable, libre de rebabas y de enriedos cortantes. Se acopla la denominación de jeringa descartable de 20 mL con aguja 21 G X 1 1/2". Deberá estar libre de partículas y sustancias extrañas. La longitud del cilindro deberá ser tal que la jeringa disponga de una capacidad máxima utilizable de por lo menos 10% más de la capacidad nominal. El extremo superior del cilindro deberá estar provisto con una superficie plana que se coloque en una superficie plana que forme un ángulo de 10° con la horizontal. Las alas de sujeción no tendrán rebabas o aspersiones cortantes. Deberán tener un tamaño, forma y resistencia adecuadas y permitir sujetar la jeringa en forma segura. El diseño del embolo y del disco de empuje de la jeringa deberá ser tal que cuando el cilindro se mantenga en una mano, el embolo pueda ser empujado por el pulgar de esa mano, el pistón no se despegue del cilindro, la longitud mínima del embolo al disco de empuje deberá ser 12,5 mm para jeringas de capacidad nominal igual o superior a 5ml (cuando la línea índice del pistón coincida con la línea de graduación cero). El cono deberá estar situado en el centro de la aguja, es decir ser coaxial con el cilindro, el lumen del cono debe tener un diámetro no menor de 1,2mm. Deberá tener un acoplamiento cónico tipo resaca con bloqueo Luer (Luer lock). La jeringa hipodérmica deberá cumplir con los aspectos biológicos: irritación, sensibilidad y toxicidad sistémica, los que se verificarán en el certificado de análisis u otro documento que corresponda, según lo autorizado en su registro sanitario. CARACTERÍSTICAS PARA LA AGUJA HIPODÉRMICA: Deberá estar exenta de partículas y de inclusiones 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. La aguja deberá estar fabricada a partir de un tubo de la aguja deberá ser igual a la longitud nominal dentro de las líneas de tolerancia de $\pm 1,5/2,5$ milímetros. El tubo de la aguja deberá ser recto y presentar una sección transversal y espesor de paredes regulares (homogéneo). El lubricante, no deberá ser visible mediante visión normal o corregida, en forma de gotas de fluido sobre la superficie interna o externa del tubo de la aguja. La punta de la aguja deberá ser afilada y estar exenta de aristas salientes, rebabas o defectos en forma de gancho, la unión entre el conector y el tubo de la aguja no deberá fracturarse por la aplicación de una fuerza mínima 44N aplicada, ya sea por empuje o tracción en la dirección del eje de la aguja, el lumen deberá ser tal que el estilete debe pasar libremente por el tubo de la aguja o el flujo de agua debe salir libremente por la punta del tubo de la aguja. El color deberá ser verde oscuro.</p> <p>El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERÍSTICAS: Control de calibración para equipo biomédico - parafarmacológico alto, medio y bajo. El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con</p>
----	--	-----	----	--

15-76

56	KIT DE CONTROLES HEMATOLOGICOS (BAJO NORMAL Y ALTO) 3 FRASCOS X 2 ml	KIT	17	<p>Las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato la autorizado en su registro sanitario, que los productos farmacéuticos deben embotallarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERÍSTICAS: Control de calibración para equipo hematológico - patológico alto, medio y bajo. El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato la autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotallarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
57	LÁMINA CUBRECAMARA DE NEUBAUER	UND	15	<p>CARACTERÍSTICAS: Empaque individual, de bordes biselados, de 22x26mm.</p> <p>El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato la autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotallarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
58	LÁMINA PORTA OBJETO	CJA	140	<p>CARACTERÍSTICAS: Láminas portabiojeto biseladas de 3 x 1 in.</p> <p>PRESENTACIÓN: Caja x 50 unidades.</p> <p>El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato la autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotallarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
59	LÁMINAS DE VIDRIO CUBREOBJETO	CJA	21	<p>CARACTERÍSTICAS: Láminillas de vidrio de 22x22mm.caja por 100 unidades.</p> <p>El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato la autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotallarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
60	LAPIZ DE CERA PARA MARCAR VIDRIO COLOR AZUL	UND	12	<p>CARACTERÍSTICAS: Marcador de muestra de color azul. El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato la autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotallarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
61	LAPIZ DE CERA ROJO	UND	10	<p>CARACTERÍSTICAS: Lápiz de cera marcador para muestra de color rojo. El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario.</p>

16-76

02	MAMELUCO DESCARTABLE TALLA XL	UND	300	<p>Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>Materia de polipropileno 100%, confeccionado en tela no tejida, laminado respirable, permito la evaporación de la humedad del producto, con buen regulador de temperatura respirable tipo XL.</p> <p>El envase inmediato y mediatado del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERÍSTICAS: Adecuado para la protección respiratoria, evita filtrado de polvo, bacterias, gotas y otras partículas nocivas, protección múltiple.</p> <p>El envase inmediato y mediatado del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
03	MASCARA (RESPIRADOR) RECTA DE PROTECCIÓN RESPIRATORIA DESCARTABLE (KN92)	UND	260	<p>CARACTERÍSTICAS: Adecuado para la protección respiratoria, evita filtrado de polvo, bacterias, gotas y otras partículas nocivas, protección múltiple.</p> <p>El envase inmediato y mediatado del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
04	MASCARILLA 3 PLEGUES	CJA	40	<p>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:</p> <p>MATERIALES:</p> <ul style="list-style-type: none"> Tela no tejida de alta eficiencia para la filtración bacteriana, tres capas protectoras, inodoro, libre de polvos. Amarras de tela no tejida. Condición biológica: Aseptica, atóxico e hiposensibilizante. <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none"> De tres pliegues como mínimo y de cuatro máximas. Debe tener un tamaño adecuado al borde superior de la cabeza. La estructura de adaptación anatómica a la nariz la misma que debe estar protegida para no lastimar la piel, ni producir incomodidad al usuario. Con una eficiencia de filtración mínima de 90%. No debe presentar materia extraña, polvos, piezas faltantes. <p>DIMENSIONES: Estándar.</p> <p>PRESENTACIÓN: Caja de cartón u otro material equivalente, conteniendo 50 mascarillas de biodegradabilidad desechable.</p> <p>El envase inmediato y mediatado del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
05	PIPETA SEMIAUTOMÁTICA VOLUMEN VARIABLE 0.5 - 10 µL	UND	08	<p>CARACTERÍSTICAS: Graduables, fácil manejo, buena calidad para uso de puntas de uso desechable.</p> <p>El envase inmediato y mediatado del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>

17-76

03	PIRETA SEMIAUTOMATICA VOLUMEN VARIABLE 10 - 100 mL	UND	08	Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	
				CARACTERÍSTICAS: Graduable, fácil manejo, buena calidad para uso de puntas estándar. El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	
67	PIRETA SEMIAUTOMATICA VOLUMEN VARIABLE 100 - 1000 µL	UND	09	CARACTERÍSTICAS: Graduable, fácil manejo, buena calidad para uso de puntas estándar. El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	
68	PAPEL FILTRO ABSORBENTE PQT X 600 PLIE OCS		05	CARACTERÍSTICAS: Etiqueta de información de calidad técnica, adherida al envase, velocidad de filtración de 10 a más segundos. El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	
69	PAPEL TOALLA HOLA INTERFOLIO BLANCO X 200 HOJAS	PQT	00	CARACTERÍSTICAS: Papel toalla de hoja simple interfolio, color blanco x 200 hojas. El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	
70	PAPEL TÉRMICO 80 MM X 20MTS PARA EQUIPO HEMATOLOGICO	UND	35	CARACTERÍSTICAS: Papel térmico para equipo hematológico. El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	
71	PLACA DE VIDRIO PARA AGLUTINACIONES	UND	8	CARACTERÍSTICAS: Placas de vidrio con 30 pozos encastrados de 14 mm de diámetro. El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario.	

18-76

72	REACTIVO DE KOVAC X 500 mL	FCO	02	Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	
				CARACTERÍSTICAS: Reactivo de Kovacs, en estado líquido listo para su uso. Envase y precinto de seguridad original. PRESENTACIÓN: Frasco x 500 ml El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	
73	COLESTEROL HDL	KIT	25	CARACTERÍSTICAS: Método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar. PRESENTACIÓN: Kit x 300 determinaciones. El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	
74	COLESTEROL LDL	KIT	25	CARACTERÍSTICAS: Método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar. PRESENTACIÓN: Kit x 120 determinaciones. El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	
75	REACTIVO FOSFATASA ALCALINA	KIT	07	CARACTERÍSTICAS: Reactivo para dosaje de fosfatasa alcalina, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar. PRESENTACIÓN: Kit x 125 determinaciones. El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	
76	REACTIVO DE HORMONA DE PROGESTERONA	KIT	02	CARACTERÍSTICAS: Reactivo para el dosaje de la hormona de progesterona, método Elia por 90 determinaciones. PRESENTACIÓN: Kit x 96 determinaciones. El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.	

19-76

77	REACTIVO DE HORMONA DE PROLACTINA (PRL)	KIT	02	<p>hermelidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERÍSTICAS: Reactivo para el dosaje de la hormona de prolactina, método Elisa por 96 determinaciones.</p> <p>PRESENTACIÓN: Kit x 03 determinaciones.</p> <p>El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermelidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERÍSTICAS: Reactivo para el dosaje de la hormona de prolactina, prueba de sangre para determinar enfermedades de la tiroides, método Elisa por 96 determinaciones.</p> <p>PRESENTACIÓN: Kit x 03 determinaciones.</p> <p>El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermelidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
78	REACTIVO DE HORMONA TIROXINA (FTA) LIBRE	KIT	02	<p>hermelidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERÍSTICAS: Reactivo para el dosaje de la hormona de tiroxina, prueba de sangre para determinar enfermedades de la tiroides, método Elisa por 96 determinaciones.</p> <p>PRESENTACIÓN: Kit x 03 determinaciones.</p> <p>El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermelidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
79	REACTIVO DE HORMONA TRIYODOTIRONINA (T3) TOTAL	KIT	02	<p>hermelidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERÍSTICAS: Reactivo para el dosaje de la hormona de triyodotironina (T3) total, método Elisa por 96 determinaciones.</p> <p>PRESENTACIÓN: Kit x 03 determinaciones.</p> <p>El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermelidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
80	REACTIVO DE HORMONA TRIYODOTIRONINA (T3) LIBRE	KIT	02	<p>hermelidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERÍSTICAS: Reactivo para el dosaje de la hormona de triyodotironina (T3) libre, método Elisa por 96 determinaciones.</p> <p>PRESENTACIÓN: Kit x 03 determinaciones.</p> <p>El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermelidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
81	REACTIVO DE HORMONA TESTOSTERONA TOTAL	KIT	02	<p>hermelidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERÍSTICAS: Reactivo para el dosaje de la hormona de testosterona total, método Elisa por 96 determinaciones.</p> <p>PRESENTACIÓN: Kit x 03 determinaciones.</p> <p>El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermelidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>

20-76

82	SOLUCION DECOLORANTE PARA COLORACION GRAM X 1 L	KIT	08	<p>hermelidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERÍSTICAS: Bateria de 3 frascos: solución primario, solución secundaria y solución de agua alcohólica. Solución de agua alcohólica. Concentración: 10 vol. Envase de plástico polietileno, sellado completamente con precinto de seguridad.</p> <p>PRESENTACIÓN: 1000 ml x frasco.</p> <p>El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermelidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
83	KIT DE REACTIVO THEVENON X 1 L	KIT	08	<p>hermelidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERÍSTICAS: Bateria de 4 frascos: solución de cristal violeta, solución de Lugol OTAM, solución de decolorante-alcohol-acetona. Solución de safranina. Envase de plástico polietileno, sellado completamente con precinto de seguridad.</p> <p>PRESENTACIÓN: 1000 ml x frasco.</p> <p>El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermelidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
84	SOLUCION NOION x 1LT	FOO	27	<p>hermelidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERÍSTICAS: Solución de lavado para analizador automático.</p> <p>PRESENTACIÓN: Frasco x 1 litro.</p> <p>El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermelidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>

ITEM PAQUETE Nº 2: ADQUISICIÓN DE MATERIAL DE LABORATORIO II

Nº	DESCRIPCIÓN DEL BIEN	U. M.	CANT.	PRECISIONES A LAS CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS
01	PLACAS PETRI	UND	123	<p>CARACTERÍSTICAS: Material de vidrio borosilicato, auto clivable, reusable, refractario.</p> <p>DIMENSIONES: 15 x 100 mm Sin División.</p> <p>El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermelidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>

21-76

02	PRUEBA RAPIDA PARA DIAGNOSTICO DE SIFILIS (RPR)	KIT	16	<p>CARACTERISTICAS: Reactivo para la determinación de sífilis (prueba a carbón).</p> <p>PRESENTACION: Kit x 500 test con controles (+) (-) y calibrados.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p> <p>CARACTERISTICAS: Prueba rápida inmunocromatográfica para VIH 4ta generación.</p> <p>PRESENTACION: Kit x 30 determinaciones.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>
03	PRUEBA RAPIDA PARA VIH 1-2	KIT	80	<p>CARACTERISTICAS: Prueba rápida inmunocromatográfica para VIH 4ta generación.</p> <p>PRESENTACION: Kit x 30 determinaciones.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>
04	PRUEBAS HIV ELISA	KIT	04	<p>CARACTERISTICAS: Kit de látex confirmatorio para VIH 1 y 2.</p> <p>PRESENTACION: Kit x 08 determinaciones.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>
05	PUNTERA AMARILLA (TIPS) 5 µL - 200 µL	BOL	13	<p>CARACTERISTICAS: Punteras de 5 - 200 microlitros para cargar muestras de sueros, color amarillo.</p> <p>PRESENTACION: Bolsa x 1000 unidades.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>
06	PUNTERA (TIPS) AZUL 100 µL - 1000 µL	BOL	07	<p>CARACTERISTICAS: Punteras de 100 µL - 1000 µL para cargar muestras de sueros.</p> <p>PRESENTACION: Bolsa x 500 unidades.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>
07	REACTIVO DE ACIDO URICO	KIT	07	<p>CARACTERISTICAS: Método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar.</p> <p>PRESENTACION: Kit x 100 determinaciones.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario.</p>

22-76

08	REACTIVO DE COLESTEROL X 250 ML	CJA	45	<p>Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p> <p>CARACTERISTICAS: Método enzimático para la determinación de colesterol en suero o plasma en frasco opaco. Herméticamente sellado, no reenvasado, conteniendo precipitante y estándar.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p> <p>CARACTERISTICAS: Método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar.</p> <p>PRESENTACION: Kit x 100 determinaciones.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>
09	AMILASA	KIT	08	<p>CARACTERISTICAS: Método enzimático para la determinación de amilasa en suero.</p> <p>PRESENTACION: Kit x 100 determinaciones.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>
10	DESHIDROGENASA LACTICA X 125 ML	CJA	04	<p>CARACTERISTICAS: Prueba para detectar tejidos vivos.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>
11	REACTIVO DE BILIRRUBINA TOTAL	KIT	07	<p>CARACTERISTICAS: Reactivo para dosaje de bilirrubina total, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar.</p> <p>PRESENTACION: Kit x 125 determinaciones.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>
12	BILIRRUBINA TOTAL	KIT	07	<p>CARACTERISTICAS: Reactivo para dosaje de bilirrubina total, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar.</p> <p>PRESENTACION: Kit x 125 determinaciones.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embotarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>

23-76

13	REACTIVO DE ALBUMINA	KIT	08	deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM. CARACTERISTICAS: Reactivo para dosaje de albumina, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar. PRESENTACIÓN: Kit x 100 determinaciones. El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM. CARACTERISTICAS: Método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar. PRESENTACIÓN: Kit x 300 determinaciones. El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
14	PROTEINAS TOTALES	KIT	08	deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM. CARACTERISTICAS: Reactivo para dosaje de creatinina, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar. PRESENTACIÓN: Kit x 200 determinaciones. El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
15	REACTIVO DE CREATININA	KIT	18	deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM. CARACTERISTICAS: Reactivo para dosaje de gamma globulina, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar. PRESENTACIÓN: Kit x 125 determinaciones. El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
16	REACTIVO GAMMA TRANSFERASA(GGT)	KIT	08	deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM. CARACTERISTICAS: Reactivo para dosaje de gamma globulina, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar. PRESENTACIÓN: Kit x 250 determinaciones. El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
17	REACTIVO DE TRANSAMINASA GLUTAMICO OXALACETICO(TGO)	KIT	08	deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM. CARACTERISTICAS: Reactivo para dosaje de TGO, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar. PRESENTACIÓN: Kit x 250 determinaciones. El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

24-76

18	REACTIVO DE TRANSAMINASA GLUTAMICO PIRUVICO (TGP)	KIT	09	almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM. CARACTERISTICAS: Reactivo para dosaje TGP, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar. PRESENTACIÓN: Kit x 250 determinaciones. El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM. CARACTERISTICAS: Reactivo para dosaje triglicéridos, método enzimático, en suero o plasma, accesorios que permitan la realización completa de la prueba. PRESENTACIÓN: Kit x 250 determinaciones. El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
19	REACTIVO DE TRIGLICERIDOS 250 X 2 X 125 ML	CJA	44	almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM. CARACTERISTICAS: Reactivo para la determinación de azúcar (prueba a carbon), test con controles (+) (-) y calibrados. PRESENTACIÓN: Kit x 500 determinaciones. El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
20	ANTIGENO RPR x 500 KIT	KIT	13	almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM. CARACTERISTICAS: Reactivo para la determinación de sífilis (prueba a carbon), test con controles (+) (-) y calibrados. PRESENTACIÓN: Kit x 500 determinaciones. El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
21	HORMONA TIROIDEA ESTIMULANTE (TSH)	KIT	03	almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM. CARACTERISTICAS: Reactivo para la determinación cuantitativa de la hormona estimulante de la tiroides, en suero o plasma, método Elisa. PRESENTACIÓN: Kit x 90 determinaciones. El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
22	HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (FSH) ELISA x 98 DETERMINACIONES	KIT	04	almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM. CARACTERISTICAS: Reactivo para la determinación cuantitativa de la hormona foliculo estimulante, en suero o plasma, método Elisa. PRESENTACIÓN: Kit x 90 determinaciones. El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

25-76

				Vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
23	REACTIVO DE PROSTATICO LIBRE	ANTIGENO KIT	03	<p>CARACTERISTICAS: Reactivo para medir las niveles de la concentración de PSA en la sangre de un hombre, método Elisa 96 determinaciones.</p> <p>PRESENTACIÓN: Kit x 96 determinaciones.</p> <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
24	REACTIVO DE PROSTATICO TOTAL	ANTIGENO KIT	03	<p>CARACTERISTICAS: Reactivo para medir las niveles de la concentración de PSA en la sangre de un hombre, método Elisa 96 determinaciones.</p> <p>PRESENTACIÓN: Kit x 96 determinaciones.</p> <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
25	REACTIVO DE CIANOCOBALAMINA (VITAMINA B12)	KIT	02	<p>CARACTERISTICAS: Inmunoensayo de quimioluminiscencia (CLIA) para la determinación cuantitativa de vitamina B12, en suero o plasma, método de fluorescencia polarizada.</p> <p>PRESENTACIÓN: Kit x 96 determinaciones.</p> <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
26	HORMONA CONADOTRORINA HUMANA HCG BETA (PRUEBA RAPIDA)	KIT	20	<p>CARACTERISTICAS: Determinación de hormona HCG cualitativa en orina.</p> <p>PRESENTACIÓN: Kit x 50 unidades.</p> <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
27	FRASCO DE PLASTICO PARA MUESTRA DE HECE DE 30-40 mL CON TAPA Y ESPATULA	UND	1,000	<p>CARACTERISTICAS: Frasco de polipropileno clarificado de 30-40 ml de capacidad, de forma tubular sin fondo cónico, tapa de poliduro a rosca, con cierre de alta seguridad, con cuchara o espátula insertada en la cara interna de la tapa.</p> <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>

26-76

				Vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
28	SOLUCIÓN BENEDICT	FCO	03	<p>CARACTERISTICAS: Solución para la detección de azúcares reductores.</p> <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
29	SOLUCIÓN COLORANTE VRIORHT X LT	FCO	05	<p>CARACTERISTICAS: Solución para la diferenciación de los tipos de células.</p> <p>PRESENTACIÓN: Frasco x 1 litro.</p> <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
30	SOLUCION TURK X 100ML	FCO	05	<p>CARACTERISTICAS: Solución hipotónica para hemizar eritrocitos.</p> <p>PRESENTACIÓN: Frasco x 100 ml.</p> <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
31	SOLUCIÓN HEMATOLOGICO DILUYENTE	CJA	07	<p>CARACTERISTICAS: Diluyente para analizador hematológico.</p> <p>PRESENTACIÓN: Caja x 20 litros.</p> <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
32	SOLUCIÓN E.Z. CLEANSER	FCO	15	<p>CARACTERISTICAS: Solución de limpieza para analizador hematológico, solución de E.Z. CLEANSER.</p> <p>PRESENTACIÓN: Frasco x 50 ml.</p> <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
33	SOLUCIÓN DE PROBE CLEANSER	FCO	16	<p>CARACTERISTICAS: Solución de limpieza para analizador hematológico, solución de PROBE CLEANSER.</p> <p>PRESENTACIÓN: Frasco x 50 ml.</p> <p>El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>

27-76

34	SOLUCION LISANTE	FCO	28	<p>las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERÍSTICAS: Solución para uso de in situ analizador hematológico.</p> <p>PRESENTACIÓN: Frasco x 500 ml.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERÍSTICAS: Reactivo para diagnóstico in vitro.</p> <p>PRESENTACIÓN: Frasco x 1 litro.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERÍSTICAS: Reactivo para la determinación de embarazo FCO Elisa.</p> <p>PRESENTACIÓN: Kit x 96 determinaciones.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERÍSTICAS: Solución de sudan III, envase de plástico polietileno sellado completamente.</p> <p>PRESENTACIÓN: Frasco x 250 ml.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERÍSTICAS: Termómetro de vidrio, dimensiones 190 x 40 x 22 mm + 40°C, alcohol rojo.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p>
35	LUGOL X 1 L PARASITOLÓGICO	FCO	08	
36	HORMONA GONADOTROPINA (HCG) SUS. UNID. ELISA X 96 DETERMINACIONES	KIT	08	
37	SUDAN III	FCO	03	
38	TERMOMETRO DE VIDRIO RANGO 0 °C A 150 °C	UND	08	

28-76

39	PRUEBA RAPIDA DE ROTAVIRUS X 25 DETERMINACIONES	CJA	05	<p>CARACTERÍSTICAS: Prueba de látex. Reactivo para la determinación cualitativa de rotavirus en heces, envase sellado completamente con precinto de seguridad.</p> <p>PRESENTACIÓN: Caja x 25 determinaciones.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERÍSTICAS: Tiras reactivas para la detección de sangre oculta en heces.</p> <p>PRESENTACIÓN: Caja x 25 determinaciones.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERÍSTICAS: Tubo para extracción de sangre con sistema sellado con anticoagulante tipo monad, tubo de 15x110 mm cada tubo con su respectiva aguja regulador 21x110 mm.</p> <p>PRESENTACIÓN: Paquete x 100 unidades.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERÍSTICAS: Tubo para extracción de sangre con gel separador, con sistema de vacío de polipropileno de 8ml sin aditivo.</p> <p>PRESENTACIÓN: Paquete x 100 unidades.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERÍSTICAS: Tubos de vidrio 75 x 12 mm.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.</p> <p>CARACTERÍSTICAS: Tubos de plástico, capacidad hasta 3 ml. Pedirlos. Con anticoagulante EDTA-K2.</p> <p>PRESENTACIÓN: Paquete x 50 unidades.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario.</p>
40	TIRAS REACTIVAS PARA DESCARTAR SANGRE OCULTA EN HECE X 25 DETERMINACIONES (PRUEBA RAPIDA)	CJA	07	
41	TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO 15x110 mm INACTIVO X 100 CON AGUA 21x110 mm	PQT	04	
42	TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA AL VACIO DE POLIPROPILENO DE 8ml. CON GEL SEPARADOR	PQT	06	
43	TUBO DE ENSAYO DE VIDRIO 12 mm X 75 mm	CJA	06	
44	TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO DE 3 ml. CON EDTA TRIPOTASICO	PQT	04	

29-76

45	TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO DE 0.5 mL SIN ADITIVO	POT	06	<p>Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p> <p>CARACTERÍSTICAS: Tubos de plástico. Capacidad hasta 1 ml. Pedirlos. Sin aditivo.</p> <p>PRESENTACIÓN: Paquete x 50 unidades.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>
46	TUBO CAPILAR PARA HEMATOCRITO CON HEPARINA	FCO	18	<p>CARACTERÍSTICAS: Para prevenir coagulación de la sangre.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>
47	TUBO CAPILAR PARA HEMATOCRITO SIN HEPARINA	FCO	20	<p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>Para medir el volumen de glóbulos rojos.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>
48	UREA ENZIMATICO	KIT	20	<p>CARACTERÍSTICAS: Método colorimétrico. Frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado, listo para usar.</p> <p>PRESENTACIÓN: Kit x 100 Determinaciones.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>
49	PROTEINA C REACTIVA	KIT	06	<p>CARACTERÍSTICAS: Prueba de desdoblamiento de látex, reacción de aglutinación.</p> <p>PRESENTACIÓN: Kit x 100 determinaciones.</p> <p>El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>

30-76

6.1. Características Técnicas

ITEM PAQUETE Nº 01: ADQUISICIÓN DE MATERIAL DE LABORATORIO I

SUB ITEM Nº 01 : AGUA DESTILADA SIN IMPUREZAS

CARACTERÍSTICAS

- : Agua destilada frasco x 01 litro
- : El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ITEM Nº 02 : ACEITE DE INMERSION X 100 ML

CARACTERÍSTICAS

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

SUB ITEM Nº 03 : AGAR CITRATO SIMMONS X 500 g

CARACTERÍSTICAS

- : Medios de cultivo
- : Envasado en sobres
- : Producto deshidratado con porcentaje de agua igual o mayor al 12%.
- : Color amarillo-verdoso, homogéneo, libre de desmenuzamiento.
- : Frasco sellado con tapa de cierre hermético de seguridad.
- : Certificado de Análisis.
- : Frasco x 500 g
- : El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

PRESENTACIÓN

SUB ITEM Nº 04 : AGAR LIA (LISINA HIERRO AGAR) X 500 g

CARACTERÍSTICAS

- : AGAR LISINA DE HIERRO (LIA) Medios para recuperación, aislamiento, diferenciación, crecimiento de microorganismos, de pre-enamblamiento manual, medios de cultivo.
- : Producto deshidratado con porcentaje de agua igual o mayor al 12%.
- : Medio de cultivo deshidratado: color beige, homogéneo, libre de desmenuzamiento. Medio de cultivo preparado color purpura rojo.
- : Frasco sellado con tapa de cierre hermético de seguridad.

31-76

PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none">Frasco x 500 g.El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
--------------	---

SUB ÍTEM Nº 05 : AGAR MAC CONKEY X 500 g	
CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none">Medio de cultivo selectivo y diferencial para bacterias diseñado para aislar selectivamente bacilos Gram negativos y entericos (concentrados normalmente en el tracto intestinal) y diferenciados sobre la base de la fermentación de la lactosa.Producto deshidratado con porcentaje de agar igual o mayor al 12%, color beige rosado, homogéneo, libre de impurezas.Frasco sellado con tapa de cierre hermético de seguridad.
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none">Frasco x 500 gEl envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

SUB ÍTEM Nº 06 : AGAR SABOURAUD	
CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none">Es un medio de cultivo para el cultivo selectivo y el aislamiento de levaduras y hongos.Producto deshidratado con porcentaje de agar igual o mayor al 12%, sustancia Polvo fino Color del frasco sellado con tapa de cierre hermético de seguridad.
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none">Frasco x 500 g.El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

SUB ÍTEM Nº 07 : AGAR SIM (AZUFRE, INDOL, MOVILIDAD) MEDIUM X 500 g	
CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none">Es un medio de cultivo para diferenciar miembros de la familia Enterobacteriaceae.Producto deshidratado con porcentaje de agar igual o mayor al 12%, color beige, homogéneo, libre de impurezas.Frasco sellado con tapa de cierre hermético de seguridad.

33-76

PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none">Frasco x 500 gEl envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.
--------------	--

SUB ÍTEM Nº 08 : AGAR TSI (TRIPLE AZÚCAR HIERRO) X 500 g	
CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none">Medio para recuperación, aislamiento, crecimiento de microorganismos patógenos para humanos.Producto estabilizado con porcentaje de agar igual o mayor al 12%, color beige claro, homogéneo, libre de impurezas.Frasco sellado con tapa de cierre hermético de seguridad.
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none">Frasco x 500 gEl envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

SUB ÍTEM Nº 09 : AGUA OXIGENADA	
CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none">Agua oxigenada.Líquido incoloro transparente, con olor suave y característicoEnvase plástico, cierre hermético seguridad, con registro de análisis y protocolo de análisis.Cualquier envase que contenga 3 g de producto de Hidrogeno (10 volúmenes)Atóxica estable.Frasco x 1 litro.
COMPOSICIÓN	
CONDICIONES BIOLÓGICAS	
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none">El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

SUB ÍTEM Nº 10 : ALCOHOL EN GEL	
CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none">Color: Incoloro y transparente.Apariencia: Gel, compuesto semisólido (trilíquido).Olor: Neutral (Característico al alcohol etílico)Frasco de 1 litro con dispensadorEnvase plástico, cierre hermético.Atóxica estable.Frasco x 1 litro.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	
DIMENSIÓN	<ul style="list-style-type: none">El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo

33-76

autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben almacenarse en condiciones que aseguren su estabilidad, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 11 : ALCOHOL MEDICINAL 96 ° PURO

CARACTERÍSTICAS

- Alcohol 96° X 1 l.
- Líquido incoloro, olor característico fragante
- Unidad del olor: 100 a 180 ppm.
- Solubilidad en todas proporciones en Agua a 20°C.
- Soluble en Cetonas, Glicoles y otros Alcoholes.
- Esterales, Éteres, Ciclohexa y otros Alcoholes.
- Presentación: Frasco de polietileno de alta densidad x 1000 ml
- Envase plástico, con cierre hermético, con registro de análisis.
- Alcohol Etílico 96°
- Aléxico estéril.
- Frasco x 1 litro.
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

COMPOSICIÓN
CONDICIONES BIOLÓGICAS
DIMENSIÓN

SUB ÍTEM Nº 12 : ALCOHOL YODADO

CARACTERÍSTICAS

- Alcohol yodado
- Líquido transparente de color pardo rojizo con olor a Iodo y alcohol
- Frasco hermético resistente a la luz que permita la conservación e integridad del producto.
- Yodo, Ioduro de potasio, Alcohol de 70
- Aléxico estéril.
- Frasco x 1 litro.
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

COMPOSICIÓN
CONDICIONES BIOLÓGICAS
DIMENSIÓN

SUB ÍTEM Nº 13 : ALGODÓN HIDROFILO X 500 G

CARACTERÍSTICAS

- Envase individual con propiedades físicas, usabilidad e integridad del producto.
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento.
- Fácil de abrir manualmente. Libre de partículas extrañas.
- 100% puro algodón
- Blanqueador óptico.
- 100% puro algodón
- Aléxico estéril.
- Paquete x 500gr

COMPOSICIÓN
CONDICIONES BIOLÓGICAS
PRESENTACIÓN

34-76

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

SUB ÍTEM Nº 14 : ANTIESTREPTOLISINA O (ASO)

CARACTERÍSTICAS

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

PRESENTACIÓN

SUB ÍTEM Nº 15 : ANTIGENOS FEBRILES PARATÍFICO (A, B) TÍFICO (H, O) Y

BRUCELAS x FRASCOS X 5 mL

CARACTERÍSTICAS

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

SUB ÍTEM Nº 16 : BAJALENGUA DE MADERA ADULTO.

DESCRIPCIÓN GENERAL

- Bajalengua de madera, cuyo uso médico es para depurir la lengua y permitir examinar la cavidad oral y faríngea.

CARACTERÍSTICAS-TECNICAS

- COMPONENTES Y MATERIAL:
 - Material: Madera de uso clínico Hospitalario.
- CARACTERÍSTICAS:
 - Condición biológica: Aséptico.
 - Madera pulida con bordes ovalados en los extremos, lisos sin astillas ni perforaciones.
 - Que no se desleire durante el uso (que no pierda sus propiedades y características físicas).
 - Exento de partículas extrañas, rebabas y/o aristas cortantes.
- Estándar adulto.

DIMENSIÓN

35-76

PRESSENTACION

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

SUB ÍTEM Nº 17 : CINTA INDICADORA DE ESTERILIZACIÓN PARA AUTOCLAVE

CARACTERÍSTICAS

DIMENSIÓN

PRESSENTACION

- Cinta autoclaveable, con colorantes sensibles al calor de 121 OC, papel crepado.
- 50xX150MM
- Rollo
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 18 : SUERO CONTROL POSITIVO PARA BRUCELLA 3 ml X 6

CARACTERÍSTICAS

- Control para Brucella melitensis, caprillus, Reactivo en suero inactivo para su uso, envase y precinto de seguridad original.
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 19 : CRONÓMETROS

CARACTERÍSTICAS

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

SUB ÍTEM Nº 20 : DISCO DE SENSIBILIDAD ACIDO NALIDIXICO

CARACTERÍSTICAS

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

SUB ÍTEM Nº 21 : DISCO DE SENSIBILIDAD DE AMIKACINA X 50 UNIDADES

CARACTERÍSTICAS

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

3C-76

SUB ÍTEM Nº 22 : DISCO DE SENSIBILIDAD AMOXICILINA

CARACTERÍSTICAS

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

SUB ÍTEM Nº 23 : DISCO DE SENSIBILIDAD AMPICILINA+ SULBACTAM

CARACTERÍSTICAS

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

SUB ÍTEM Nº 24 : DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFACOLOR 30 µg X 60 DISCOS

CARACTERÍSTICAS

- Disco antibiótico cefactor, concentración de 30 mcg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 60 discos.
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 25 : DISCO DE SENSIBILIDAD CEFALOTINA

CARACTERÍSTICAS

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

37-76

siglas, cantidad 50 discos.

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

SUB ÍTEM Nº 26 : DISCO DE SENSIBILIDAD CEFOTAXIMA
CARACTERÍSTICAS

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

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

SUB ÍTEM Nº 27 : DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFOTAXIMA 30 µg X 50 DISCOS
CARACTERÍSTICAS

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

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

SUB ÍTEM Nº 28 : DISCO DE SENSIBILIDAD CEFTRIAXONA
CARACTERÍSTICAS

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

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

SUB ÍTEM Nº 29 : DISCO DE SENSIBILIDAD CIPROFLOXACINA
CARACTERÍSTICAS

Disco antibiótico ciprofloxacina, concentración de 5 mcg, envase de plástico poliolefino de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos.

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

SUB ÍTEM Nº 30 : DISCO DE SENSIBILIDAD DE CLARITROMICINA 15 µg X 50 DISCOS
CARACTERÍSTICAS

Disco antibiótico claritromicina, concentración de 15 mcg, envase de plástico poliolefino de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos.

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

SUB ÍTEM Nº 31 : DISCO DE SENSIBILIDAD DE GENTAMICINA 10 µg X 50 DISCOS
CARACTERÍSTICAS

Disco antibiótico gentamicina, concentración de 10 mcg, envase de plástico poliolefino de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos.

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

SUB ÍTEM Nº 32 : DISCO DE SENSIBILIDAD DE IMPENEM 10 µg X 50 DISCOS
CARACTERÍSTICAS

Disco antibiótico imipenem, concentración de 10 mcg, envase de plástico poliolefino de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos.

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

SUB ÍTEM Nº 33 : DISCO DE SENSIBILIDAD DE NITROFURANTOINA 300 µg X 50 DISCOS
CARACTERÍSTICAS

Disco antibiótico nitrofurantoina, concentración de 300 mcg, envase de plástico poliolefino de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con siglas, cantidad 50 discos.

Sub ítem N° 34 : DISCO DE SENSIBILIDAD DE NORFLOXACINA 10 µg X 50 DISCOS

Características

Disco antibiótico norfloxacina, concentración de 10 µg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con

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

Sub ítem N° 35 : DISCO DE SENSIBILIDAD DE NOVIOBICINA

Características

Disco antibiótico novobiocina, concentración de 5 µg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con

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

Sub ítem N° 36 : DISCO DE SENSIBILIDAD DE Sulfametoxazol + Trimetoprima 25 µg X 50 DISCOS

Características

Disco antibiótico sulfametoxazol + trimetoprima, concentración de 25 µg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con

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

Sub ítem N° 37 : DISCOS DE SENSIBILIDAD AMOXICILINA + Ácido clavulánico

Características

Disco antibiótico amoxicilina + ácido clavulánico, concentración de 30 mg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con

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

40-76

Sub ítem N° 38 : DISCO DE SENSIBILIDAD DE AZTREONAM 30 µg X 50 DISCOS

Características

Disco antibiótico aztreonam, concentración de 30 mg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con

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

Sub ítem N° 39 : DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFOTAXIMA 30 µg X 50 DISCOS

Características

Disco antibiótico cefotaxima, concentración de 30 mg, envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente, presentación en papel impreso con

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

Sub ítem N° 40 : ESCOBILLA DE NAILON PARA LAVADO DE TUBOS DE SUCCIÓN

Características

Escobilla de nailon para lavado de tubos de succión 11 fr x 1/2 in x 8 in

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

41-76

SUB ÍTEM Nº 41 : ESPARADRAPO HIPOALERGÉNICO TRANSPARENTE

CARACTERÍSTICAS

- Apósito plástico transparente oclusivo hiperalérgico 1" x 10 yardas. Adhesivo
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 42 : FACTOR REUMATOIDÉO

CARACTERÍSTICAS

- Prueba de látex, suspensión de partículas de policloro uniforme recubierta de IGG, en buffer glicina pH: 8.2, sensibilidad: 100%, Con control positivo y negativo. Envase y precinto de seguridad original. Número de lote visible. Información referida a las condiciones de conservación, almacenamiento del producto y procedimiento de trabajo. Complementos que permitan la realización de la prueba. En envase que permitan la realización de la prueba. En envase con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 43 : FRASCO COLECTOR PARA MUESTRA DE ORINA CON TAPA 100 mL

CARACTERÍSTICAS

- Tapa rosca con hilo doble y/o simple, capacidad: frasco de 100 ml, empaque individual embolsado, estéril y rotulado.
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 44 : GRUPO SANGUINEO (ANTI A-B-D FACTOR RH) X 10 mL (KIT)

CARACTERÍSTICAS

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

43-76

SUB ÍTEM Nº 45 : GRADILLAS PARA TUBOS DE REACCIÓN

CARACTERÍSTICAS

- Material de polipropileno, para tubos de reacción con capacidad para 60 tubos de 13mmx 100mm
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 46 : GORRO DESCARTABLE

CARACTERÍSTICAS

- Corro descartable tipo acordón en tela de polipropileno no tejido, con elástico simple con resistencia alta, repete líquidos, dobla comodidad
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 47 : GUANTES DE NITRILLO TALLA "S"

DESCRIPCIÓN GENERAL

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

CARACTERÍSTICAS

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

SUB ÍTEM Nº 48 : GUANTES DE NITRILLO TALLA M

DESCRIPCIÓN GENERAL

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

CARACTERÍSTICAS

- MATERIAL:
 - Nitrilo, no puede usarse cualquier compuesto de polímero de caucho de nitrilo que permita al guante cumplir con las especificaciones establecidas.
- TALLA:
 - "M".

43-76

SUB ÍTEM Nº 49 : HELICOBACTER PILORY
CARACTERÍSTICAS

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

• Grupo farmacológico: de un solo paso para la determinación cualitativa de helicobacter pylori en suero, envase y precinto de seguridad original; presentación en empaque de 25 a más determinaciones.
- El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 50 : HISOPO DE ALGODÓN CON MANGO DE MADERA 6 in X 100
CARACTERÍSTICAS

• Material de madera. Longitud de 6 pulgadas. Cada caja por 100 unidades. Estéril.
- El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 51 : JERINGA DESCARTABLE 1 mL CON AGUJA 25 G X 5/8 in
CARACTERÍSTICAS

• Fabricado con material no tóxico, productos estériles, desechables y libres de pirógenos, elaborado con material de plástico.
- El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 52 : JERINGA DESCARTABLE 5 mL CON AGUJA 21 G X 1 1/2 in
CARACTERÍSTICAS

• Jeringa descartable estéril de un solo uso de 5ml con agua hipodérmica estéril, descartable, de 1/2", jeringa hipodérmica estéril, descartable, de 5ml de plástico, para la administración de medicamentos. El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

corrientes. Se acepta la denominación de jeringa descartable de 5ml con aguja 21 G X 1 1/2". La longitud del cilindro deberá ser tal que la jeringa disponga de una capacidad mínima de 5 ml. El cilindro deberá tener un extremo superior y otro inferior. El extremo superior del cilindro deberá estar provisto con alas de sujeción que aseguren que la jeringa no gire más de 180° cuando se coloque en una superficie plana que forme un ángulo de 10° con la horizontal. Las alas de sujeción no tendrán rebabas o ángulos cortantes. Deberán tener un tamaño, forma y resistencia adecuados y permitir sujetar la jeringa en forma segura. El diseño del empujador y del tubo de la jeringa deberá permitir el avance y retroceso del émbolo. El empujador, el émbolo y el tubo de la jeringa deberán ser compatibles entre sí. El empujador, el émbolo y el tubo de la jeringa no se deben desprender el cilindro, esa mano, el pistón no se debe desprender del cilindro. La longitud mínima del émbolo que sobresalga desde la superficie de las alas de sujeción al disco de empuje nominal (igual o superior a 5mm (cuando la línea índice del pistón coincide con la línea de graduación cero)). El pistón deberá estar situado en el centro de la aguja, es decir, el eje de la aguja y el eje del pistón deben coincidir. El diámetro nominal del tubo de la jeringa deberá ser 12,5 mm para jeringas de capacidad nominal igual o superior a 5ml. Deberá tener un acoplamiento como tipo rosca con bloqueo (Luer lock). La jeringa hipodérmica deberá cumplir con los aspectos biológicos: irritación, sensibilibil y toxicidad sistémica, los que se verificarán en el certificado de análisis u otro documento que corresponda, según lo autorizado en su registro sanitario. CARACTERÍSTICAS PARA LA AGUJA HIPODÉRMICA: Debe estar exenta de puntas y de cualquier defecto. El tubo de la aguja deberá tener el diámetro exterior nominal y la longitud nominal del tubo de la aguja (expresado en milímetros), o de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario. La aguja deberá estar fabricada a partir de un tubo de acuerdo con la Norma ISO 6826. La longitud nominal del tubo de la aguja deberá ser igual a la longitud nominal dentro de los límites de tolerancia de + 1,5/-2,5 milímetros. El tubo de la aguja deberá ser recto y presentar una sección transversal por lo menos rectangular (hipocéfalo). El fabricante no deberá ser viable mediante visión normal o corregida, en forma de gotas de fluido sobre la superficie interna o externa del tubo de la aguja. La punta de la aguja deberá ser afilada y estar exenta de aristas estrías, rebabas o defectos en forma de gancho, la unión entre el conector y el tubo de la aguja no deberá fracturarse por la aplicación de una fuerza mínima 44N aplicada, y en caso de fractura, la aguja no deberá salir libremente por el tubo de la aguja. La aguja debe salir libremente por la punta del tubo de la aguja. El color deberá ser de ser verde oscuro.
- El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 53 : JERINGA DESCARTABLE 10 mL CON AGUJA 21 G X 1 1/2 IN

Jeringa descartable estéril de un solo uso de 10ml con aguja hipodérmica estéril de un solo uso N°21G X 1 1/2". La jeringa hipodérmica estéril, descartable, de material de plástico, para la aspiración o la inyección de líquidos inmediatamente después de su llenado, tras aguja hipodérmica estéril, descartable, de acero inoxidable, libre de rebabas y de aristas cortantes. Se acepta la denominación de jeringa descartable de 10ml con aguja 21 G X 1 1/2". La longitud del cilindro deberá ser tal que la jeringa disponga de una capacidad máxima utilizable de por lo menos 10% más de la capacidad nominal. El extremo superior del cilindro deberá estar provisto con alas de sujeción que aseguren que la jeringa no gire más de 10° cuando se coloque en una superficie plana que permita la sujeción angular de 10° con la horizontal. Las alas de sujeción deberán tener un tamaño, forma y resistencia adecuados y permitir sujetar la jeringa en forma segura. El diseño del embolo y del disco de empuje de la jeringa deberá ser tal que cuando el cilindro se mantenga en una mano, el embolo pueda ser empujado por el pulgar de esa mano, el pistón no se deba desprender del cilindro. La longitud mínima del embolo que sobresalga desde la superficie de su alsa de sujeción deberá ser tal que la superficie de su alsa de sujeción sea igual o superior a 5mm (cuando la línea indicio del pistón coincida con la línea de graduación cero). El cono deberá estar situado en el centro de la aguja, es decir ser coaxial con el cilindro, el lumen del cono debe tener un diámetro no menor de 1,2mm. Deberá tener un acoplamiento cónico tipo roca con bloqueo Luer (Luer lock) La jeringa hipodérmica deberá cumplir con los aspectos biológicos: irritación, sensibilidad y toxicidad sistémica, los que se verificarán en el certificado de análisis u otro documento que corresponda, según lo autorizado en su registro sanitario. CARACTERÍSTICAS PARA LA AGUJA HIPODÉRMICA: Deberá estar exenta de partículas y de materiales extraños. El lumen deberá designarse según el diámetro exterior nominal y la longitud nominal del tubo de la aguja (expresado en milímetros), o de acuerdo a la Norma ISO 9028. La longitud del tubo de la aguja deberá ser igual a la longitud nominal dentro de los límites de tolerancia de +1,5/-2,5 milímetros. El tubo de la aguja deberá ser recto y presentar una sección transversal y espesor de paredes regulares (homogéneas). El lubricante, no deberá ser viable mediante visión normal o corrección, en forma de gotas de fluido sobre la superficie interna o externa del tubo de la aguja. La punta de la aguja deberá ser afilada y estar exenta de aristas estrías, rebabas o defectos en forma de gancho, la unión entre el conector y el tubo de la aguja no deberá fracturarse por la aplicación de una fuerza mínima 44N aplicada, ya sea por empuje o tracción en la dirección del eje de la aguja. El lumen deberá ser tal que el éstilo deba pasar libremente por el tubo de la aguja o el flujo de agua deba salir libremente por la punta del tubo de la aguja. El color deberá de ser Verde oscuro. El empaque inmediato deberá ser estéril y deberá cumplir con la especificación de sellado. El empaque deberá ser autorizado en su registro sanitario. Se aceptará como empaque inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

46-76

SUB ÍTEM Nº 54 : JERINGA DESCARTABLE 20 mL CON AGUJA 21 G X 1 1/2 IN

Jeringa hipodérmica estéril, descartable, de material de plástico, para la aspiración o la inyección de líquidos inmediatamente después de su llenado, tras aguja hipodérmica estéril, descartable, de acero inoxidable, libre de rebabas y de aristas cortantes. Se acepta la denominación de jeringa descartable de 20 mL con aguja 21 G x 1 1/2". Deberá estar libre de partículas y sustancias extrañas. La longitud del cilindro deberá ser tal que la jeringa disponga de una capacidad máxima utilizable de por lo menos 10% más de la capacidad nominal. El extremo superior del cilindro deberá estar provisto con alas de sujeción que aseguren que la jeringa no gire más de 10° cuando se coloque en una superficie plana que permita la sujeción angular de 10° con la horizontal. Las alas de sujeción no tendrán rebabas o ángulos cortantes. Deberán tener un tamaño, forma y resistencia adecuados y permitir sujetar la jeringa en forma segura. No deberá haber fuga de agua y aire al paso del pistón. El diseño del embolo y del disco de empuje de la jeringa deberá ser tal que cuando el cilindro se mantenga en una mano, el embolo pueda ser empujado por el pulgar de esa mano, el pistón no se deba desprender del cilindro. La longitud mínima del embolo que sobresalga desde la superficie de su alsa de sujeción deberá ser tal que la superficie de su alsa de sujeción sea igual o superior a 5mm (cuando la línea indicio del pistón coincida con la línea de graduación cero). El cono deberá estar situado en el centro de la aguja, es decir ser coaxial con el cilindro, el lumen del cono debe tener un diámetro no menor de 1,2mm. Deberá tener un acoplamiento cónico tipo roca con bloqueo Luer (Luer lock) La jeringa hipodérmica deberá cumplir con los aspectos biológicos: irritación, sensibilidad y toxicidad sistémica, los que se verificarán en el certificado de análisis u otro documento que corresponda, según lo autorizado en su registro sanitario. CARACTERÍSTICAS PARA LA AGUJA HIPODÉRMICA: Deberá estar exenta de partículas y de materiales extraños. El lumen deberá designarse según el diámetro exterior nominal y la longitud nominal del tubo de la aguja (expresado en milímetros), o de acuerdo a la Norma ISO 9028. La longitud del tubo de la aguja deberá ser igual a la longitud nominal dentro de los límites de tolerancia de +1,5/-2,5 milímetros. El tubo de la aguja deberá ser recto y presentar una sección transversal y espesor de paredes regulares (homogéneas). El lubricante, no deberá ser viable mediante visión normal o corrección, en forma de gotas de fluido sobre la superficie interna o externa del tubo de la aguja. La punta de la aguja deberá ser afilada y estar exenta de aristas estrías, rebabas o defectos en forma de gancho, la unión entre el conector y el tubo de la aguja no deberá fracturarse por la aplicación de una fuerza mínima 44N aplicada, ya sea por empuje o tracción en la dirección del eje de la aguja. El lumen deberá ser tal que el éstilo deba pasar libremente por el tubo de la aguja o el flujo de agua deba salir libremente por la punta del tubo de la aguja. El color deberá de ser Verde oscuro. El empaque inmediato deberá ser estéril y deberá cumplir con la especificación de sellado. El empaque deberá ser autorizado en su registro sanitario. Se aceptará como empaque inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

47-76

pasar libremente por el tubo de la aguja o el tipo de agua debe salir libremente por la punta del tubo de la aguja. El color deberá de ser rojo oscuro.

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

SUB ÍTEM Nº 55 : KIT DE CONTROL DE CALIDAD INTERNO BIOQUÍMICO NIVEL 4, 5,
6 (3 X 30 mL)

CARACTERÍSTICAS

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

SUB ÍTEM Nº 56 : KIT DE CONTROLES HEMATOLOGICOS (BAJO, NORMAL Y ALTO)
3 FRASCOS X 2 mL

CARACTERÍSTICAS

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

SUB ÍTEM Nº 57 : LÁMINA CUBRECÁMARA DE NEUBAUER

CARACTERÍSTICAS

- Envase individual, de bordes biselados, de 22x20mm.
- El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 58 : LÁMINA PORTA OBJETO

CARACTERÍSTICAS

- Lámina portaobjeto biselada de 3 x 1 in.
- Gala x 20 unidades.
- El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

48-75

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

SUB ÍTEM Nº 59 : LÁMINAS DE VIDRIO CUBREOBJETO

CARACTERÍSTICAS

- Laminillas de vidrio de 22x22mm.caja por 100 unidades.
- El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 60 : LÁPIZ DE CERA PARA MARCAR VIDRIO COLOR AZUL

CARACTERÍSTICAS

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

SUB ÍTEM Nº 61 : LÁPIZ DE CERA ROJO

CARACTERÍSTICAS

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

SUB ÍTEM Nº 62 : MAMELUCO DESCARTABLE TALLA XL

CARACTERÍSTICAS

- Material de polipropileno 100%, confeccionado en tela no tejida, laminado respirable, permite la evaporación de la transpiración y con buen regulador de temperatura corporal, talla XL.
- El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

49-76

**SUB ÍTEM Nº 63 : MÁSCARA (RESPIRADOR) RECTA DE PROTECCIÓN
RESPIRATORIA DESCARTABLE (KN95)**

CARACTERÍSTICAS

- : Adecuada para la protección respiratoria, evita filtración de polvo, bacterias, gotas y otras partículas nocivas, protección múltiple.
- : El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 64 : MASCARILLA DESCARTABLE 3 PLEGUES

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

- **MATERIALES:**
 - Tela no tejida de alta eficiencia para la filtración bacteriana, tres capas protectoras, hedor, libre de pelusas.
 - Amarras de tela no tejida.
 - Condición biológica: Aseptica, alérgica e hipoalérgica.
- **CARACTERÍSTICAS:**
 - De tres pliegues como mínimo y de cuatro amarras.
 - Debe tener una barra moldeable en el borde superior de la mascarilla, de adaptación anatómica a la nariz y a la boca que debe estar protegida para no deformar el pliegue y no permitir la filtración de aire.
 - Debe tener una eficiencia de filtración mínima de 95%.
 - No debe presentar materia extraña, pelusas, piezas faltantes.
- **Estándar:**

**DIMENSIONES
PRESENTACIÓN**

- : Caja de cartón u otro material equivalente, conteniendo 50 mascarillas de bioseguridad descartable.
- : El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 65 : PIPETA SEMIAUTOMÁTICA VOLUMEN VARIABLE 0.5 - 10 µL

CARACTERÍSTICAS

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

50-76

SUB ÍTEM Nº 66 : PIPETA SEMIAUTOMÁTICA VOLUMEN VARIABLE 10 - 100 µL

CARACTERÍSTICAS

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

SUB ÍTEM Nº 67 : PIPETA SEMIAUTOMÁTICA VOLUMEN VARIABLE 100 - 1000 µL

CARACTERÍSTICAS

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

SUB ÍTEM Nº 68 : PAPEL FILTRO ABSORBENTE 50 CM X 50 CM

CARACTERÍSTICAS

- : Equivale de información de calidad técnica, adherida al envase, velocidad de filtración de 10 a más segundos.
- : El envase inmediato y medido del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 69 : PAPEL TOALLA HOJA SIMPLE INTERFOLIADO BLANCO X 200 HOJAS

CARACTERÍSTICAS

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

SUB ÍTEM Nº 70 : PAPEL TÉRMICO 80 MM X 20 MTS PARA EQUIPO HEMATOLOGICO

CARACTERÍSTICAS

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

51-76

SUB ÍTEM Nº 71 : PLACA DE VIDRIO PARA AGLUTINACIONES

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> Placa de vidrio con 30 pozos excavados de 14 mm de diámetro. El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.
-----------------	---

SUB ÍTEM Nº 72 : REACTIVO DE KOVAC X 500 mL

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> Reactivo de Kovacs. En estado líquido listo para su uso. Envase y precinto de seguridad original. Frasco x 500 ml
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 73 : COLESTEROL HDL

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> Método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar. Kit x 300 determinaciones
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 74 : COLESTEROL LDL

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> Método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar. Kit x 120 determinaciones
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

52-76

SUB ÍTEM Nº 75 : REACTIVO FOSFATASA ALCALINA

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> Reactivo para dosaje de fosfatasa alcalina, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar. Kit x 125 determinaciones
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 76: REACTIVO DE HORMONA DE PROGESTERONA

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> Reactivo para el dosaje de la hormona de progestina, método Elisa por 96 determinaciones. Kit x 96 determinaciones
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 77: REACTIVO DE HORMONA DE PROLACTINA (PRL)

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> Reactivo para el dosaje de la hormona de prolactina, método Elisa por 96 determinaciones. Kit x 96 determinaciones
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 78: REACTIVO DE HORMONA TIROXINA (FTA) LIBRE

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> Reactivo para el dosaje de la hormona de tiroxina, prueba de sangre para diagnosticar enfermedades de la tiroidea, método Elisa por 96 determinaciones. Kit x 96 determinaciones
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

53-76

SUB ÍTEM Nº 79: REACTIVO DE HORMONA TRIYODOTIRONINA (T3) TOTAL	
CARACTERÍSTICAS	: Reactivo para el dosaje de la hormona de triyodotironina (T3) total, método Elisa por 96 determinaciones.
PRESENTACIÓN	: • Kit x 96 determinaciones. : El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 80: REACTIVO DE HORMONA TRIYODOTIRONINA (T3) LIBRE	
CARACTERÍSTICAS	: Reactivo para el dosaje de la hormona de triyodotironina (T3) libre, método Elisa por 96 determinaciones.
PRESENTACIÓN	: • Kit x 96 determinaciones. : El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 81: REACTIVO DE HORMONA DE TESTOSTERONA TOTAL	
CARACTERÍSTICAS	: Reactivo para el dosaje de la hormona de testosterona total, método Elisa por 96 determinaciones.
PRESENTACIÓN	: • Kit x 96 determinaciones. : El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 82 : SOLUCIÓN DECOLORANTE PARA COLORACIÓN GRAM X 1 L	
CARACTERÍSTICAS	: Bateria de 3 frascos: solución permitida, concentración: 5%, solución de agua oxigenada, concentración: 10 vol, Envase de plástico polietileno, sellado completamente con precinto de seguridad.
PRESENTACIÓN	: • 1000 ml x frasco : El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

54-76

SUB ÍTEM Nº 83: KIT DE REACTIVO THEVENON X 1 L	
CARACTERÍSTICAS	: Bateria de 4 frascos: solución cristal violeta, solución de lugol GRAM, solución de decolorante-alcohol-acetona, solución de safranina, Envase de plástico polietileno, sellado completamente con precinto de seguridad.
PRESENTACIÓN	: • 1000 ml x frasco. : El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 84 : SOLUCIÓN NOION X 1LT	
CARACTERÍSTICAS	: Solución de lavado para analizador bioquímico.
PRESENTACIÓN	: • Frasco x 1 litro. : El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

Características Técnicas :

ÍTEM PAQUETE Nº 2.- ADQUISICIÓN DE MATERIAL DE LABORATORIO II

SUB ÍTEM Nº 01: PLACAS PETRI	
CARACTERÍSTICAS	: Material de vidrio borosilicato, auto curable, reusable, refractario.
DIMENSIONES	: • 15 mm x 100 mm sin División. : El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 02 : PRUEBA RÁPIDA PARA DIAGNÓSTICO DE SÍFILIS (RPR)	
CARACTERÍSTICAS	: Reactivo para la determinación de sífilis (prueba a carbón).
PRESENTACIÓN	: • Kit x 500 test con controles (+) (-) y calibrados. : El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

55-76

SUB ÍTEM Nº 03 : PRUEBA RAPIDA PARA VIH 1-2

CARACTERÍSTICAS

PRESENTACIÓN

- Prueba rápida inmunoenzimológica para VIH 41a generación.
- Kit x 30 determinaciones.
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 04 : PRUEBAS HIV ELISA

CARACTERÍSTICAS

PRESENTACIÓN

- Kit de Elisas confirmatorio para VIH 1 y 2 para detección de AG y AC.
- Kit x 36 determinaciones.
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 05 : PUNTERA (TIPS) COLOR AMARILLO 5 µL - 200 µL

CARACTERÍSTICAS

PRESENTACIÓN

- Puntetas de 5 - 200 microlitros para cargar muestras de sueros, color amarillo.
- Bolsa x 1000 unidades.
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 06 : PUNTERA (TIPS) AZUL 100 µL - 1000 µL

CARACTERÍSTICAS

PRESENTACIÓN

- Puntetas de 100 µL - 1000 µL para cargar muestras de sueros.
- Bolsa x 500 unidades.
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

56-76

SUB ÍTEM Nº 07 : REACTIVO DE ÁCIDO ÚRICO

CARACTERÍSTICAS

PRESENTACIÓN

- Método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar.
- Kit x 100 determinaciones.
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 08 : REACTIVO DE COLESTEROL X 250 ML

CARACTERÍSTICAS

PRESENTACIÓN

- Colesterol enzimático x 250 determinaciones. Método enzimático para la determinación de colesterol en suero o plasma en frasco opaco. Herméticamente sellado, no reenvasado, conteniendo proclitante y estándar.
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 09 : AMILASA

CARACTERÍSTICAS

PRESENTACIÓN

- Método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar.
- Kit x 150 determinaciones.
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 10 : DESHIDROGENASA LÁCTICA X 125 ML

CARACTERÍSTICAS

PRESENTACIÓN

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

57-76

SUB ÍTEM Nº 11 : REACTIVO DE BILIRRUBINA DIRECTA

CARACTERÍSTICAS

Reactivo para dosaje de bilirrubina directa, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar.

• Kil x 125 determinaciones.

* Kti x 125 determinaciones.

SUB ÍTEM Nº 12: BILIRRUBINA TOTAL

CARACTERÍSTICAS

Reactivo para dosaje de bilirrubina total, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no recondensado listo para usar.

- Kit x 125 determinaciones.

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

SUB ÍTEM Nº 13: REACTIVO DE ALBUMINA

CARACTERÍSTICAS

Reactivo para dosaje de albúmina, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar.

- Kit x 100 determinaciones.

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

SUB ÍTEM Nº 14: PROTEÍNAS TOTALES

CARACTERÍSTICAS

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

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

SUB ÍTEM Nº 15: REACTIVO DE CREATININA

CARACTERÍSTICAS

Reactivo para dosaja de creatinina, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar.

- Kit x 200 determinaciones.

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

SUB [TEM N° 16: REACTIVO GAMMA GLUTAMIL TRANSFERASA (GGT)]

CARACTERÍSTICAS

Reactivo para dosaje de gamma glutamil transferasa, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar.

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

SUB ITEM N° 17: REACTIVO DE TRANSAMINASA GLUTAMICO OXALACETICO (TGO)

CARACTERISTICAS

- Reactivo para dosaje TGO, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar.
- Kit x 250 determinaciones.

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

SUB [TEM Nº18: REACTIVO DE TRANSAMINASA GLUTAMICO PIRUVICO (TGP)

CARACTERÍSTICAS

Reactivo para dosaje TGP, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reservado listo para usar.

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

SUB ÍTEM Nº 19: REACTIVO DE TRIGLICERIDOS 250 DETERMINACIONES

CARACTERÍSTICAS	: Reactivo para dosaje triglicéridos, método enzimático, en suero o plasma, accesorios calibradores, controles complementos, accesorios que permitan la realización completa de la prueba.
PRESENTACIÓN	: • Kit x 250 determinaciones. : El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 20: ANTIGENO RPR x 500 DETERMINACIONES

CARACTERÍSTICAS	: Reactivo para la determinación de sífilis (prueba a carbón), test con controles (+) (-) y calibrados.
PRESENTACIÓN	: • Kit x 500 determinaciones. : El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 21: HORMONA TIROIDEA ESTIMULANTE (TSH)

CARACTERÍSTICAS	: Para la determinación cuantitativa de la hormona estimulante de la tiroidea, en suero o plasma, método ELISA.
PRESENTACIÓN	: • Kit x 95 determinaciones. : El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 22: HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (FSH) ELISA X 96 DETERMINACIONES

CARACTERÍSTICAS	: Para la determinación cuantitativa de la hormona foliculo estimulante, en suero o plasma, método ELISA.
PRESENTACIÓN	: • Kit x 95 determinaciones. : El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

60-76

SUB ÍTEM Nº 23: REACTIVO DE ANTIGENO PROSTATICO LIBRE

CARACTERÍSTICAS	: Reactivo para medir las niveles de la concentración de PSA en la sangre de un hombre, método ELISA 90 determinaciones.
PRESENTACIÓN	: • Kit x 95 determinaciones. : El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 24: REACTIVO DE ANTIGENO PROSTATICO TOTAL

CARACTERÍSTICAS	: Reactivo para medir los niveles de la concentración de PSA en la sangre de un hombre, método ELISA 90 determinaciones.
PRESENTACIÓN	: • Kit x 95 determinaciones. : El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 25: REACTIVO DE CIANOCOBALAMINA (VITAMINA B12)

CARACTERÍSTICAS	: Inmunoensayo de quimioluminiscencia (CLIA) para la determinación cuantitativa de la vitamina B12, en suero o plasma, método ELISA por 95 determinaciones.
PRESENTACIÓN	: • Kit x 95 determinaciones. : El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 26: HORMONA GONADOTROPINA CORONICA HUMANA HCG BETA (PRUEBA RAPIDA)

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

61-76

SUB ÍTEM Nº 27 : FRASCO DE PLÁSTICO PARA MUESTRA DE HECE DE 30-40 mL
CON TAPA Y ESPATULA

CARACTERÍSTICAS
: Frasco de polipropileno clasificado de 30-40 ml de capacidad, de forma tubular sin fondo cónico, tipo de poliéster o resaca, con cierre de alta seguridad, con cuchara o espátula insertada en la cara interna de la tapa.
: El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 28 : SOLUCIÓN BENEDICT

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

SUB ÍTEM Nº 29 : SOLUCIÓN COLORANTE WRIGHT X LT

CARACTERÍSTICAS
PRESENTACIÓN
: Solución para la diferenciación de los tipos de células
: Frasco x 1 litro
: El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 30 : SOLUCIÓN TURK X 100ML

CARACTERÍSTICAS
PRESENTACIÓN
: Solución hipotónica para hemolizar eritrocitos
: Frasco x 100 ml
: El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

62-76

SUB ÍTEM Nº 31 : SOLUCIÓN DILUYENTE HEMATOLOGICO

CARACTERÍSTICAS
PRESENTACIÓN
: Diluyente para analizador hematológico, con medición de WBC, RBC, PLT.
: Caja x 20 litros.
: El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 32 : SOLUCIÓN E.Z. CLEANSER

CARACTERÍSTICAS
PRESENTACIÓN
: Solución de limpieza para analizador hematológico, solución de E.Z CLEANSER
: Frasco x 50 ml
: El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 33: SOLUCIÓN DE PROBE CLEANSER

CARACTERÍSTICAS
PRESENTACIÓN
: Solución de limpieza para analizador hematológico, solución de PROBE CLEANSER
: Frasco x 50 ml
: El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 34: SOLUCIÓN LISANTE

CARACTERÍSTICAS
PRESENTACIÓN
: Solución para uso de en ali analizador hematológico.
: Frasco x 500 ml
: El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

63-76

SUB ÍTEM Nº 35: LUGOL X 1 L PARASITOLÓGICO	
CARACTERÍSTICAS	Reactivo para diagnóstico in vitro
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none">• Frasco x 1 litro. <p>El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y homogeneidad del producto. Los productos farmacéuticos deben envasarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>

SUB ÍTEM Nº 36: HORMONA GONADOTROFINA CORIONICA (HCG) SUB UNIDAD

SUB ÍTEM Nº 36: HORMONA GONADOTROFINA CORIONICA (HCG) SUB UNIDAD	
CARACTERÍSTICAS	Reactivo para la determinación de embarazo HCG
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none">• Elvase• Kit x 05 determinaciones <p>El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y homogeneidad del producto. Los productos farmacéuticos deben envasarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>

SUB ÍTEM Nº 37: SUDAN III

SUB ÍTEM Nº 37: SUDAN III	
CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none">• Solución de sudan III, envase de plástico polietileno sellado completamente, no reenvasado.• Frasco x 250 ml.
PRESENTACIÓN	<p>El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y homogeneidad del producto. Los productos farmacéuticos deben envasarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>

SUB ÍTEM Nº 38: TERMÓMETRO DE VIDRIO RANGO 0 °C A 150 °C

SUB ÍTEM Nº 38: TERMÓMETRO DE VIDRIO RANGO 0 °C A 150 °C	
CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none">• Termómetro de vidrio, dimensiones 130 x 40 x 22 mm• + 40 °C, alcohol rojo
PRESENTACIÓN	<p>El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y homogeneidad del producto. Los productos farmacéuticos deben envasarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>

64-76

SUB ÍTEM Nº 39: PRUEBA RAPIDA DE ROTAVIRUS X 25 DETERMINACIONES	
CARACTERÍSTICAS	Prueba de látex. Reactivo para la determinación cualitativa de rotavirus en heces, envase sellado completamente con precinto de seguridad.
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none">• Caja x 25 determinaciones <p>El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y homogeneidad del producto. Los productos farmacéuticos deben envasarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>

SUB ÍTEM Nº 40 : TIRAS REACTIVAS PARA DESCARTAR SANGRE OCULTA EN

SUB ÍTEM Nº 40 : TIRAS REACTIVAS PARA DESCARTAR SANGRE OCULTA EN	
CARACTERÍSTICAS	Tiras reactivas para la detección de sangre oculta en heces
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none">• Caja x 25 determinaciones <p>El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y homogeneidad del producto. Los productos farmacéuticos deben envasarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>

SUB ÍTEM Nº 41 : TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 6 mL SIN ADITIVO X 100 CON AGUJA 21

SUB ÍTEM Nº 41 : TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 6 mL SIN ADITIVO X 100 CON AGUJA 21	
CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none">• Tubo para extracción de sangre con sistema al vacío con anticoagulante litap. morada, tubo de 10 mm x 101 cada tubo con su respectiva aguja vacuante 21x1 in.• Paquete x 100 unidades
PRESENTACIÓN	<p>El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y homogeneidad del producto. Los productos farmacéuticos deben envasarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>

SUB ÍTEM Nº 42 : TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA AL VACÍO DE POLIPROPILENO DE 5ml, CON GEL SEPARADOR

SUB ÍTEM Nº 42 : TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA AL VACÍO DE POLIPROPILENO DE 5ml, CON GEL SEPARADOR	
CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none">• Tubo para extracción de sangre con sistema al vacío con sistema de vacío de polipropileno de 5ml sin aditivo.• Paquete x 100 unidades
PRESENTACIÓN	<p>El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y homogeneidad del producto. Los productos farmacéuticos deben envasarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>

65-76

SUB ÍTEM Nº 43: TUBO DE ENSAYO DE VIDRIO 12 mm X 75 mm
CARACTERÍSTICAS
: Tubos de vidrio 12 x 75 mm.
: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 44 : TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 3 mL CON EDTA TRIPOTÁSICO
CARACTERÍSTICAS
PRESENTACIÓN
: Tubos de plástico, capacidad hasta 3 ml. Pedilático.
: Con anticoagulante EDTA-K3.
: Paquete x 50 unidades.
: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 45 : TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 0.5 mL SIN ADITIVO
CARACTERÍSTICAS
PRESENTACIÓN
: Tubos de plástico. Capacidad hasta 1 ml. Pedilático.
: Sin aditivo.
: Paquete x 50 unidades.
: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 46: TUBO CAPILAR PARA HEMATOCRITO CON HEPARINA
CARACTERÍSTICAS
: Para prevenir coagulación de la sangre
: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

66-76

SUB ÍTEM Nº 47: TUBO CAPILAR PARA HEMATOCRITO SIN HEPARINA
CARACTERÍSTICAS
: Para medir el volumen de glóbulos rojos.
: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 48: UREA ENZIMÁTICO
CARACTERÍSTICAS
PRESENTACIÓN
: Método colorimétrico, frasco opaco, herméticamente sellado, no reservado, listo para usar.
: • Kit x 100 determinaciones
: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

SUB ÍTEM Nº 49: PROTEINA C REACTIVA
CARACTERÍSTICAS
PRESENTACIÓN
: Prueba de desplazamiento de latex, reacción de aglutinación
: • Kit x 100 determinaciones
: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

6.2. Condiciones de operación (Bienes)

No Aplica

6.3. Condición del Material

Nuevo

6.4. Plan de trabajo (Servicios)

No Aplica

6.5. Recursos a ser provistos por el proveedor (Servicios)

No Aplica

6.6. Recursos a ser provistos por el OBAC o la Entidad (Servicios)

No Aplica

67-76

6.7. En caso de requerirse capacitación y/o entrenamiento como parte de la prestación principal (Bienes y Servicios)
No Aplica

6.8. Contrataciones de carácter permanente, cuya provisión se requiera de manera continua o periódica (Bienes y Servicios)
No Aplica

7. EMBALAJE Y ROTULADO (Bienes y Servicios)

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

- ✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes 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 material, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento.

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

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

- Envase primario: que garantice la integridad y conservación de las cualidades fotosensibles de las películas radiográficas.

- Envase secundario: el embalaje debe ser en cajas de cartón de primer uso, resistente a la manipulación, transporte y almacenaje, que facilite su conteo y apilamiento, debidamente rotulado indicando como mínimo: nombre de producto, cantidad, lote y fecha de vencimiento.

Rotulado

De acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediatos e inmediatos 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.

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

- Envase inmediato: sólo se aceptará envase inmediato que asegure la conservación y hermeticidad del producto, según corresponda, a su presentación, el mismo que deberá contener rotulado impreso de acuerdo a lo autorizado en el

68-76

registro sanitario. En el caso que el envase inmediato, por su tamaño, no pueda contener toda la información, deberá contener la información señalada en los artículos 44 y 45, según sea el caso, del Capítulo II del Decreto Supremo N° 016-2011-SA.

- Envase 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 (DS N° 024-2005-SA, Identificación Estándar de Dato en Salud N° 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 materiales a adquirirse, debe llevar el logotipo en impresión *inkjet* marcaje directo sobre blister, estuche, tubos y cajas 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°
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 los artículos 44, 45 y 48, según corresponda, del Capítulo II del Decreto Supremo N° 016-2011-SA.

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

- 8.8.
- 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

69-76

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".

8.1. DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA PARA ACREDITAR CUMPLIMIENTO DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

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

8.1.1. Declaración Jurada de Presentación de bien.

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

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

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

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

8.1.3. 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).

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

8.1.5. 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.

8.1.6. 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.

8.1.7. Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto del bien ofertado, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario.

8.1.8. Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, a nombre del postor, así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM o por la Autoridad Regional de Medicamentos - ARM del Ministerio de Salud - MINSA, según corresponda.

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

documentación solicitada para el producto, se deberá adjuntar la documentación correspondiente al solvente.

9. NORMAS TÉCNICAS (Bienes y Servicios)

No Aplica

10. MODALIDAD DE CONTRATACIÓN (Bienes)

No Aplica

11. ACONDICIONAMIENTO, MONTAJE O INSTALACIÓN (Bienes)

No Aplica

12. TRANSPORTE Y SEGUROS (Bienes y Servicios)

No Aplica

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

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

VIGENCIA DEL BIEN

La vigencia del bien deberá ser igual o mayor a dieciocho (18) meses al momento de su(s) fecha(s) de entrega en los almacenes del SESAN FAP. Excepcionalmente, se aceptará una vigencia mínima de dieciocho (18) meses, en función del estudio de mercado y de la evaluación efectuada por nuestra Entidad considerando la finalidad de la contratación.

14. DISPONIBILIDAD DE SERVICIOS Y REPUESTOS (Bienes)

No Aplica

15. VISITA (Bienes y Servicios)

No Aplica

16. PRESTACIONES ACCESORIAS A LA PRESTACIÓN PRINCIPAL

16.1. Mantenimiento preventivo

No Aplica

16.2. Soporte técnico

No Aplica

16.3. Capacitación y/o entrenamiento

No Aplica

73-76

17. LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

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

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

18. ENTREGABLES

Una sola entrega.

19. ADELANTOS

No se otorgarán adelantos al contratista.

20. CONFIDENCIALIDAD (Bienes y Servicios)

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

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

21. CONFORMIDAD DE LOS BIENES Y SERVICIOS

No Aplica

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

22.1. FORMA DE PAGO,

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

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

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

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

73-76

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

23. OTRAS PENALIDADES APLICABLES (Bienes y Servicios)

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

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

Donde:

$$F = 0.25 \text{ para plazos mayores a sesenta (60) días o;}$$
$$F = 0.40 \text{ para plazos menores o iguales a sesenta (60) días.}$$

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 obligatorio y sustentado, que el mayor tiempo transcurrido no le resulta imputable. En este último caso la calificación del retraso como justificado por parte de la Entidad no da lugar al pago de gastos generales ni costos directos de ningún tipo, conforme a lo establecido en el numeral 162.5 del artículo 162 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

La penalidad será deducida del pago final o si fuera necesario, se cobra del monto resultante de la ejecución de la garantía de fiel cumplimiento.

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

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

24. RESPONSABILIDAD DEL CONTRATISTA (Bienes y Servicios)

El plazo máximo de responsabilidad por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de los bienes ofertados será de dieciocho (18) meses contados a partir de la conformidad otorgada; previa entrega en los almacenes del Servicio de Sanidad y Farmacia. En 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.

COMPROMISO DE CANJE:

El proveedor deberá presentar Declaración Jurada de Compromiso de Canje por fecha de vencimiento y/o reposición por vicios ocultos, defectos de fabricación y/o fallantes del producto (DEBE SER ACORDE CON EL ANEXO O FORMATO E.J. FORMATO 2), los bienes a ingresar en el canje tendrán una vigencia igual o mayor a lo ofertado en el proceso de selección.

74-76

CONTROL DE CALIDAD

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

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

CONFORMIDAD

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

25. PROPIEDAD INTELECTUAL

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

26. CONDICIÓN DE LOS CONSORCIOS (Bienes y Servicios)

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

27. SUBCONTRATACIÓN (Bienes y Servicios)

No Aplica

75-76

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 centrará 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.

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
A. PRECIO Evaluación: Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor. Acreditación: Se acreditará mediante el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N° 6).	La evaluación consistirá en otorgar el máximo puntaje a la oferta de precio más bajo y otorgar a las demás ofertas puntajes inversamente proporcionales a sus respectivos precios, según la siguiente fórmula: $PI = \frac{Om \times PMP}{Oi}$ $I = \text{Oferta}$ $PI = \text{Puntaje de la oferta a evaluar}$ $Oi = \text{Precio } i$ $Om = \text{Precio de la oferta más baja}$ $PMP = \text{Puntaje máximo del precio}$ 100 Puntos

Importante

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

CAPITULO V
PROFORMA DEL CONTRATO

Importante

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

Conste por el presente documento, la contratación de ADQUISICION DE MATERIAL DE LABORATORIO SESAN PP-0135, que celebra de una parte la Fuerza Aérea del Perú – Servicio de Sanidad y Farmacia, en adelante LA ENTIDAD, con RUC N° 20144364059, con domicilio legal en Jr. Manuel Segura N° 422, Distrito de Lince, Provincia y Departamento de Lima, representada por Coronel FAP AMBLODEGUI GOMEZ JOHNNY WASHINGTON, identificado con DNI N° 43340938, y de otra parte [...], con RUC N° [...], con domicilio legal en [...], inscrita en la Ficha N° [...], debidamente representado por [...], del Registro de Personas Jurídicas de la ciudad de [...], con DNI N° [...], según poder su Representante Legal, [...], 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 ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 08-2023-SESANFAP-1 para la contratación de la ADQUISICION DE MATERIAL DE LABORATORIO SESAN 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 la ADQUISICION DE MATERIAL DE LABORATORIO SESAN 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 PAGO¹²

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.

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.

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA: 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 UNDÉCIMA: 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 veinticuatro (24) meses, contados a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD.

CLÁUSULA DUODÉCIMA: PENALIDADES

CLASIFICA DODECECIMA. FENALIDAD DEL
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:

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

Donde:

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

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

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

Importante

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 TERCERA: RESOLUCIÓN DEL CONTRATO

CLÁUSULA DÉCIMA TERCERA: 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 CUARTA: 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 INDENIZACIÓN 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 QUINTA: 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 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.

En caso de tomar conocimiento de un presunto hecho de corrupción, deberá denunciarlo a la línea gratuita: 0800 11599 o (01) 209-8569, en el horario de 08:30 a 16:30 horas; o vía correo electrónico a la dirección: denuncias@mondef.gob.pe, durante las veinticuatro (24) horas del día, de acuerdo a lo establecido en el Decreto Supremo N° 092-2017-PCM, el cual aprueba la Política Nacional de Integridad y Lucha contra la Corrupción.

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA: MARCO LEGAL DEL CONTRATO

SOLAMENTE PARA USO DE LA COMISIÓN DE CONTRATACIÓN
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.

CI ÁLISIS A DÉCIMA SÉTIMA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIA S¹³

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

¹³ De acuerdo con el numeral 225.3 del artículo 225 del Reglamento, las partes pueden recurrir al arbitraje ad hoc cuando las controversias deriven de procedimientos de selección cuyo valor estimado sea menor o igual a cinco millones con 00/100 soles (S/ 5 000 000.00).

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 OCTAVA: 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 DÉCIMA NOVENA: 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 FAP"

: Jr. Manuel Segura N° 422 Lince - Lima - Perú
Fuerza Aérea del Perú - Servicio de Sanidad y Farmacia (SESAN).
Correo Electrónico: abastos_sesan@hotmail.com
Teléfono: (01) 470-0598

DOMICILIO DE "EL 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 Quintuplicado en señal de conformidad en la ciudad de [...] al [CONSIGNAR FECHA].

POR "LA FAP"

POR "EL CONTRATISTA"

COMANDANTE DEL SESAN
CORONEL FAP
JOHNNY WASHINGTON AMBLODEGUI GOMEZ
DNI N° 43340938

Importante

Este documento puede firmarse digitalmente si ambas partes cuentan con firma digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales¹⁴.

¹⁴ Para mayor información sobre la normativa de firmas y certificados digitales ingresar a: <https://www.indecopi.gob.pe/web/firmas-digitales/firmar-y-certificados-digitales>

ANEXOS

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 08-2023-SESAN/FAP-1
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:	
MYPE ¹⁵	Si No
Correo electrónico:	

Autorización de notificación por correo electrónico:

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

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de reducción de la oferta económica.
3. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
4. Solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el artículo 141 del Reglamento.
5. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
6. Notificación de la orden de compra¹⁶

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

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

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

Importante

Cuando se trate de consorcios, la declaración jurada es la siguiente:
ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 08-2023-SESAN/FAP-1
Presente.-

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

Datos del consorciado 1	
Nombre, Denominación o Razón Social:	
Domicilio Legal:	
RUC:	
MYPE ¹⁷	Si No
Correo electrónico:	

Datos del consorciado 2	
Nombre, Denominación o Razón Social:	
Domicilio Legal:	
RUC:	
MYPE ¹⁸	Si No
Correo electrónico:	

Datos del consorciado ...	
Nombre, Denominación o Razón Social:	
Domicilio Legal:	
RUC:	
MYPE ¹⁹	Si No
Correo electrónico:	

Autorización de notificación por correo electrónico:

Correo electrónico del consorcio:

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

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

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

¹⁸ Ibidem.

¹⁹ Ibidem.

6. Notificación de la orden de compra²⁰

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

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

ANEXO N° 2

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

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 08-2023-SESAN/FAP-1
Presente.-

Mediante el presente el suscrito, postor y/o Representante Legal de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURIDICA], 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. Comprometirme 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° 08-2023-SESAN/FAP-1
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 la ADQUISICION DE MATERIAL DE LABORATORIO SESAN PP-0135, 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.

de

B

[Handwritten signature]

ANEXO N° 4

DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE ENTREGA

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 08-2023-SESAN/FAP-1
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° 08-2023-SESAN/FAP-1
Presente.-

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

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

- Integrantes del consorcio
1. [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 1].
2. [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2].
- 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.
- Fijamos nuestro domicilio legal común en [.....].
- Las obligaciones que corresponden a cada uno de los integrantes del consorcio son las siguientes:

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

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

ANEXO N° 9

DECLARACIÓN JURADA
(NUMERAL 49.4 DEL ARTÍCULO 49 DEL REGLAMENTO)

Señores
[COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 08-2023-SESANFAP-1
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/relacion-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° 08-2023-SESAN/FAP-1
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 REIMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-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° 08-2023-SESAN/FAP-1
Presente.-

El que se suscribe, [.....], postor adjudicado y/o Representante Legal de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], identificado con [CONSIGNAR TIPO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD] N° [CONSIGNAR NÚMERO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD], autorizo que durante la ejecución del contrato se me notifique al correo electrónico [INDICAR EL CORREO ELECTRÓNICO] lo siguiente:

- ✓ Notificación de la decisión de la Entidad respecto a la solicitud de ampliación de plazo.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

La notificación de la decisión de la Entidad respecto a la solicitud de ampliación de plazo se efectúa por medios electrónicos de comunicación, siempre que se cuente con la autorización correspondiente y sea posible obtener un acuse de recibo a través del mecanismo utilizado.

FORMATO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE VIGENCIA DEL PRODUCTO OFERTADO

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 08-2023-SESAN/FAP-1
Presente.-

Mediante el presente el suscrito, postor y/o Representante legal de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA O PERSONA NATURAL], declaro que me comprometo a cajar el producto que no tenga la vigencia requerido en el Capítulo III de las Bases, con la finalidad de fomentar la participación de postores, si el producto a internarse tiene una vigencia menor a lo requerido, mediante la presente declaración jurada me comprometo a canjear el producto antes de su vencimiento, por otro que tenga vigencia hasta los doce (12) meses requeridos en el Capítulo III de las Bases (Requisito Técnico Mínimo).

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

FORMATO N° 2

CARTA DE COMPROMISO DE CANJE DEL PRODUCTO POR: I) NO TENER LA VIGENCIA REQUERIDA; II) VICIOS OCULTOS; III) DEFECTOS DE FABRICACIÓN; Y/O IV) FALTANTES DEL PRODUCTO

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 08-2023-SESAN/FAP-1
Presente.-

Nos es grato hacerle llegar a ustedes la presente CARTA DE COMPROMISO DE CANJE Y/O REPOSICIÓN POR VIGENCIA O VICIOS OCULTOS O DEFECTOS DE FABRICACIÓN O FALTANTE DEL PRODUCTO; en representación de [CONSIGNAR RAZÓN SOCIAL DE LA PERSONA NATURAL O JURÍDICA], de los productos ofertados que nos adjudiquen en el procedimiento de selección de ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 00X-2023-SESAN/FAP-1.

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

FORMATO N° 3

DECLARACIÓN JURADA DE COMPROMISO DE INTEGRIDAD

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 08-2023-SESAN/FAP-1
Presente. -

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

1. No haber, directa o indirectamente, o tratándose 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 de la Ley de Contrataciones del Estado, ofrecido, negociado o efectuado, cualquier pago o, en general, cualquier beneficio o incentivo ilegal en relación al procedimiento de selección o la ejecución del contrato, según corresponda.
2. A conducirme en todo momento, durante el procedimiento de selección o la ejecución del contrato, según corresponda, 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 de la Ley de Contrataciones del Estado.
3. Me comprometo 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.
4. Me comprometo a no colocar a los funcionarios públicos con los que deba interactuar, en situaciones reñidas con la ética. En tal sentido, reconozco y acepto 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.

En caso de tomar conocimiento de un presunto hecho de corrupción, lo denunciaré a la línea gratuita: 0800 11599 o (01) 209 8569, en el horario de 08:30 a 16:30 horas; o vía correo electrónico a la dirección: denuncias@mindef.gob.pe, durante las veinticuatro (24) horas del día, de acuerdo a lo establecido en el Decreto Supremo N° 092-2017-PCM, el cual aprueba la Política Nacional de Integridad y Lucha contra la Corrupción.

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 o común, según corresponda