



"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

## UNIDAD EJECUTORA 020: SANIDAD DE LA PNP



CONTRATACION DIRECTA N°  
014-2023-DIRSAPOL-UE 020

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS  
IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"





PERÚ

Ministerio  
del Interior

Dirección de  
Sanidad Policial

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

## **SECCIÓN ESPECÍFICA**

### **CONDICIONES ESPECIALES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN**

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

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

## CAPÍTULO I GENERALIDADES

### 1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : UNIDAD EJECUTORA 020: SANIDAD DE LA PNP  
RUC N° : 20504380077  
Domicilio legal : Av. Arequipa 4898 – Miraflores – Lima  
Teléfono: : 01-4456756  
Correo electrónico: : [dsp.ue020.abaste@policia.gob.pe](mailto:dsp.ue020.abaste@policia.gob.pe)

### 1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación de "ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023".

N° ITEM	N° ITEM SEGÚN REQ.	DESCRIPCIÓN	U.M	CANT.
1	2	BOLSA COLECTORA DE ORINA 2000ml C/ GRAPAS PARA CAMA UND	UND	5,000
2	3	BOLSA DE COLOSTOMIA CON DRENAJE UND	UND	5,000
3	5	CARTUCHO DE PEROXIDO DE HIDROGENO AL 50%	UND	120
4	12	CIRCUITO COAXIAL PARA ANESTESIOLOGIA C/BOLSA Y FILTRO BIDIRECCIONAL	UND	1,200
5	14	CLORHEXIDINA GLUCONATO 2 g/100 mL SOLUCIÓN CON DISPENSADOR DE CIRCUITO 1 L UND	UND	1,000
6	22	EMPAQUE TIPO TYVECK PARA ESTERILIZACION CON PEROXIDO DE HIDROGENO 20 cm X 100 m UND	UND	60
7	23	EMPAQUE TIPO TYVECK PARA ESTERILIZACION CON PEROXIDO DE HIDROGENO 40 cm X 100 m UND	UND	60
8	24	EMPAQUE TIPO TYVECK PARA ESTERILIZACION CON PEROXIDO DE HIDROGENO 50 cm X 100 m UND	UND	60
9	26	EQUIPO DE INFUSION MICROGOTERO CON CAMARA GRADUADA UND	UND	15,000
10	27	ESPARADRAPO HIPOALERGICO 30cm. x 9mts papel TUB/CAJA	TUB/CAJA	990
11	28	ESPARADRAPO HIPOALERGICO 30cm. x 9mts Seda TUB/CAJA	TUB/CAJA	1,000
12	31	GASA COMPRESA X 5 und	UND	10,000
13	32	GASA MEDICINAL ABSORBENTE x 100 m	PQT	1,500
14	34	GUANTE PARA EXAMEN DESCARTABLE DE NITRILO SIN POLVO TALLA L X 100 UND	UND	2,500
15	35	GUANTE PARA EXAMEN DESCARTABLE DE NITRILO SIN POLVO TALLA M X 100 UND	UND	2,500
16	36	GUANTE PARA EXAMEN DESCARTABLE DE NITRILO SIN POLVO TALLA S	UND	1,500
17	46	KIT DE CIRUGIA MAYOR (18 Piezas Quirúrgicas: cinco mandiles, cuatro sabanas, cuatro campos, un poncho, una funda de mayo, un piso de mesa de mayo y dos bolsas)	KIT	3,000
18	47	KIT DE ROPA ESTERIL PARA PROCEDIMIENTOS QUIRURGICOS AMBULATORIOS (05 PIEZAS: UN MANDIL Y CUATRO CAMPOS) DESCARTABLE KIT	KIT	5,000
19	51	MICRO DISECCION VASCULAR	UND	34
20	52	MICRO PINZA BAYONETA 20.0 cm	UND	22
21	53	MICRO PINZA BAYONETA CURVA 24.5 cm	UND	16
22	54	MICRO PORTA AGUJA VASCULAR	UND	20
23	56	ORTOFTALDEHIDO 0.55% X 1 gal	UND	250
24	58	PINZA KERRINSON LUMBAR 180 mm X 2 mm de 40º	UND	17
25	59	PINZA KERRISON CERVICAL 180 mm x 1 mm de 40º	UND	17
26	60	PINZA KERRISON CERVICAL 200 mm x 3 mm de 40º	UND	11



**"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"**

27	61	PINZA KERRISON CERVICAL 230 mm x 5 mm de 40º	UND	16
28	62	PINZA KERRISON LUMBAR 200 mm x 2 mm de 40º	UND	11
29	64	REPUESTO P/SUTURA AUTOMATICA LINEAL C/CORTE ENDOSCOPICO 60 mm	UND	120
30	65	SET PARA ANESTESIA EPIDURAL Y ANESTESIA CONTINUA	UND	600
31	66	SET UNIVERSAL DESCARTABLE DE TUBULADURAS, CON VALVULA ESPIRATORIA PARA VENTILADOR MECANICO	UND	750
32	68	SUTURA AUTOMATICA LINEAL C/CORTE LAPAROSCOPICA 60 mm	UND	12
33	69	TROCAR LAPAROSCOPICA DE 5 MM CON PUNTA RETRACTIL DESCARTABLE	UND	250
34	70	TROCAR LAPAROSCOPICO DE 10 MM, CON PUNTA RETRACTIL DESCARTABLE	UND	250

**1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN**

El expediente de contratación fue aprobado mediante Formato N° 02 – CD-014-2023-DIRSAPOL-UE 020, de fecha 19 de setiembre del 2023.

**1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO**

RECURSOS DIRECTAMENTE RECAUDADOS – RDR.

**Importante**

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

**1.5. SISTEMA DE CONTRATACIÓN**

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

**1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN**

No corresponde.

**1.7. DISTRIBUCIÓN DE LA BUENA PRO**

NO APLICA LA DISTRIBUCIÓN DE LA BUENA PRO CONFORME A LO DISPUESTO EN EL ARTÍCULO 62° DEL REGLAMENTO.

**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 de acuerdo al siguiente cronograma de entregas:

N° ÍTEM	N° ÍTEM SEGÚN REQ.	DESCRIPCIÓN	U.M	CANT.	01 ENTREGA (SE CONTABILIZA DE RECEPCIONADA LA OC)
1	2	BOLSA COLECTORA DE ORINA 2000ml C/ GRAPAS PARA CAMA UND	UND	5,000	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
2	3	BOLSA DE COLOSTOMIA CON DRENAJE UND	UND	5,000	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
3	5	CARTUCHO DE PEROXIDO DE HIDROGENO AL 50%	UND	120	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
4	12	CIRCUITO COAXIAL PARA ANESTESIOLOGIA C/BOLSA Y FILTRO BIDIRECCIONAL	UND	1,200	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
5	14	CLORHEXIDINA GLUCONATO 2 g/100 mL SOLUCIÓN CON DISPENSADOR DE CIRCUITO 1 L UND	UND	1,000	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
6	22	EMPAQUE TIPO TYVECK PARA ESTERILIZACION CON PEROXIDO DE HIDROGENO 20 cm X 100 m UND	UND	60	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS

**"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"**

7	23	EMPAQUE TIPO TYVECK PARA ESTERILIZACION CON PEROXIDO DE HIDROGENO 40 cm X 100 m UND	UND	60	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
8	24	EMPAQUE TIPO TYVECK PARA ESTERILIZACION CON PEROXIDO DE HIDROGENO 50 cm X 100 m UND	UND	60	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
9	26	EQUIPO DE INFUSION MICROGOTERO CON CAMARA GRADUADA UND	UND	15,000	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
10	27	ESPARADRAPO HIPOALERGICO 30cm. x 9mts papel TUB/CAJA	TUB/CAJA	990	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
11	28	ESPARADRAPO HIPOALERGICO 30cm. x 9mts Seda TUB/CAJA	TUB/CAJA	1,000	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
12	31	GASA COMPRESA X 5 und	UND	10,000	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
13	32	GASA MEDICINAL ABSORBENTE x 100 m	PQT	1,500	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
14	34	GUANTE PARA EXAMEN DESCARTABLE DE NITRIL SIN POLVO TALLA L X 100 UND	UND	2,500	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
15	35	GUANTE PARA EXAMEN DESCARTABLE DE NITRIL SIN POLVO TALLA M X 100 UND	UND	2,500	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
16	36	GUANTE PARA EXAMEN DESCARTABLE DE NITRIL SIN POLVO TALLA S	UND	1,500	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
17	46	KIT DE CIRUGIA MAYOR (18 Piezas Quirúrgicas: cinco mandiles, cuatro sabanas, cuatro campos, un poncho, una funda de mayo, un piso de mesa de mayo y dos bolsas)	KIT	3,000	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
18	47	KIT DE ROPA ESTERIL PARA PROCEDIMIENTOS QUIRURGICOS AMBULATORIOS (05 PIEZAS: UN MANDIL Y CUATRO CAMPOS) DESCARTABLE KIT	KIT	5,000	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
19	51	MICRO DISECCION VASCULAR	UND	34	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
20	52	MICRO PINZA BAYONETA 20.0 cm	UND	22	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
21	53	MICRO PINZA BAYONETA CURVA 24.5 cm	UND	16	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
22	54	MICRO PORTA AGUJA VASCULAR	UND	20	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
23	56	ORTOFTALDEHIDO 0.55% X 1 gal	UND	250	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
24	58	PINZA KERRINSON LUMBAR 180 mm X 2 mm de 40º	UND	17	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
25	59	PINZA KERRISON CERVICAL 180 mm x 1 mm de 40º	UND	17	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
26	60	PINZA KERRISON CERVICAL 200 mm x 3 mm de 40º	UND	11	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
27	61	PINZA KERRISON CERVICAL 230 mm x 5 mm de 40º	UND	16	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
28	62	PINZA KERRISON LUMBAR 200 mm x 2 mm de 40º	UND	11	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
29	64	REPUESTO P/SUTURA AUTOMATICA LINEAL C/CORTE ENDOSCOPICO 60 mm	UND	120	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
30	65	SET PARA ANESTESIA EPIDURAL Y ANESTESIA CONTINUA	UND	600	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
31	66	SET UNIVERSAL DESCARTABLE DE TUBULADURAS, CON VALVULA ESPIRATORIA PARA VENTILADOR MECANICO	UND	750	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
32	68	SUTURA AUTOMATICA LINEAL C/CORTE LAPAROSCOPICA 60 mm	UND	12	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
33	69	TROCAR LAPAROSCOPICA DE 5 MM CON PUNTA RETRACTIL DESCARTABLE	UND	250	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
34	70	TROCAR LAPAROSCOPICO DE 10 MM, CON PUNTA RETRACTIL DESCARTABLE	UND	250	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS

Las Entregas de los bienes se realizarán después de suscrito el contrato.

### 1.10. COSTO DE REPRODUCCIÓN Y ENTREGA DE BASES

Gratuito a través de la Plataforma del SEACE.

Importante



PERÚ

Ministerio  
del Interior

Dirección de  
Sanidad Policial

**"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"**

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

**1.11. BASE LEGAL**

- Ley N° 31638, Ley de Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2023.
- Ley N° 31639, Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público del año fiscal 2023.
- Ley N° 30225 Ley de Contrataciones del Estado y su Reglamento y sus modificaciones.
- Decreto Supremo N° 082-2019-PCM que aprueba el Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225 Ley de Contrataciones del Estado.
- Decreto Legislativo N° 1341, que modifica la Ley N° 30225.
- Decreto Supremo N° 377-2019-EF que modifica el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF, que aprueba el Reglamento de la Ley N° 30225
- Decreto Supremo N° 004-2019-JUS. TUO de la Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General.
- Directivas del OSCE.
- Decreto Supremo N° 021-2019-JUS. TUO de la Ley N° 27806, Ley de Transparencia y de Acceso a la Información Pública.
- Decreto Legislativo N° 295. Código Civil.
- Ley N° 26842. Ley General de Salud. - Decreto Legislativo N° 1156, Decreto Legislativo que dicta medidas destinadas a garantizar el servicio público de salud en los casos que exista un riesgo elevado o daño a la salud y la vida de las poblaciones.
- Decreto Supremo N° 007-2014-SA, Aprueban Reglamento del Decreto Legislativo N° 1156.
- Decreto Supremo N° 003-2022-SA, que prorroga la emergencia sanitaria hasta el 28AGO2022.
- Demás normas complementarias y conexas con el objeto del presente procedimiento de selección.
- Código Civil
- Directivas y Opiniones del OSCE.

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



## CAPÍTULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

### 2.1. CALENDARIO DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

#### Importante

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

### 2.2. CONTENIDO DE LAS OFERTAS

La oferta contendrá, además de un índice de documentos<sup>1</sup>, la siguiente documentación:

#### 2.2.1. Documentación de presentación obligatoria

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

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

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

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

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

#### Advertencia

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

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

<sup>1</sup> La omisión del índice no determina la no admisión de la oferta.

<sup>2</sup> Para mayor información de las Entidades usuarias y del Catálogo de Servicios de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE ingresar al siguiente enlace <https://www.gobiernodigital.gob.pe/interoperabilidad/>



PERÚ

Ministerio  
del Interior

Dirección de  
Sanidad Policial

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

- e) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)<sup>3</sup>
- f) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio, así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 5)
- g) El precio de la oferta en SOLES debe adjuntar el Anexo N° 6.  
  
El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales.
- h) Adicionalmente se Debra adjuntar la siguiente documentación:

**5.1.1. Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario (Copia simple):** Vigente a la fecha de presentación de las ofertas, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y drogas-DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM del Ministerio de Salud, según legislación y normatividad vigente. Además, las Resoluciones de modificación o autorización, en tanto estas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el dispositivo médico ofertado, cuando corresponda.  
No se aceptarán Dispositivos médicos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado. La exigencia de la vigencia del registro Sanitario o certificado de Registro sanitario del bien se aplica para todo el proceso de selección y ejecución contractual.  
En caso, que el Registro Sanitario del dispositivo médico ofertado haya vencido, el postor deberá presentar una declaración jurada emitida por el Titular del Registro Sanitario o el Titular de Certificado de Registro Sanitario que indique que el dispositivo médico ofertado se encuentra en proceso de reinscripción, según ANEXO C.

**Importante**

Para el caso de ítems que no están sujetos a otorgamiento de registro sanitario, el postor deberá adjuntar el ANEXO D, señalando que dicho producto no requiere Registro Sanitario de acuerdo con el Listado Publicado por la ANM (DIGEMID) indicando el número de orden que se encuentra en el listado o en su defecto adjuntar otro documento emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID que mencione que el bien ofertado no está sujeto a otorgamiento de Registro Sanitario.

**5.1.2. Certificado de Análisis del dispositivo médico (Protocolo de Análisis).** Copia simple, en idioma castellano o, en su defecto, acompañado de la respectiva traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos.  
El Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis, es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de Control de Calidad del Laboratorio Fabricante, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento Internacional. Cuando se haga mención a protocolo de análisis se refiere a Certificado de Análisis. El Certificado de Análisis debe corresponder al lote de la muestra presentada. También se aceptará otros documentos que sean acreditados por la DIGEMID.  
El Certificado de Análisis debe consignar cuando menos la siguiente información: Nombre del Producto y/o Código de Referencia, Número de Lote, Fecha de Vencimiento, Fecha de Análisis o Fecha de Emisión del Documento, las Especificaciones Técnicas y Resultados Analíticos obtenidos, Firma del o los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio que lo emite.  
Los certificados de análisis deben consignar la edición de las Normas de Calidad Nacional, Internacional y/o Propia a la que se acoge el fabricante, vigente a la fecha de fabricación del dispositivo médico. La evaluación técnica se realizará de acuerdo a la edición vigente a la fecha de fabricación del dispositivo médico. Se aceptará esta edición siempre y cuando no exista diferencia con la edición actual (a la presentación de ofertas). Asimismo, se tendrá en consideración el plazo de 12 meses según contempla la norma sanitaria.  
Cuando las técnicas analíticas del producto terminado no se encuentren en ninguna de las normas de calidad Internacional de referencia, se aceptará las técnicas analíticas propias del fabricante que se encuentren autorizadas como tal. (Art. 31° del D. S. N° 016-2011-SA y sus modificaciones).  
En caso de productos estériles, el certificado de análisis deberá consignar la prueba de esterilidad; asimismo en dicho certificado se debe indicar el método de esterilización, en caso no lo indique debe adjuntar el certificado de Esterilidad del producto ofertado.  
Para los productos no estériles, el certificado de Análisis deberá incluir la "Prueba de Límite Microbiano".

<sup>3</sup> En caso de considerar como factor de evaluación la mejora del plazo de entrega, el plazo ofertado en dicho anexo servirá también para acreditar este factor.



**"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"**

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

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

- 5.1.3. Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento.** Copia simple, emitido por la Autoridad Nacional de Salud (ANM) o Autoridad Regional de Salud (ARM), según corresponda, a nombre del postor y/o empresa que se hará cargo del almacenamiento de los productos.  
Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar el CBPA 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 además del CBPA del postor, acompañando para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre las partes (Documento de arrendamiento que garantice que está haciendo uso de los almacenes).  
Tratándose de un Laboratorio Nacional, el CBPA se encuentra incluido en la Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), en aplicación de la normativa vigente en el territorio peruano.  
La exigencia de la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento se aplica durante todo el procedimiento de selección y ejecución contractual.  
En el caso de Consorcios, únicamente, aquellos miembros que, en la promesa de consorcio, se comprometan a realizar actividades reguladas conforme al objeto de la convocatoria, estarán obligados a presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento.
- 5.1.4. Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, cuando corresponda (Copia simple).**  
Siendo de cumplimiento obligatorio para las droguerías y almacenes especializados que participan a nivel nacional en el proceso de distribución y transporte de dispositivos médicos que requieran condiciones de temperatura refrigerada y temperatura congelada, de conformidad al artículo 2° de la Resolución Ministerial N° 1000-2016/MINSA.  
La exigencia de la Certificación de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT), se aplica durante todo el procedimiento de selección y ejecución contractual, en caso corresponda.
- 5.1.5. Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM).** Copia simple, en idioma castellano o, en su defecto, acompañado de la respectiva traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos.  
Vigente durante todo el procedimiento de selección y ejecución contractual para dispositivos médicos nacionales e importados, a nombre del laboratorio fabricante, debe comprender el área de fabricación del producto, tipo de producto o familia del dispositivo médico ofertado. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en el proceso deben presentar la Certificación de BPM.  
**PARA DISPOSITIVOS MÉDICOS NACIONALES:**  
Emitido por la Autoridad Nacional de Salud (ANM) o DIGEMID al laboratorio fabricante.  
**PARA DISPOSITIVOS MÉDICOS IMPORTADOS:**  
Emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen. También se aceptará otros documentos alternativos como Certificado de la Comunidad Europea (CE), Norma ISO 13485 vigente, Certificado FDA u otros documentos de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen.

Para los dispositivos médicos provenientes de países donde no se emiten Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) ni Certificado de la Comunidad Europea (CE), podrán presentar el Certificado de Libre Venta o el Certificado de Libre Comercialización, en la que debe señalar que la empresa fabricante cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura o de fabricación.  
En caso, que el Certificado de BPM no consigne fecha de vigencia, la fecha de emisión no deberá ser mayor a dos (2) años, contados a partir de la fecha de presentación de la oferta. Vigentes durante todo el procedimiento de selección y ejecución contractual.  
La exigencia de la Certificación del BPM vigente se aplica en todo el procedimiento de selección y ejecución contractual para dispositivos médicos nacionales e importados.

- 5.1.14 Copia simple del Rotulado de los envases mediate e inmediato y/o del Inserto y/o del manual de instrucciones de uso del bien ofertado, cuando corresponda según lo autorizado en su Registro Sanitario y deben estar en conformidad con los artículos 137°, 138° y 140° del Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios" y sus modificatorias vigentes.**
- 5.1.15 Declaración Jurada de Presentación del Producto**  
Según ANEXO E. La información contenida en el citado anexo debe corresponder al producto requerido. Podrá también indicarse cualquier información complementaria del ítem ofertado.
- 5.1.16 Original o copia simple de Folletería y/o Catálogos y/u otro documento emitido por el fabricante donde se evidencie el cumplimiento de las características técnicas.**  
Entiéndase por folletería y catálogo a la información relacionada con el dispositivo médico que contiene literatura y gráfico, para la verificación de las características técnicas.  
En el caso de instrumental presentar copia de catálogo en la sección donde se encuentren incluidos, así como el uso y un resumen de instrucciones de uso cuando justifique que no se requiera el manual o inserto.



"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

**Importante**

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

**2.2.1.2. Documentos para acreditar los requisitos de calificación**

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

**2.2.2. Documentación de presentación facultativa:**

- a) En el caso de microempresas y pequeñas empresas integradas por personas con discapacidad, o en el caso de consorcios conformados en su totalidad por estas empresas, deben presentar la constancia o certificado con el cual acredite su inscripción en el Registro de Empresas Promocionales para Personas con Discapacidad<sup>4</sup>.
- b) Solicitud de bonificación del cinco por ciento (5%) por tener la condición de micro y pequeña empresa (**Anexo N°10**).

**Advertencia**

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

**2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO**

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

- a) Datos de la Empresa (Razón Social, Correo Electrónico, Celular de contacto)
- b) Garantía de fiel cumplimiento del contrato, para las empresas cuyos montos adjudicados sean superior a doscientos mil Soles (S/ 200,000.00) <sup>5</sup>.
- c) Contrato de consorcio con firmas legalizadas ante Notario de cada uno de los integrantes, de ser el caso.
- d) Código de cuenta interbancaria (CCI) o, en el caso de proveedores no domiciliados, el número de su cuenta bancaria y la entidad bancaria en el exterior.
- e) Copia de la vigencia del poder del representante legal de la empresa que acredite que cuenta con facultades para perfeccionar el contrato, cuando corresponda.
- f) Copia de DNI del postor en caso de persona natural, o de su representante legal en caso de persona jurídica.

**Advertencia**

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

<sup>4</sup> Dicho documento se tendrá en consideración en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.

<sup>5</sup> Dicho documento es obligatorio, considerando que es un **CONTRATACIÓN DIRECTA a una sola entrega**.

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



**"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"**

- g) Domicilio para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- h) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado<sup>7</sup>.

**Importante**

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

**Importante**

- *Corresponde a la Entidad verificar que las garantías presentadas por el postor ganador de la buena pro cumplan con los requisitos y condiciones necesarios para su aceptación y eventual ejecución, sin perjuicio de la determinación de las responsabilidades funcionales que correspondan.*
- *De conformidad con el Reglamento Consular del Perú aprobado mediante Decreto Supremo N° 076-2005-RE para que los documentos públicos y privados extendidos en el exterior tengan validez en el Perú, deben estar legalizados por los funcionarios consulares peruanos y refrendados por el Ministerio de Relaciones Exteriores del Perú, salvo que se trate de documentos públicos emitidos en países que formen parte del Convenio de la Apostilla, en cuyo caso bastará con que estos cuenten con la Apostilla de la Haya<sup>8</sup>.*
- *La Entidad no puede exigir documentación o información adicional a la consignada en el presente numeral para el perfeccionamiento del contrato.*

## **2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO**

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en el Mesa de parde de la DIRSAPOL y/o área de Abastecimiento de la entidad, Av. Arequipa N° 4898 - Miraflores – Lima, en el horario de 08:30 a 16:30 horas.

## **2.5. FORMA DE PAGO**

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en UNICO pago y después de recepcionar el bien y otorgado la conformidad por cada entrega.

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

<sup>7</sup> Incluir solo en caso de la contratación bajo el sistema a suma alzada.

<sup>8</sup> Según lo previsto en la Opinión N° 009-2016/DTN.



**"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"**

- Orden de compra – guía de internamiento.
- Guía de remisión (Destinatario + SUNAT + 02 copias adicionales). Esta deberá consignar en forma obligatoria para cada ítem el número de lote y la cantidad entregada por lote.
- Declaración jurada de compromiso de canje y/o reposición por defectos o vicios ocultos por entrega.
- Copia simple de registro sanitario o del certificado de registro sanitario, y sus actualizaciones cuando corresponda.
- Para el caso de ítems que no están sujetos a otorgamiento de registro sanitario, el postor deberá adjuntar el documento emitido por la ANM en el cual acredita que no requiere dicho documento; caso contrario, deberá adjuntar el listado publicado por la DIGEMID, en su página de intranet (indicando la fecha de publicación) en el que se indique el producto ofertado.
- Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis emitido por el fabricante o quien encarga su fabricación. Según lo dispuesto en la normativa correspondiente por cada lote entregado.
- Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM), certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA) vigentes a la fecha de entrega y sus actualizaciones y cuando corresponda Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (CBPDyT).
- En caso de que un documento técnico se presente en idioma distinto al español, la empresa adjudicada presentará copia simple de la respectiva traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado según corresponda. El postor es responsable de la veracidad y exactitud de dichos documentos.
- La conformidad será otorgada por el y/o los representantes del área usuaria especializada en coordinación con el representante de la Unidad de Gestión de Productos Farmacéuticos y Dispositivos Médicos del Almacén UE 020 DIRSAPOL.
- El área que recepcionará el bien será el responsable del almacén de DIRSAPOL o el que haga sus veces.
- Comprobante de pago.

Dicha documentación se debe presentar en la unidad de Logística de la entidad, Av. Arequipa N° 4898 - Miraflores – Lima, en el horario de 08:30 a 16:30 horas.

## CAPÍTULO III REQUERIMIENTO

### Importante

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

### 3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

#### CONDICIONES GENERALES Y REQUERIMIENTOS TÉCNICOS MÍNIMOS PARA LA ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS PNP A NIVEL NACIONAL - 2023

##### 1. DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS PNP A NIVEL NACIONAL - 2023

##### 2. FINALIDAD PÚBLICA:

El presente requerimiento tiene por finalidad pública adquirir dispositivos médicos, para el diagnóstico, pronóstico y tratamiento oportuno de las diversas enfermedades del personal policial y de sus familiares con derecho, garantizando un servicio de salud integral con calidad, equidad y calidez.

##### 3. OBJETIVOS DE LA CONTRATACIÓN:

###### OBJETIVO GENERAL:

Contratar empresas (persona natural o jurídica), que suministre dispositivos médicos, que permita cumplir la misión de los servicios de salud de la Dirección de Sanidad Policial, dentro de las competencias que por Ley le corresponden.

###### OBJETIVOS ESPECÍFICOS:

- Contar con el suministro de dispositivos médicos de manera oportuna y eficiente, para garantizar la continuidad de las atenciones en las IPRESS PNP a nivel nacional.
- Garantizar la calidad, eficacia y seguridad de los dispositivos médicos suministrados.

##### 4. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DEL BIEN

Las características técnicas de los dispositivos médicos se encuentran descritas en el ANEXO A. Asimismo deberán contar con los requisitos técnicos siguientes:

###### 4.1. Rotulado de los envases mediatos e inmediatos

La información de los rotulados debe ser en idioma español con impresiones de caracteres indelebles, fácilmente legibles, visibles y resistentes a la manipulación. Los rotulados deben corresponder al producto terminado de acuerdo con lo autorizado en su registro sanitario. Tratándose del número de lote y fecha de expiración también podrán ser impresos en alto o bajo relieve.

###### Envase inmediato

Los envases inmediatos del dispositivo deben ser inocuos y adecuados para garantizar al usuario que el dispositivo médico mantiene durante su vida útil, la composición, calidad y cantidades declaradas por fabricante. Envase según lo autorizado en el Registro Sanitario.

###### Envase mediatos

En envase autorizado en el registro sanitario, que permita proteger el producto durante su transporte y almacenamiento.

El rotulado de los envases mediatos e inmediatos de los dispositivos médicos, deben contener los requisitos señalados en el artículo 137° y 138° del Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios y sus modificatorias aprobado con D.S. N° 016-2011-SA. Los envases mediatos e inmediatos deben conservar al dispositivo sin deteriorarlo o causar efectos perjudiciales al contenido, conforme a lo señalado en el artículo 141



PERÚ

Ministerio  
del Interior

Dirección de  
Sanidad Policial

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

02

del Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios"

**Importante**

Para el caso de ítems que no están sujetos a otorgamiento de registro sanitario, el rotulado de sus envases mediano e inmediato deberá contener como mínimo la siguiente información:

- Nombre o denominación del producto.
- País de fabricación
- Fecha de fabricación y/o vencimiento
- En caso de que el bien contenga algún insumo o materia prima que represente algún riesgo para el consumidor o usuario, debe ser declarado
- Nombre y domicilio legal del fabricante y/o del importador o distribuidor responsable, según corresponda
- Registro Único de contribuyente (RUC)

**4.2. Logotipo**

El envase mediano e inmediato de los dispositivos médicos a adquirirse debe llevar el logotipo solicitado por la entidad, con letras visibles, deberán estar impresas con sistema INYECTOR, con tinta indeleble y resistente a la manipulación, de acuerdo con el siguiente modelo:

Envase Inmediato o Primario/Envase Mediano o Secundario:

"DIRSAPOL PROHIBIDA SU VENTA"

("Tipo de Procedimiento de Selección" N°XXX-2023-DIRSAPOL)

**Nota:** No se aceptarán tickets impresos, ni sello de tampón, ni a manuscrito con el logotipo solicitado.

**4.3. Inserto y/o manual de instrucciones de uso**

Es obligatoria la inclusión del inserto o manual de instrucciones de uso u hoja de instrucciones de uso, según lo autorizado en su registro sanitario, cuando corresponda. En concordancia con el artículo 140° del Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios y sus modificatorias.

**4.4. Embalaje**

Los dispositivos médicos deben embalsarse de forma que garanticen su integridad, así como su almacenamiento, distribución y transporte.

El embalaje de los dispositivos médicos deberá cumplir con los siguientes requisitos:

- Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.
- Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables, cuyo mínimo deberá ser seis (06).
- Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del bien, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.
- Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master es decir a caja completa del bien.
- En las caras laterales debe decir "FRAGIL" o simbología en tamaño proporcional a la caja, e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja. Asimismo, se deberá consignar el peso bruto de la caja con contenido y sus dimensiones.
- Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta (parihuela) estándar definida según NTP vigente.



"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

6  
0

- Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.

**4.5. Reglamentos Técnicos, Normas Sanitarias**

Las especificaciones técnicas de los dispositivos médicos y los establecimientos farmacéuticos deben cumplir con lo establecido en:

- Ley N° 29459, Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- D.S. N° 016- 2011-SA, que aprueba el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios" y sus modificatorias.
- D.S. N° 014- 2011-SA, que aprueba el Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos" y sus modificatorias.

**4.6. Fecha de vigencia de entrega**

La vigencia mínima del dispositivo médico deberá ser igual o mayor a DIECIOCHO (18) meses, al momento de la entrega en el almacén de la entidad contratante; asimismo para el caso de suministros periódicos de un mismo lote los productos podrán ser aceptados hasta con una vigencia mínima de 15 meses

**4.7. Penalidad por mora en la ejecución de la prestación:**

De conformidad a lo estipulado en el artículo 162° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

**5. REQUISITOS DOCUMENTARIOS TECNICOS MÍNIMOS**

Las cantidades y cronograma de entrega de los dispositivos médicos y otros productos objetos del presente requerimiento se precisan en el ANEXO B.

**5.1. DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA:**

El proveedor deberá presentar en forma obligatoria la siguiente documentación para acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas:

**5.1.1. Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario (Copia simple):** Vigente a la fecha de presentación de las ofertas, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y drogas-DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM del Ministerio de Salud, según legislación y normatividad vigente. Además, las Resoluciones de modificación o autorización, en tanto estas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el dispositivo médico ofertado, cuando corresponda.

No se aceptarán Dispositivos médicos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado. La exigencia de la vigencia del registro Sanitario o certificado de Registro sanitario del bien se aplica para todo el proceso de selección y ejecución contractual.

En caso, que el Registro Sanitario del dispositivo médico ofertado haya vencido, el postor deberá presentar una declaración jurada emitida por el Titular del Registro Sanitario o el Titular de Certificado de Registro Sanitario que indique que el dispositivo médico ofertado se encuentra en proceso de reinscripción, según ANEXO C.





"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

01

**Importante**

Para el caso de ítems que no están sujetos a otorgamiento de registro sanitario, el postor deberá adjuntar el **ANEXO D**, señalando que dicho producto no requiere Registro Sanitario de acuerdo con el Listado Publicado por la ANM (DIGEMID) indicando el número de orden que se encuentra en el listado o en su defecto adjuntar otro documento emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID que mencione que el bien ofertado no está sujeto a otorgamiento de Registro Sanitario.

**5.1.2. Certificado de Análisis del dispositivo médico (Protocolo de Análisis).** Copia simple, en idioma castellano o, en su defecto, acompañado de la respectiva traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos.

El Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis, es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de Control de Calidad del Laboratorio Fabricante, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional. Cuando se haga mención a protocolo de análisis se refiere a Certificado de Análisis. El Certificado de Análisis debe corresponder al lote de la muestra presentada. También se aceptará otros documentos que sean acreditados por la DIGEMID.

El Certificado de Análisis debe consignar cuando menos la siguiente información: Nombre del Producto y/o Código de Referencia, Número de Lote, Fecha de Vencimiento, Fecha de Análisis o Fecha de Emisión del Documento, las Especificaciones Técnicas y Resultados Analíticos obtenidos, Firma del o los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio que lo emite.

Los certificados de análisis deben consignar la edición de las Normas de Calidad Nacional, Internacional y/o Propia a la que se acoge el fabricante, vigente a la fecha de fabricación del dispositivo médico. La evaluación técnica se realizará de acuerdo a la edición vigente a la fecha de fabricación del dispositivo médico. Se aceptará esta edición siempre y cuando no exista diferencia con la edición actual (a la presentación de ofertas). Asimismo, se tendrá en consideración el plazo de 12 meses según contempla la norma sanitaria.

Cuando las técnicas analíticas del producto terminado no se encuentren en ninguna de las normas de calidad internacional de referencia, se aceptará las técnicas analíticas propias del fabricante que se encuentren autorizadas como tal. (Art. 31° del D. S. N° 016-2011-SA y sus modificaciones).

En caso de productos estériles, el certificado de análisis deberá consignar la prueba de esterilidad; asimismo en dicho certificado se debe indicar el método de esterilización, en caso no lo indique debe adjuntar el certificado de Esterilidad del producto ofertado.

Para los productos no estériles, el certificado de Análisis deberá incluir la "Prueba de Límite Microbiano".

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

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





"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

5.1.3. **Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento.** Copia simple, emitido por la Autoridad Nacional de Salud (ANM) o Autoridad Regional de Salud (ARM), según corresponda, a nombre del postor y/o empresa que se hará cargo del almacenamiento de los productos.

Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar el CBPA 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 además del CBPA del postor, acompañando para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre las partes (Documento de arrendamiento que garantice que está haciendo uso de los almacenes).

Tratándose de un Laboratorio Nacional, el CBPA se encuentra incluido en la Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), en aplicación de la normativa vigente en el territorio peruano.

La exigencia de la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento se aplica durante todo el procedimiento de selección y ejecución contractual.

En el caso de Consorcios, únicamente, aquellos miembros que, en la promesa de consorcio, se comprometan a realizar actividades reguladas conforme al objeto de la convocatoria, estarán obligados a presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento.

5.1.4. **Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, cuando corresponda (Copia simple).**...

Siendo de cumplimiento obligatorio para las droguerías y almacenes especializados que participan a nivel nacional en el proceso de distribución y transporte de dispositivos médicos que requieran condiciones de temperatura refrigerada y temperatura congelada, de conformidad al artículo 2° de la Resolución Ministerial N° 1000-2016/MINSA.

La exigencia de la Certificación de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDТ), se aplica durante todo el procedimiento de selección y ejecución contractual, en caso corresponda.

5.1.5. **Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM).** Copia simple, en idioma castellano o, en su defecto, acompañado de la respectiva traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos.

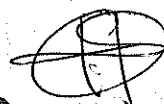
Vigente durante todo el procedimiento de selección y ejecución contractual para dispositivos médicos nacionales e importados, a nombre del laboratorio fabricante, debe comprender el área de fabricación del producto, tipo de producto o familia del dispositivo médico ofertado. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en el proceso deben presentar la Certificación de BPM.

**PARA DISPOSITIVOS MÉDICOS NACIONALES:**

Emitido por la Autoridad Nacional de Salud (ANM) o DIGEMID al laboratorio fabricante.

**PARA DISPOSITIVOS MÉDICOS IMPORTADOS:**

Emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen. También se aceptará otros documentos alternativos como Certificado de la Comunidad Europea (CE), Norma ISO 13485 vigente, Certificado FDA u otros documentos de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen.





"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

11

Para los dispositivos médicos provenientes de países donde no se emiten Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) ni Certificado de la Comunidad Europea (CE), podrán presentar el Certificado de Libre Venta o el Certificado de Libre Comercialización, en la que debe señalar que la empresa fabricante cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura o de fabricación. En caso, que el Certificado de BPM no consigne fecha de vigencia, la fecha de emisión no deberá ser mayor a dos (2) años, contados a partir de la fecha de presentación de la oferta. Vigentes durante todo el procedimiento de selección y ejecución contractual.

La exigencia de la Certificación del BPM vigente se aplica en todo el procedimiento de selección y ejecución contractual para dispositivos médicos nacionales e importados.

**5.1.14 Copia simple del Rotulado de los envases mediate e inmediato y/o del inserto y/o del manual de instrucciones de uso del bien ofertado, cuando corresponda según lo autorizado en su Registro Sanitario y deben estar en conformidad con los artículos 137°, 138° y 140° del Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios" y sus modificatorias vigentes.**

**5.1.15 Declaración Jurada de Presentación del Producto**

Según ANEXO E. La Información contenida en el citado anexo debe corresponder al producto requerido. Podrá también indicarse cualquier información complementaria del ítem ofertado.

**5.1.16 Original o copia simple de Folletería y/o Catálogos y/u otro documento emitido por el fabricante donde se evidencie el cumplimiento de las características técnicas.**

Entiéndase por folletería y catálogo a la información relacionada con el dispositivo médico que contiene literatura y gráfico, para la verificación de las características técnicas.

En el caso de instrumental presentar copia de catálogo en la sección donde se encuentren incluidos, así como el uso y un resumen de instrucciones de uso cuando justifique que no se requiera el manual o inserto.

**6. LUGAR Y PLAZO DE ENTREGA**

**Lugar y horario de internamiento de las entregas:**

El internamiento de las entregas de los productos se realizará en el Almacén UE 020-DIRSAPOL, ubicado en:

REGIÓN:	LIMA
PROVINCIA:	LIMA
DISTRITO:	SAN BORJA
DIRECCIÓN:	CALLE LAS LETRAS N° 261
HORARIO ATENCION:	De lunes a viernes de 8:00 a 13:00 horas y de 14:00 a 15:30 horas

**Plazo:**

La contabilización del plazo del internamiento de entrega se rige a partir del día siguiente de la suscripción del contrato, el mismo que se encuentran detallados en el ANEXO B.



"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

10

**DE LA RECEPCION Y CONFORMIDAD:**

La conformidad de la recepción de los dispositivos médicos se sujeta a lo dispuesto en el artículo 168° del Reglamento de la Ley de Contrataciones de Estado. La recepción será dada por el Jefe del Almacén (o quien haga sus veces) y la conformidad del cumplimiento de las ESPECIFICACIONES TÉCNICAS será dada por el y/o los representantes del área usuaria especializada en coordinación con el Representante de la Unidad de Gestión de Productos farmacéuticos y Dispositivos Médicos del Almacén UE 020 DIRSAPOL quienes deberán verificar que el producto entregado corresponde a lo solicitado en la orden de compra y cumple con los requerimientos técnicos mínimos establecidos por la unidad usuaria. Para llevar a cabo la verificación el contratista deberá entregar obligatoriamente en el Almacén de la entidad copia simple de los siguientes documentos:

- Orden de Compra-Guía de Internamiento
- Guía de Remisión (Destinatario + SUNAT+ 2 copias adicionales). Esta deberá consignar en forma obligatoria para cada ítem el número de lote y la cantidad entregada por lote.
- Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por Defectos o Vicios Ocultos por entrega.
- Copia simple de Registro sanitario o del certificado de Registro Sanitario, y sus actualizaciones cuando corresponda.  
Para el caso de ítems que no están sujetos a otorgamiento de registro sanitario, el postor deberá adjuntar el ANEXO D, señalando que dicho producto no requiere Registro Sanitario de acuerdo al Listado Publicado por la ANM (DIGEMID) indicando el número de orden que se encuentra en el listado o en su defecto adjuntar otro documento emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y drogas-DIGEMID que mencione que el bien ofertado no está sujeto a otorgamiento de Registro Sanitario.
- Copia simple del certificado de análisis o Protocolo de análisis emitido por el fabricante o quien encarga su fabricación, según lo dispuesto en la normativa correspondiente, por cada lote entregado.
- Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM), Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA) vigentes a la fecha de entrega y sus actualizaciones y cuando corresponda Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y transporte (CBPDyT).
- En caso de que un documento técnico se presente en idioma distinto al español, la empresa adjudicada presentará copia simple de la respectiva traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado según corresponda. El postor es responsable de la veracidad y exactitud de dichos documentos

Todos los documentos descritos en los literales precedentes deben ser firmados y sellados por el Director Técnico de la empresa Contratista.

El Almacén no está obligado a recibir los bienes si no han sido entregados todos los documentos que corresponde a la entrega, o si se detecta que no corresponde el producto con lo solicitado.

La conformidad de recepción de la prestación por parte de la entidad no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos u otras situaciones anómalas no detectables o verificables durante la recepción de los dispositivos médicos, por causales atribuibles al contratista, debiendo proceder a la reposición o canje total del lote de los bienes que se hayan detectado en las situaciones descritas



"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

13

**7. DE LA RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS**

La conformidad de recepción de la prestación por parte de la entidad no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos u otras situaciones anómalas no detectables o verificables durante la recepción de los dispositivos médicos, por causales atribuibles al contratista, debiendo proceder a la reposición o canje total del lote de los bienes que se hayan detectado en las situaciones descritas antes y durante el acto de recepción de los dispositivos médicos, si se advierte mermas y/o productos deteriorados a consecuencia del transporte el contratista deberá proceder a reponer o canjear los bienes que se hayan detectado en las situaciones descritas en un plazo máximo de dos (02) días calendario de notificado el hecho por la entidad (ya sea por correo electrónico u otro medio técnico). El plazo máximo de responsabilidad del contratista es la vigencia del producto establecido en el ANEXO B de las especificaciones técnicas.

**8. FORMA DE PAGO:**

Se realizará después de ejecutada la prestación de acuerdo al cronograma de entrega y otorgada la conformidad de los bienes.

**9. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN**

**A. CAPACIDAD LEGAL**

**HABILITACION**

**Requisitos:**

- Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento

A nombre del postor. Emitido 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, debiendo adjuntar las resoluciones de los cambios y/o modificaciones realizados en el establecimiento farmacéutico de corresponder.

Obligatorio para todas las empresas instaladas en el país como establecimiento farmacéutico, salvo que se trate de una empresa extranjera no instalada en el territorio nacional o de una empresa nacional que no está reconocida como establecimiento farmacéutico.

Nota: Los establecimientos dedicados a la fabricación, importación, exportación, almacenamiento, distribución, comercialización, dispensación y expendio de dispositivos médicos no deben estar en la situación de cierre

**Acreditación:**

- Copia Simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de establecimiento farmacéutico.

**B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD**

**Requisitos:**

- El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a dos veces el valor referencial o estimado obtenido en el estudio de mercado, por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante un período de ocho (8) años anteriores a la fecha de presentación de ofertas que se computaran desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago según corresponda.

Se consideran bienes similares a los diversos dispositivos médicos.

**Acreditación:**

- La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de contratos u órdenes de compra y su respectiva conformidad o constancia de prestación o comprobantes de pago, cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente,



PERÚ

Ministerio  
del Interior

Dirección de  
Sanidad Policial

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

14

con voucher de depósito, nota de abono o reporte de estado de cuenta, o cualquier otro documento emitido por entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago, correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.

En caso los postores presenten varios comprobantes de pago para acreditar una sola contratación, se debe certificar 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.

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

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

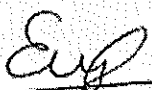
Asimismo, cuando se presenten contratos derivados de procesos de selección convocados antes del 20.09.2012, la calificación se ceñirá al método descrito en la directiva "Participación de Proveedores en Consorcios en las Contrataciones del Estado" debiendo presumirse que el porcentaje de las obligaciones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

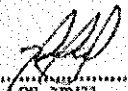
Si el titular de la experiencia no es el postor, consignar si dicha experiencia corresponde a la matriz, en caso de que el postor sea sucursal o fue transmitida por reorganización societaria, debiendo acompañar la documentación sustentatoria correspondiente.

Si el postor acredita experiencia de una persona absorbida como consecuencia de una reorganización societaria, debe presentar adicionalmente al anexo que corresponda.

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

Sin perjuicio de lo anterior, los postores deben llenar y presentar el anexo que corresponde referido a la experiencia de postor en la especialidad.

  
OS - 370520  
Elizabeth Kater JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP 'LNS'

  
OS - 370123  
Ana Sheryla PORRAS BALYAN  
MAY. SPNP  
CH. PNP LNS.

  
OS - 346833  
H.R. K. SANTOS ZUAMBARA  
CAP. S PNP  
H.R. LUIS N. BAENZ



PERÚ

Ministerio  
del Interior


Dirección de  
Sanidad Policial


"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

14

2

DENOMINACIÓN DEL PRODUCTO	UNIDAD MEDIDA
BOLSA COLECTORA DE ORINA 2000ML C/GRAPAS PARA CAMA	UNIDAD
<b>MATERIAL:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Polivinil de uso clínico hospitalario</li><li>- Condición biológica estéril, atóxica.</li></ul>	
<b>CARACTERÍSTICAS:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Acabado: Libre de rebabas.</li><li>- Resistente (que no se deteriore durante su uso sin perder sus propiedades y características físicas), flexible, transparente e incoloro en la cara anterior, pudiendo tener fondo blanco en la cara posterior.</li><li>- Extremos reforzados para evitar acodamientos.</li><li>- Con entrada para toma de muestra, con sujetador o colgador de bolsa que no cedan al peso de la capacidad máxima, con válvula antirreflujo, con llave de drenaje, con tapa protectora en el extremo proximal.</li><li>- Con tapa o dispositivo de protección del drenaje.</li><li>- Bolsa una escala graduada en centímetros cúbicos o mm.</li></ul>	
<b>DIMENSIONES:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Capacidad no menor de 2000 CC.</li><li>- Tubuladura de 100 a 150cm.</li></ul>	
<b>ENVASE:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Envase individual estéril, que garanticen las propiedades físicas e integridad del producto.</li></ul>	

  
OS - 309533  
JHON K. SANTOS ZUANABARA  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"

  
OS - 370520  
Elizabeth Kaim JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"

  
OS - 328423  
Ana Shirley POIRRAS BALVIN  
MAY. S. PNP  
CH. PNP LNS.



"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

DENOMINACIÓN DEL PRODUCTO	UNIDAD MEDIDA
BOLSA DE COLOSTOMIA CON DRENAJE	UNIDAD

**MATERIAL:**

- Bolsa de plástico grado médico.
- Placa adhesiva constituida por base de hidrocoloide y resina natural o sintética (polímero). Anillo de seguridad adhesivo, hipoalérgico y microporoso

**CARACTERÍSTICAS:**

- Placa adhesiva hipoalérgica, con protector que tenga guía recortable en forma de circunferencias concéntricas que facilite el recorte de acuerdo con el tamaño del ostoma. El orificio iniciador precortado no debe ser menor a 10 mm de diámetro. La placa debe estar adherida a la bolsa por termo sellado hermético.
- Bolsa: incolora, con sellado hermético en sus bordes. El lado en contacto con la piel del paciente de tela hipoalérgica atóxica. Con bordes redondeados, libre de rebabas y aristas cortantes.
- Con sistema de seguridad o cierre incorporado plegable en la bolsa, que permita el cierre hermético de la bolsa.
- Capacidad 500cc aprox.

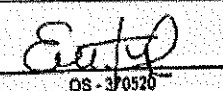
**DIMENSIONES:**

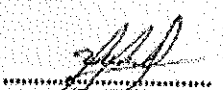
- Largo total de la parte media no menor de 27cm.
- Ancho total de la parte media no menor de 14cm.
- Orificio de drenaje de la bolsa no menor de 5cm.

**ENVASE:**

- Multienvase: Viene en caja x 30 unidades, que garanticen las propiedades físicas e integridad del producto.

  
08-360833  
HILDA SANTOS RIANCHO  
CAP. S. PNP  
H.N. LUIS H. BACMEZ

  
08-370520  
Elizabeth Kaiti JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
H.N. PNP "LNS"

  
08-370423  
Ana Sheyla PORRAS BALVIN  
MAY. S. PNP  
C.H. PNP LNS



PERÚ

Ministerio  
del Interior

Dirección de  
Sanidad Policial

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

DENOMINACION DEL PRODUCTO	UNIDAD MEDIDA
CARTUCHO DE PEROXIDO DE HIDROGENO AL 50%	UNIDAD

**MATERIAL:**

- Peróxido de Hidrógeno al 50%

**CARACTERÍSTICAS:**


- Cartucho plástico completamente cerrado conteniendo 80 ml de Peróxido de Hidrógeno al 50% solución acuosa
- Cartucho permite realizar como mínimo de 6 ciclos de esterilización por plasma de Peróxido de Hidrógeno
- Código de barras en cada cartucho para reconocer los datos y el estado del producto.
- Cartucho con tapa plástica para una mayor protección
- Cartucho tiene impreso una marca guía para su correcta colocación dentro del esterilizador
- Cada caja contiene Instrucciones para el manejo
- Efectivo y seguro
- Condiciones biológicas: atóxico

**PRESENTACIÓN:**


- Cartucho x 80 ml de Peróxido de Hidrógeno al 50%

**EMPAQUE:**

- Caja plástica con tapa y divisores para 6 cartuchos
- Garantiza las propiedades físicas y biológicas del producto.
- Exento de rebabas y aristas cortantes
- Exento de partículas extrañas
- Fácil de abrir manualmente.
- Rotulado indica nombre del producto, medidas, normas, número de lote, fecha de fabricación y vencimiento.

  
OS - 370423  
XICH K SANTOS ZUAMBARA  
CAP. S PNP  
HN PNP "LNS"

  
OS - 370420  
Elizabeth Kalleli JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"

  
OS - 370423  
Ana Shelya PORRAS BAY/01  
MAY. SPNP  
CH. PNP "LNS"







PERU

Ministerio  
del Interior

Dirección de  
Sanidad Policial

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

12

NOMINACIÓN DEL PRODUCTO	UNIDAD DE MEDIDA
CIRCUITO COAXIAL PARA ANESTESIA C/ BOLSA Y FILTRO UNIDIRECCIONAL - UND	UNIDAD

**MATERIAL**

Polimero de uso hospitalario

**CARACTERÍSTICAS**

Tubo corrugado coaxial, compuesto de un tubo exterior para la expiración y uno interior para la inspiración.

Conexiones universales de 22 mm.

Debe tener un tramo brazo adicional para ser adaptado al absorbedor de CO2

Bolsa de 3 litros.

Codo con toma de capnografía

Linea de capnografía

Filtro coaxial de membrana antibacteriana

Flexible, extensible, mantiene la forma que se le dé.

**DIMENSIONES:**

1.50 mts. a más.

**PRESENTACION:**

Paquete individual.

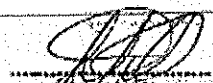
**EMPAQUE:**


Individual sellado, resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.


Que garantice la integridad del producto.

Exento de partículas extrañas, rebabas o aristas cortantes

El envase debe permitir que se distinga el producto.

  
OS - 500633  
ALYX. BARTOS ZUÑIGADA  
CAP. S PNP  
H.R. LUIS H. BAZAR

  
OS - 570520  
Elizabeth Karen JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"

  
OS - 570423  
Ana Sherrya PORRAS SALAZAR  
TAY. SPNP  
CH PNP LNS

۲

## CARACTERÍSTICAS

- ### DISPENSADOR DEL CIRCUITO

- PRESENTACIÓN:**

- ~ Frasco de 1 litro.

**ENVASE:**

- Frasco: de polietileno de alta densidad, policloruro de vinilo, polipropileno
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje
- Que garantice las propiedades físicas e integridad del producto.
- Libre de rebabas o aristas cortantes.
- En el rotulado que indique las instrucciones de uso.

08-360833  
NICH K. SANTOS ZUAREZ  
CAP, 5 PMP  
H.R. LUIS N. GOMEZ

OS-3/0520  
Elizabeth Kalle JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"

OS-370423  
Ann Shyla PORRAS BALVIN  
MAY 5 1968  
CH. MSP. LNS.



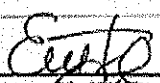
"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"


59

78

DENOMINACIÓN DEL PRODUCTO	UNIDAD MEDIDA
EMPAQUE TIPO TYVEK PARA ESTERILIZACIÓN CON PEROXIDO DE HIDROGENO 20 cm x 100 m	UNIDAD
<b>MATERIAL:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Dos láminas:<ul style="list-style-type: none"><li>- Tyvek</li><li>- Film transparente de polipropileno y polietileno multilaminado, de 7 capas a más.</li></ul></li></ul>	
<b>CARACTERÍSTICAS:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Polímero sintético Tyvek de 75 gr. m2.</li><li>- Film plástico transparente de polietileno y polipropileno multilaminado.</li><li>- Láminas selladas por calor.</li><li>- Resistente a la tracción y perforación.</li><li>- Excelente barrera bacteriana y microbiana.</li><li>- Sellable entre 120oC a 130oC.</li><li>- Cuenta con indicador químico de proceso de esterilización por plasma a baja temperatura en los bordes, impreso dentro del sellado.</li><li>- El indicador cambia de color al ser expuesto al peróxido de hidrogeno</li><li>- Los textos impresos en los bordes proporcionan información sobre la medida, marca y el número de lote del producto.</li><li>- Cumple con la norma EN 868-5 e ISO 11167-1</li><li>- Cuenta con sellos laterales de 1 cm. de ancho.</li><li>- La lámina Tyvek se encuentra enrollado hacia adentro para mantener la asepsia de este, evitando que la lámina Tyvek se exponga al polvo, contaminación y obstrucción, condición que pone en riesgo la esterilidad del material.</li></ul>	
<b>PRESENTACIÓN:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Rollo continuo sin cortes 20.0cm x 100 m</li></ul>	
<b>EMPAQUE:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Empaque primario: bolsa plástico transparente.</li><li>- Empaque secundario: caja de cartón.</li><li>- Garantiza las propiedades físicas del producto.</li><li>- Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.</li><li>- Fácil de abrir manualmente.</li><li>- Exento de partículas extrañas</li><li>- Exento de rebabas y aristas cortantes</li><li>- Rotulado indica nombre del producto, medidas, normas, número de lote, fecha de fabricación y vencimiento.</li></ul>	

  
06-380833  
NIKY BANTOS RUAMABAR  
CAP. S PNP  
H.N. LUIS H. DAZEZ

  
06-370520  
Elizabeth RIVERA JIMENEZ FABIAN  
CAP. S PNP  
HN PNP "LNS"

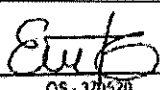
  
06-070423  
Ana Shelya PORRAS BALVIN  
MAY. SPNP  
CH. PNP "LNS"



"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

DENOMINACIÓN DEL PRODUCTO	UNIDAD MEDIDA
EMPAQUE TIPO TYVEK PARA ESTERILIZACIÓN CON PEROXIDO DE HIDROGENO 40 cm x 100 m	UNIDAD
<b>MATERIAL:</b> Dos láminas: <ul style="list-style-type: none"><li>- Tyvek</li><li>- Film transparente de polipropileno y polietileno multilaminado, de 7 capas a más.</li></ul>	
<b>CARACTERÍSTICAS:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Polímero sintético Tyvek de 75 gr. m2.</li><li>- Film plástico transparente de polietileno y polipropileno multilaminado.</li><li>- Láminas selladas por calor.</li><li>- Resistente a la tracción y perforación.</li><li>- Excelente barrera bacteriana y microbiana.</li><li>- Sellable entre 120oC a 130oC.</li><li>- Cuenta con indicador químico de proceso de esterilización por plasma a baja temperatura en los bordes, impreso dentro del sellado.</li><li>- El indicador cambia de color al ser expuesto al peróxido de hidrogeno</li><li>- Los textos impresos en los bordes proporcionan información sobre la medida, marca y el número de lote del producto.</li><li>- Cumple con la norma EN 868-5 e ISO 11167-1</li><li>- Cuenta con sellos laterales de 1 cm. de ancho.</li><li>- La lámina Tyvek se encuentra enrollado hacia adentro para mantener la asepsia de este, evitando que la lámina Tyvek se exponga al polvo, contaminación y obstrucción, condición que pone en riesgo la esterilidad del material.</li></ul>	
<b>PRESENTACIÓN:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Rollo continuo sin cortes 40.0cm x 100 m</li></ul>	
<b>EMPAQUE:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Empaque primario: bolsa plástico transparente.</li><li>- Empaque secundario: caja de cartón.</li><li>- Garantiza las propiedades físicas del producto.</li><li>- Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.</li><li>- Fácil de abrir manualmente.</li><li>- Exento de partículas extrañas</li><li>- Exento de rebabas y aristas cortantes</li><li>- Rotulado indica nombre del producto, medidas, normas, número de lote, fecha de fabricación y vencimiento.</li></ul>	

  
NICH K. SANTOS ZUÑIGA  
CAP. S. PNP  
H.N. LUIS H. GARCIA

  
OS - 370520  
Elizabeth Kokei JIMENEZ FADIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP 'LNS'

  
OS - 370423  
Ana Shelya FERRAS BALVIN  
MAY. SPNP  
CH. PNP LNS.





PERÚ

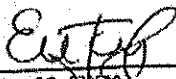
Ministerio  
del Interior


Dirección de  
Sanidad Policial

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

DENOMINACIÓN DEL PRODUCTO	UNIDAD MEDIDA
EMPAQUE TIPO TYVEK PARA ESTERILIZACIÓN CON PEROXIDO DE HIDROGENO 50 cm x 100 m	UNIDAD
<b>MATERIAL:</b> Dos láminas: <ul style="list-style-type: none"><li>- Tyvek</li><li>- Film transparente de polipropileno y polietileno multilaminado, de 7 capas a más.</li></ul>	
<b>CARACTERÍSTICAS:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Polímero sintético Tyvek de 75 gr. m2.</li><li>- Film plástico transparente de polietileno y polipropileno multilaminado.</li><li>- Láminas selladas por calor.</li><li>- Resistente a la tracción y perforación.</li><li>- Excelente barrera bacteriana y microbiana.</li><li>- Sellable entre 120oC a 130oC.</li><li>- Cuenta con indicador químico de proceso de esterilización por plasma a baja temperatura en los bordes, impreso dentro del sellado.</li><li>- El indicador cambia de color al ser expuesto al peróxido de hidrogeno</li><li>- Los textos impresos en los bordes proporcionan información sobre la medida, marca y el número de lote del producto.</li><li>- Cumple con la norma EN 868-5 e ISO 11167-1</li><li>- Cuenta con sellos laterales de 1 cm. de ancho.</li><li>- La lámina Tyvek se encuentra enrollado hacia adentro para mantener la asepsia de este, evitando que la lámina Tyvek se exponga al polvo, contaminación y obstrucción, condición que pone en riesgo la esterilidad del material.</li></ul>	
<b>PRESENTACIÓN:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Rollo continuo sin cortes 50.0cm x 100 m</li></ul>	
<b>EMPAQUE:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Empaque primario: bolsa plástico transparente.</li><li>- Empaque secundario: caja de cartón.</li><li>- Garantiza las propiedades físicas del producto.</li><li>- Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.</li><li>- Fácil de abrir manualmente.</li><li>- Exento de partículas extrañas</li><li>- Exento de rebabas y aristas cortantes</li><li>- Rotulado indica nombre del producto, medidas, normas, número de lote, fecha de fabricación y vencimiento.</li></ul>	

  
06 - 300033  
JHON K. SANTOS ZUÑABARA  
CAP. S. PNP  
I.I.N. LUIS H. GARCIA

  
OS - 370520  
Elizabeth Kakhi JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"

  
OS - 370123  
Aris Shoya PORRAS BALVIN  
MAY. SFPD  
CH. PNP "LNS"



PERÚ

Ministerio  
del Interior

Dirección de  
Sanidad Policial

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

59

25

DENOMINACIÓN DEL PRODUCTO	UNIDAD MEDIDA
EQUIPO DE INFUSION INTRAVENOSA OPACO PARA INFUSION	UNIDAD
<b>MATERIAL:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Poliuretano, polietileno o PVC grado médico</li><li>- Libre de DEHP, Libre de látex (Sin lixiviación de DEHP, no hay riesgo de alergia al látex)</li></ul>	
<b>CARACTERÍSTICAS:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Línea de para bomba de infusión para medicamentos fotosensibles</li><li>- Condiciones biológicas : Estéril atóxico, no pirógeno, hipo alergénico</li><li>- Segmento para bombeo de silicona.</li><li>- Sistema de seguridad anti-flujo libre(cierra automática y herméticamente el set en caso de quitar la línea de la bomba evitando el flujo libre accidental)</li><li>- La espiga o punzón de perforación debe de tener un canal de evacuación y un canal de entrada de aire con filtro antibacterial.</li><li>- Con cámara de goteo flexible y opaco, debe poseer un filtro antipartículas.</li><li>- Regulador de flujo manual.</li><li>- Tubuladura flexible opaco sin perforaciones.</li><li>- La línea distal al final con un filtro que impide el ingreso de bacterias que permite el purgado sin riesgo a contaminación , o tapa de seguridad</li><li>- Línea con sistema Luer Lock de seguridad el cual asegura que la línea se mantenga sujeta al catéter.</li><li>- Con cámara de goteo flexible y opaca (para medicamentos fotosensibles)</li><li>- Con clamp de seguridad.</li><li>- Que posea un mecanismo de bombeo donde detecte burbujas evitando el paso de aire al paciente.</li><li>- Conexión proximal Luer Lock</li><li>- Los protectores de los conectores fáciles de instalar y retirar.</li></ul>	
<b>DIMENSIONES</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Longitud de la línea entre la bomba y el paciente debe ser tal que no dificulte la movilización del paciente (mayor o igual a 145cm)</li></ul>	
<b>ENVASE</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Envase individual sellado, estéril, impermeable,</li><li>- Que garanticen las propiedades físicas e integridad del producto.</li><li>- Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.</li><li>- Exento de partículas extrañas.</li><li>- Exento de rebabas o aristas cortantes</li></ul>	

OS - 370423  
H.N. LUIS H. BAZME  
CAP. S PNP

OS - 370420  
Elizabeth Kateri JAVENEZ FABIAN  
CAP. S PNP  
HN PNP "LNS"

OS - 370423  
Ana Shelya PORRAS BALVIN  
MAY. SPNP  
CH. PNP LNS



PERÚ

Ministerio  
del Interior

Dirección de  
Sanidad Policial

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

denominación del producto	UNIDAD MEDIDA
EQUIPO DE INFUSION MICROGOTERO CON CAMARA GRADUADA	UNIDAD
<b>MATERIAL:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>Polivinilo o similar de uso clínico hospitalario, de acuerdo a las normas internacionales de calidad.</li><li>Estéril: Norma Internacional ISO 11135</li></ul>	
<b>CARACTERÍSTICAS:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>Condición biológica: estéril (óxido de etileno), apirógeno, atóxico, hipoalergénico.</li><li>Acabado:<ul style="list-style-type: none"><li>Libre de fisuras, deformaciones, burbujas, rebabas, rugosidades y roturas.</li><li>Libre de piezas faltantes.</li><li>Libre de material extraño, piezas ensambladas.</li></ul></li><li>Todas las superficies de los componentes deben ser lisas.</li><li>Componentes:<ul style="list-style-type: none"><li>Protectores externos (protector del perforador) que proteja y conserve la esterilidad del perforador, bayoneta o conexión macho y el interior del equipo. De ensamble firme y fácil remoción.</li><li>Perforador o bayoneta o perforador macho: con terminación en uno de sus extremos en punta. Con canal de evacuación o salida y con canal de entrada de aire. Con dimensiones según normas internacionales. Con dispositivo de entrada de aire con filtro antibacteriano con la tapa que impida la entrada de microorganismos o partículas extrañas (con sistema de purga) en un rango de 2.5 a 5 micras. Resistente al efecto de punción y acoplamiento hermético.</li><li>Bureta o Cámara Graduada Transparente: semirígida debe permitir la visualización del líquido a infundir y el goteo. Con sujetador u "orejuela" que permita colgar. Con sitio de inyección y filtro de aire hidrófobo (con tapón). Con válvula de seguridad del volumen de goteo.</li><li>Debe permitir goteo continuo. Su capacidad no debe ser menor a 100cc.</li><li>Cuenta gotas o cámara de goteo: de forma cilíndrica, semirígida y/o flexible, transparente que permita observar el goteo. Debe tener longitudinalmente un conducto o tubo el cual comunica la bureta flexible con la cámara de goteo.</li><li>Tubo flexible: Transparente y/o translúcido lo suficientemente flexible y resistente para adaptarse sin torceduras, colapsamientos o roturas del equipo. Con memoria de forma y sin perforaciones. Debe mantener una unión hermética con todas las partes a las que está conectado. El diámetro interno del tubo no debe ser menor a 2.7mm. Conecta la cámara de goteo o cuenta gotas a la conexión macho o cono de acoplamiento. Su longitud no debe ser menor a 150 cm. medida desde la base de la cámara de goteo hasta el extremo distal del enlace macho o cono de acoplamiento. Con obturador o clamp inferior para controlar el paso líquidos a infundir.</li><li>Regulador de flujo con tope: Que detenga o regule el flujo de líquido a transfundir a distintas velocidades.</li><li>Punto o sitio de inyección: conexión en forma de "Y" rígida. Cercano al extremo distal de la conexión macho o cono de acoplamiento (20 a 30 cc). +/- 5 cc con acceso autosellable.</li><li>Conexión macho o cono de acoplamiento: de forma cónica (cono truncado) o dispositivo enroscable (Luer Lock). Debe tener una conicidad de 6% conforme a estándar de conicidad (norma ISO 594/1) Debe permitir un ajuste hermético con cualquier tipo de enchufe o enlace hembra (agujas, catéteres o similares). Con protector de fácil seguro y firme acoplamiento, que garantice las condiciones biológicas del dispositivo.</li></ul></li></ul>	
<b>ENVASE:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>Envase individual, estéril, impermeable grado hospitalario</li><li>Que garantice la integridad del producto.</li><li>Resistente a la manipulación y almacenaje.</li><li>Peel Open</li><li>Exento de rebabas y aristas cortantes.</li></ul>	

OS - 380633  
Jhon K. Santos Zuñiga  
CAP. S. PNP  
H.N. Luis H. DASHZ

OS - 370520  
Isabel Kelli JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"

OS - 370523  
Ana Zhelya PORRAS BLANCO  
DAY SONG  
CLIP PNP



PERÚ

Ministerio  
del Interior


Dirección de  
Sanidad Policial


"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

41

77

DENOMINACIÓN DEL PRODUCTO	UNIDAD MEDIDA
ESPARADRAPO HIPOALERGICO 30CM. X 9MTS PAPEL	TUBO/CAJA
<b>MATERIAL:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Papel de grado medico uso clínico.</li></ul>	
<b>CARACTERÍSTICAS:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Cinco (5) cortes.</li><li>- Con buen poder adhesivo que permita una fijación estable idónea y duradera.</li><li>- Transpirable y a la vez impermeable.</li><li>- De fácil rasgado (longitudinal y transversal) y despegar sin irritar la piel ni dejar residuos.</li><li>- Permeable a las radiaciones.</li><li>- De bordes que faciliten el rasgado.</li><li>- Adhesivo uniforme continuo que no transfiera residuos.</li><li>- El adhesivo no debe separarse de la cinta.</li><li>- No debe deformarse al corte.</li><li>- Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.</li><li>- Condición biológica: aséptico, hipoalergénico y atóxico.</li></ul>	
<b>DIMENSIONES:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- 30 cm x 9mts., como mínimo.</li></ul>	
<b>ENVASE:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Caja multiempaque, resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.</li><li>- Exento de partículas extrañas.</li><li>- Exento de rebabas o aristas cortantes</li></ul>	

  
OS - 340633  
NICANOR K. SANTOS ZUÑIGA  
CAP. S. PNP  
HN PNP "OASIS"

  
OS - 370520  
ELIZABETH KELEN JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"

  
OS - 370423  
AND SHYELA PORRAS BALVIN  
MAY SRNP  
CIL PNP LNS







PERU

Ministerio  
del Interior

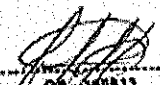
Dirección de  
Sanidad Policial


"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

26

78

DENOMINACIÓN DEL PRODUCTO	UNIDAD MEDIDA
ESPARADRAPO HIPOALERGICO 30CM. X 9MTS SEDA	TUBO/CAJA
<b>MATERIAL:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Seda de grado medico uso clínico.</li></ul>	
<b>CARACTERÍSTICAS:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Cinco (5) cortes.</li><li>- Con buen poder adhesivo que permita una fijación estable idónea y duradera.</li><li>- Transpirable y a la vez impermeable.</li><li>- De fácil rasgado (longitudinal y transversal) y despegar sin irritar la piel ni dejar residuos.</li><li>- Permeable a las radiaciones.</li><li>- De bordes que faciliten el rasgado.</li><li>- Adhesivo uniforme continuo que no transfiera residuos.</li><li>- El adhesivo no debe separarse de la cinta.</li><li>- No debe deformarse al corte.</li><li>- Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.</li><li>- Condición biológica: aséptico, hipoalergénico y atóxico.</li></ul>	
<b>DIMENSIONES:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- 30 cm x 9mts., como mínimo.</li></ul>	
<b>ENVASE:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Caja multiempaque, resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.</li><li>- Exento de partículas extrañas.</li><li>- Exento de rebabas o aristas cortantes.</li></ul>	

  
OS - 370423  
JUAN K. SANTOS ZUÑIGA  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"

  
OS - 370423  
Elizabeth Karen JIMÉNEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"

  
OS - 370423  
Ana Sharyn PORRAS BALVIN  
MAY. SPNP  
OL PNP LNS



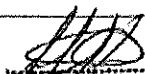
PERÚ


Ministerio  
del Interior


Dirección de  
Sanidad Policial

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

NOMINACIÓN DEL PRODUCTO	UNIDAD MEDIDA
GASA COMPRESA POR 5 UND	SOB
<b>MATERIAL</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Fabricado con hilo 100% natural</li></ul>	
<b>CARACTERÍSTICAS</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Gasa de uso hospitalario con una trama de 20x16 hilos por pulgada cuadrada que cumpla con la prueba de calidad de la Norma Técnica Peruana N° 231-167 (gasa tipo VI de uso hospitalario)</li><li>- Tejido uniforme no sesgada, no engomada.</li><li>- Color blanco, no debe cambiar características con el esterilizado.</li><li>- Estéril</li><li>- No debe presentar rasgaduras roturas agujeros o partes deshilachadas u otras partículas extrañas.</li><li>- De textura suave al tacto.</li><li>- Con gran capacidad de absorción no mayor a 30 segundos.</li><li>- No pre-lavado</li><li>- Compresa de gasa doblada en cuatro y cocida en los bordes</li><li>- En un borde tiene asa radiopaca</li></ul>	
<b>DIMENSIONES</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Longitud: gasa extendida de 45 x 45 cm.</li></ul>	
<b>PRESENTACION</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Sobre por 5 unidades</li></ul>	
<b>EMPAQUE</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Doble empaque sellado.</li><li>- Peel open.</li><li>- Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.</li><li>- Que garantice la esterilidad e integridad del producto.</li><li>- Exento de partículas extrañas, rebabas o aristas cortantes.</li><li>- El empaque del producto deberá permitir que se distingan los productos.</li></ul>	

  
OS - 380033  
JOHN K. SANTOS QUISPE  
CAP. S. PHP  
HN PNP 'LNS'

  
OS - 370620  
Elizabeth Kalle JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PHP  
HN PNP 'LNS'

  
OS - 370423  
Ana Chayla PORRAS BALVIN  
MAY. SP18  
CH. PNP LNS.





"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

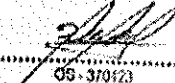
44

3 2

DENOMINACIÓN DEL PRODUCTO	UNIDAD MEDIDA
GASA MEDICINAL ABSORBENTE x 100 m	PAQ
<b>MATERIAL:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Fabricado con hilo 100% natural</li></ul>	
<b>CARACTERÍSTICAS:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Gasa de uso hospitalario con una trama de 20x16 hilos por pulgada cuadrada que cumpla con la prueba de calidad de la Norma Técnica Peruana N° 231-167 (gasa tipo VI de uso hospitalario)</li><li>- Tejido uniforme no sesgada, no engomada.</li><li>- Color blanco, no debe cambiar características con el esterilizado.</li><li>- Aséptico.</li><li>- No debe presentar rasgaduras roturas agujeros o partes deshilachadas u otras partículas extrañas.</li><li>- De textura suave al tacto.</li><li>- Con gran capacidad de absorción no mayor a 30 segundos.</li><li>- No prelavado</li><li>- Doblada parejo</li></ul>	
<b>DIMENSIONES:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Longitud: 100 mt.</li><li>- Ancho: 1 mt.</li></ul>	
<b>EMPAQUE:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Bolsa de polietileno, aséptico, sellado.</li><li>- Que garanticen las propiedades físicas e integridad del producto.</li><li>- Exento de partículas extrañas.</li></ul>	

  
C.O. - 580033  
JUAN X. SANTOS ZUÑABARA  
CAP. S. PNP  
H.M. LUIS H. GASHZ

  
O.C. - 310820  
Elizabeth Kater JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP 'LNS'

  
O.C. - 370123  
Ana Stella PORTIAS ROSALES  
TAX. SPNP  
O.L. PNP 'LNS'



PERÚ

Ministerio  
del Interior

Dirección de  
Sanidad Policial

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

34

DENOMINACIÓN DEL PRODUCTO	UNIDAD MEDIDA
GUANTE PARA EXAMEN DESCARTABLE DE NITRILLO SIN POLVO L X 100 UNIDADES	UND
<b>MATERIAL:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Látex sintético de Nitrilo</li></ul>	
<b>CARACTERÍSTICAS:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Aséptico, Texturizado (agarre con textura).</li><li>- Libre de polvo y látex.</li><li>- Ambidiestro, Hipoalergénico.</li><li>- Color Azul.</li><li>- Puño largo con borde, Flexible.</li><li>- No produce irritaciones ni ningún tipo de alergias</li><li>- Fácil de colocar y retirar.</li><li>- Medianamente resistente a la penetración por agentes químicos (Aldehídos, Álcalls, Bencenos, etc.), físicos y biológicos.</li><li>- Resistencia a la tracción o estiramiento.</li><li>- Peso: 3.8g ± 0.2g</li><li>- De gran flexibilidad, impermeabilidad a grasas Texturizados para un mejor agarre</li><li>- Espesor:</li><li>- Dedos: 0.10 ± 0.02mm</li><li>- Palma: 0.07 ± 0.02mm</li><li>- Puño: 0.06 ± 0.01mm</li></ul>	
<b>NORMAS:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- EN 374-1: 2003, EN 374-2:2003, EN 420, EN 455, ASTM D 6319, ASTM D 5712, ASTM D 6124, ISO 10993-5, ISO 10993-10</li></ul>	
<b>DIMENSIONES:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Dimensiones:</li><li>- Largo: 240mm</li><li>- Ancho: 105mm ± 5mm</li></ul>	
<b>PRESENTACION:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Caja x 100 Unidades o 50 pares.</li><li>- TALLAS: L</li></ul>	
<b>EMPAQUE:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Caja de cartón multi empaque.</li><li>- Garantiza la integridad del producto.</li><li>- Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.</li><li>- Exento de rebabas y partículas extrañas.</li><li>- Rotulado: Según bases</li></ul>	

05-368833  
JUAN K. SANTOS SUAREZ  
CAP. S. PNP  
I.L.M. LUIS N. GARCIA

05-370520  
Elizabeth Kated JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"

05-370423  
Ana Shyla PORRAS BALVIN  
MAY. SPNP  
CH. PNP "LNS"



PERÚ

Ministerio  
del Interior

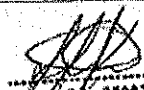
Dirección de  
Sanidad Policial

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"


49

35

DENOMINACIÓN DEL PRODUCTO	UNIDAD MEDIDA
GUANTE PARA EXAMEN DESCARTABLE DE NITRILLO SIN POLVO M X 100 UNIDADES	UND
<b>MATERIAL:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Látex sintético de Nitrilo</li></ul>	
<b>CARACTERÍSTICAS:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Aséptico, Texturizado (agarre con textura).</li><li>- Libre de polvo y látex.</li><li>- Ambidestro, Hipoalergénico.</li><li>- Color Azul.</li><li>- Puño largo con borde, Flexible.</li><li>- No produce irritaciones ni ningún tipo de alergias</li><li>- Fácil de colocar y retirar.</li><li>- Medianamente resistente a la penetración por agentes químicos (Aldehidos, Alcalis, Bencenos, etc.), físicos y biológicos.</li><li>- Resistencia a la tracción o estiramiento.</li><li>- Peso: <math>3.5g \pm 0.2g</math></li><li>- De gran flexibilidad, Impermeabilidad a grasas Texturizados para un mejor agarre</li><li>- Espesor:</li><li>- Dedos: <math>0.10 \pm 0.02mm</math></li><li>- Palma: <math>0.07 \pm 0.02mm</math></li><li>- Puño: <math>0.06 \pm 0.01mm</math></li></ul>	
<b>NORMAS:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- EN 374-1: 2003, EN 374-2:2003, EN 420, EN 455, ASTM D 6319, ASTM D 5712, ASTM D 6124, ISO 10993-5, ISO 10993-10</li></ul>	
<b>DIMENSIONES:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Dimensiones:<ul style="list-style-type: none"><li>* Largo: 240mm</li><li>* Ancho: <math>95mm \pm 5mm</math></li></ul></li></ul>	
<b>PRESENTACION:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Caja x 100 Unidades o 50 pares.</li><li>- TALLAS: M</li></ul>	
<b>EMPAQUE:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Caja de cartón multi empaque.</li><li>- Garantiza la integridad del producto.</li><li>- Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.</li><li>- Exento de rebabas y partículas extrañas.</li><li>- Rotulado: Según bases</li></ul>	

  
OS - 380833  
ARON K. SANTOS ZUÑIGA  
CAP. S. PNP  
H.N. LUIS M. GARCIA

  
OS - 378520  
Elizabeth Kalleit JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"

  
OS - 319425  
ANA CAROLINA PORRAS SALAZAR  
MAY. SPHP  
CH. PNP LNS.

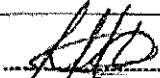


"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

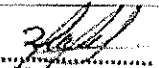
50

36

DENOMINACIÓN DEL PRODUCTO	UNIDAD MEDIDA
GUANTE PARA EXAMEN DESCARTABLE DE NITRILLO SIN POLVO 5 X 100 UNIDADES	UND
<b>MATERIAL:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Látex sintético de Nitrilo</li></ul> <b>CARACTERÍSTICAS:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Aséptico, Texturizado (agarre con textura).</li><li>- Libre de polvo y látex.</li><li>- Ambidiestro, Hipoalergénico.</li><li>- Color Azul.</li><li>- Puño largo con borde, Flexible.</li><li>- No produce irritaciones ni ningún tipo de alergias</li><li>- Fácil de colocar y retirar.</li><li>- Medianamente resistente a la penetración por agentes químicos (Aldehidos, Alcalis, Bencenos, etc.), físicos y biológicos.</li><li>- Resistencia a la tracción o estiramiento.</li><li>- Peso: 3.2g ± 0.2g</li><li>- De gran flexibilidad, impermeabilidad a grasas Texturizados para un mejor agarre</li><li>- Espesor:</li><li>- Dedos: 0.10 ± 0.02mm</li><li>- Palma: 0.07 ± 0.02mm</li><li>- Puño: 0.06 ± 0.01mm</li></ul> <b>NORMAS:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- EN 374-1: 2003, EN 374-2:2003, EN 420, EN 455, ASTM D 6319, ASTM D 5712, ASTM D 6124, ISO 10993-5, ISO 10993-10</li></ul> <b>DIMENSIONES:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Dimensiones:</li><li>- Largo: 240mm</li><li>- Ancho: 85mm ± 5mm</li></ul> <b>PRESENTACION:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Caja x 100 Unidades o 50 pares.</li><li>- TALLAS: S</li></ul> <b>EMPAQUE:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Caja de cartón multi empaque.</li><li>- Garantiza la integridad del producto.</li><li>- Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.</li><li>- Exento de rebabas y partículas extrañas.</li><li>- Rotulado: Según bases</li></ul>	

  
JHON K. SANTOS ZUÑIGA  
CAP. S PNP  
H.N. LUIS H. OLIVERA

  
Elizabeth Kaleli JIMENEZ FABIAN  
CAP. S PNP  
HN PNP "LNS"

  
Ana Jhoyta PORRAS SALVAN  
MAY. SENP  
CH. PNP LNS.





"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

denominación DEL PRODUCTO	UNIDAD DE MEDIDA
Kit de Cirugía Mayor (18 Piezas Quirúrgicas: cinco mandiles, cuatro fundas, cuatro campos, un poncho, una funda de mayo, un piso de mesa de mayo y dos bolsas)	KIT

**REQUISITOS:**

- Material no tejido de polipropileno SMS (Spunbond-Meetblown-Spunbond) de 3 capas, con certificación que lo acredite.
- Resistencia de filtración bacteriana mayor o igual al 98% emitido por un laboratorio especializado y autorizado para dicha prueba.
- Resistencia de filtración viral mayor o igual al 98% emitido por un laboratorio especializado y autorizado para dicha prueba.

**Características**

- Esterilización no tóxica: a vapor presurizado
- Repelente al alcohol, no desprende pelusas y otras partículas
- Antiestático SI:  $\leq 5 \times 10^{10}$  Ohm, que no desgarre durante su uso
- Resistencia a la rotura, resistencia a la penetración de líquidos y fluidos corporales
- Prueba de presión hidrostática (absorbente)
- Resistencia a la penetración microbiana, no inflamable, biodegradable
- Peso:  $\geq 45$  gr/m<sup>2</sup>
- Impermeable a líquidos corporales (sangre y otros fluidos)
- Condición biológica: estéril Irritación y sensibilidad cutánea (hipoalérgico), toxicidad sistémica (ausencia de toxicidad)

**Dimensiones**

- Mandil quirúrgico talla XL
- Mandiles quirúrgicos talla L
- Funda de mesa de mayo de 120 x 80 cm
- Poncho doble para mesa de mayo de 150 x 150 cm con protector reforzado
- Campos quirúrgicos de 100 x 100 cm
- Fundas quirúrgicas de 200 cm x 120 cm
- dos bolsas para lápiz de electrocauterio 50 cm x 30 cm con refuerzo
- Un poncho quirúrgico de 200 cm x 120 cm
- Un envoltorio doble con refuerzo de 150 cm x 150 cm.

**Mandiles: Tallas/ Dimensiones**

Talla (+/-5cm)	Largo (cm)	Ancho (cm)	Manga (cm) Largo x ancho
L	130	160	72x32
XL	145	170	75x33

- Ancho de tira posterior: 55 cm
- Ancho de tira anterior:  $\geq 25$  cm
- Ancho de RIBB: 8-10 cm de largo
- Ancho de curva posterior: 22 cm

**CONTENIDO**

- Contenido conteniendo 18 piezas quirúrgicas.

**EMPAQUE**

- Empaque individual sellado, (empaque primario: papel grado médico/empaque secundario: bolsa de polietileno), Caja de cartón. Rotulado según bases.
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.
- Que garantice las propiedades físicas e integridad del producto.
- Exento de partículas extrañas, rebabas o aristas cortantes.
- El empaque del producto deberá permitir que se distingan los productos.

OS - 370433  
H. N. LUIS N. GARCIA  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"

OS - 370420  
Eusebio Kael JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"

OS - 370425  
Ana Shirley PORRAS UALVSI  
MAY. SPNP  
CH. FICP LNS




PERÚ

Ministerio  
del Interior


Dirección de  
Sanidad Policial

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

DESIGNACIÓN DEL PRODUCTO	UNIDAD DE MEDIDA
DE ROPA ESTÉRIL PARA PROCEDIMIENTOS QUIRÚRGICOS CIRUJATORIOS (05 PIEZAS: UN MANDIL Y CUATRO CAMPOS) DESCARTABLE	KIT
<b>MATERIAL:</b> Tela no tejida de polipropileno SMS (Spunbond – metblown – Spunbond), con certificado que lo acredite. Atóxico	
<b>CARACTERÍSTICAS</b> Condición biológica: Estéril, descartable hipoalérgico, atóxico, no despoluza Repelente a líquidos y fluidos, no inflamable. - Resistente al desgarro, color azul grado médico. - Gramaje de 40 gr/m2 - Mandil: Delantero y espalda en una sola pieza, abertura longitudinal en la espalda y totalmente cruzada, mangas largas, con puños tejido de algodón, dobles elásticos de punto resistente, sin costura (RIBB), para mejorar la sujeción, ligeras, suaves que no guarden calor. Cuatro tiras para amarres internos y externos. Cuello redondo regulable con cintas. Con tipos de costura cosido. Superficie ultra suave al contacto de la piel Esterilización no tóxica: a vapor presurizado Irritación y sensibilidad cutánea (Hipoalérgico) Con envoltorio interno, tela no tejida Repelente al alcohol Borde del sobre $\geq 6$ mm de ancho. De fácil apertura (manualmente). Con Peel open (de fácil apertura) $\geq 12$ mm ( $\geq 1.2$ cm). Compuesto por una lámina transparente que permite visualizar el dispositivo y una lámina opaca - Con Indicador interno de esterilidad visible, permeable al agente esterilizante e impermeable a líquidos. - Sellado hermético perimétricamente.	
<b>DIMENSIONES</b> - 01 mandil quirúrgico talla L (130 cm de largo x 160 cm de ancho), 04 campos quirúrgicos de 100 cm x 100 cm	
<b>PRESENTACION</b> Paquete conteniendo 5 piezas quirúrgicas (estéril).	
<b>EMPAQUE</b> Empaque individual sellado. Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Que garantice las propiedades físicas e integridad del producto. Exento de partículas extrañas, rebabas, sin hilachas o aristas cortantes. Sobre de papel grado médico / Film Con envoltorio interno, tela no tejida El empaque del producto deberá permitir que se distingan los productos. Rotulado según lo normado.	

  
09 - 348833  
RICH K. SANTOS ZUÑIGABAR  
CAP. S. PNP  
H.N. LUIS H. GARCIA

  
09 - 370820  
Elizabeth Kales JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"

  
09 - 370823  
Ana Shelya PORCAYO BALVIN  
MAY. SPN  
CHL PNP "LNS"





PERÚ

Ministerio  
del Interior

Dirección de  
Sanidad Policial

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

67

51

DENOMINACIÓN DEL PRODUCTO	UNIDAD DE MEDIDA
INSTRUMENTO DE SECCIÓN VASCULAR	UND
<b>MATERIAL</b> <ul style="list-style-type: none"><li>Acero quirúrgico inoxidable.</li><li>Reutilizable y autoclavable.</li><li>Resistente a golpes, agentes corrosivos y altas temperaturas de calor seco y húmedo.</li><li>Libre de manchas, libre de rebabas y aristas cortantes.</li><li>Estéril biológico: Aséptico, Hipoalérgico, Apirógeno.</li></ul> <b>Características</b> <ul style="list-style-type: none"><li>Pinza de sección fina, atraumática para microcirugía.</li><li>Diseño ergonómico con ranuras para fácil manejo.</li><li>Superficie pulida.</li><li>Acabado libre de poros, rayas, fisuras, resto de grasa.</li><li>Acabado libre de imperfecciones, armónicos al diseño del instrumento.</li><li>Acabado satinado o mate, que evite reflejos de la luz clínica.</li></ul> <b>DIMENSIONES</b> <ul style="list-style-type: none"><li>Longitud: 15cm</li></ul> <b>PRESENTACION:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>Paquete individual</li><li>Cada instrumental trae grabado a LASER EN ALTO RELIEVE en su superficie desde fábrica.</li><li>Procedencia<ul style="list-style-type: none"><li>Código</li><li>Origen de la comunidad europea o similar</li><li>Marca</li></ul></li></ul> <b>EMPAQUE:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>Paquete individual,</li><li>Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje,</li><li>Que garantice la integridad del producto.</li><li>Libre de partículas extrañas, rebabas o aristas cortantes.</li><li>El empaque del producto deberá permitir que se distingan los productos.</li></ul>	

08 7588633  
JHON K. SANTOS ZUAMAR  
CAP. S PNP  
H.N. LUIS H. DACHEZ

08 - 370520  
Elizabeth Kalleh JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"

08 - 370423  
Ana Shady PORRAS BALVIN  
AWY. SPNP  
CH. PNP "LNS"



PERÚ

Ministerio  
del Interior

Dirección de  
Sanidad Policial

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

61

67

denominación DEL PRODUCTO	UNIDAD DE MEDIDA
MICRO PINZA BAYONETA 20.0 cm.	UND

**MATERIAL**

- Acero quirúrgico inoxidable.
- Esterilizable y autoclavable.
- Resistente a golpes, agentes corrosivos y altas temperaturas de calor seco y húmedo.
- Exento de manchas, libre de rebabas y aristas cortantes.
- Condición biológica: Aséptico, Hipoalérgico, Apirógeno.

**CARACTERÍSTICAS**

- Micro pinza en forma de bayoneta, atraumática para uso en neurocirugía.
- De hojas largas y delgadas, eficientes para permitir el acceso a las zonas profundas.
- Diseño ergonómico con ranuras para fácil manejo.
- Superficie pulida.
- Estado libre de poros, rayas, fisuras, resto de grasa.
- Estado libre de imperfecciones, armónicos al diseño el instrumento.
- Estado satinado o mate, que evite reflejos de la luz clínica.

**DIMENSIONES**

- Longitud: 20 cm x 0.6mm.

**PRESENTACION:**

- Paquete individual
- Cada instrumental trae grabado a LASER EN ALTO RELIEVE en su superficie desde fabrica
- Procedencia
- Código
- Símbolo de la comunidad europea o similar
- Marca

**EMPAQUE:**

- Paquete individual.
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje,
- Que garantice la integridad del producto.
- Exento de partículas extrañas, rebabas o aristas cortantes.
- El empaque del producto deberá permitir que se distingan los productos.

OS - 370433  
JHON K. BANTOS ZUASABAR  
CAP. S. PNP  
H.N. LUIS H. GARCIA

OS - 370520  
Elizabeth Karel JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"

OS - 370423  
Ana Sheryla PORRAS BALVIN  
MAY. SPMIP  
CH. PNP "LNS"



PERÚ

Ministerio  
del Interior

Dirección de  
Sanidad Policial

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

69

52

denominación del producto	UNIDAD DE MEDIDA
PINZA BAYONETA CURVA 24,5 cm.	UND

**MATERIAL**

- Metal quirúrgico inoxidable.
- Esterilizable y autoclavable.
- Resistente a golpes, agentes corrosivos y altas temperaturas de calor seco y húmedo.
- Ausente de manchas, libre de rebabas y aristas cortantes.
- Condición biológica: Aséptico, Hipoalergénico, Apirógeno.

**CARACTERÍSTICAS**

- Fabrico pinza en forma de bayoneta, atraumática para uso en neurocirugía.
- De hojas largas y delgadas, eficientes para permitir el acceso a las zonas profundas.
- Mango ergonómico con ranuras para fácil manejo.
- De superficie pulida.
- Acabado libre de poros, rayas, fisuras, resto de grasa.
- Acabado libre de imperfecciones, armónicos al diseño el instrumento.
- Acabado satinado o mate, que evite reflejos de la luz cialítica.

**DIMENSIONES**

- Longitud: 24 cm. X 0.6 mm

**PRESENTACIÓN:**

- Paquete individual
- Instrumental trae grabado a LASER EN ALTO RELIEVE en su superficie desde fabrica.

**REQUISITOS:**

- Origen
- Certificado de la comunidad europea o similar
- Marca

**EMPAQUE:**

- Paquete individual.
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.
- Que garantice la integridad del producto.
- Ausente de partículas extrañas, rebabas o aristas cortantes.
- El empaque del producto deberá permitir que se distingan los productos.

OS - 370833  
ERICK K. SANTOS ZUÑABARA  
CAP. S. PNP  
RH PNP 'LNS'

OS - 370820  
FABIAN KALLEL JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
RH PNP 'LNS'

OS - 370423  
ALEX GUEYLO POZO VASQUEZ  
MAX. SPTA  
CH. PNP 'LNS'



PERÚ

Ministerio  
del Interior

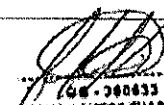
Dirección de  
Sanidad Policial

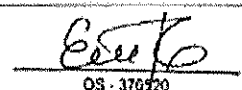
"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"


8

54

DENOMINACIÓN DEL PRODUCTO	UNIDAD DE MEDIDA
CARRO PORTA AGUJA VASCULAR	UND
<p><b>MATERIAL</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>Acero quirúrgico inoxidable.</li><li>Estérilizable y autoclavable.</li><li>Resistente a golpes, agentes corrosivos y altas temperaturas de calor seco y húmedo.</li><li>Libre de manchas, libre de rebabas y aristas cortantes.</li><li>Condición biológica: Aséptico, Hipoalergénico, Apirógeno.</li></ul> <p><b>CARACTERÍSTICAS</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>Carro porta aguja utilizados en las distintas especialidades quirúrgicas.</li><li>Facilita la sutura.</li><li>Mango ergonómico con ranuras para fácil manejo.</li><li>De superficie pulida.</li><li>Acabado libre de poros, rayas, fisuras, resto de grasa.</li><li>Acabado libre de imperfecciones, armónicos al diseño el instrumento.</li><li>Acabado satinado o mate, que evite reflejos de la luz clínica.</li></ul> <p><b>DIMENSIONES</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>Longitud: 18 cm</li></ul> <p><b>PRESENTACION:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>Paquete individual</li><li>Cada instrumental trae grabado a LASER EN ALTO RELIEVE en su superficie desde fábrica.</li><li>Credencial</li><li>CEP</li><li>Modelo de la comunidad europea o similar</li><li>CEP</li></ul> <p><b>EMPAQUE:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>Empaque individual.</li><li>Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje,</li><li>Que garantice la integridad del producto.</li><li>Libre de partículas extrañas, rebabas o aristas cortantes.</li><li>El empaque del producto deberá permitir que se distingan los productos.</li></ul>	

  
OS - 340433  
JUAN CARLOS SANTOS JUANABAR  
CAP. S PNP  
H.M. LUIS N. GARCIA

  
OS - 370720  
Elizabeth Kater JIMENEZ FABIAN  
CAP. S PNP  
HN PNP "LNS"

  
OS - 370720  
Ana Sherys PORRAS BALBOA  
MAY. S PNP  
CIL PNP "LNS"





"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

22

56

DENOMINACION DEL PRODUCTO.	UNIDAD MEDIDA
ORTOFTALDEHIDO 0.55% X 1	GLN

**MATERIAL:**

Solución clara traslúcida, ligeramente amarillenta.

**ARACTERÍSTICAS:**

Desinfectante de alto nivel adecuado para artículos semi-críticos y para el reprocesamiento de artículos médicos o dentales termosensibles.

Líquido

PH (puro): 7,00 – 7,50

Principio activo: ortoftaldehido 0,55% p/p

Actividad desinfectante.

Acción sobre:

Bactericida	Fungicida	Virucida
Staphylococcus aureus	Tricophyton mentagrophytes	Filoviridae
Salmonella choleraesuis	Candida albicans	Flaviviridae
Pseudomonas aeruginosa		Herpesviridae
Escherichia coli		Hepatitis B (HBV)
		Hepatitis C (HCV)
		Hepatitis Delta virus (HDV)
		VIH
Micobactericida	Esporicida	Lentivirus I humano (HIV)
Mycobacterium smegmatis	Bacillus subtilis	Coronavirus (MERS-CoV, SARS-CoV-1, SARS-CoV-2)
Mycobacterium bovis (BCG)	Clostridium sporogenes	Influenza Virus
Mycobacterium massiliense	C. difficile	Paramyxoviridae
Mycobacterium avium		Rubella Virus
Mycobacterium terrae		Virus Poxviridae

Tiempo máximo de duración en cubeta: 40 días

Listo para su uso

Utilizado en sistemas de desinfección manuales y automatizados.

Tiempo de inmersión recomendado: 5 minutos, para efecto bactericida, fungicida, micobactericida tuberculicida, esporicida.

Tiempo de inmersión para una desinfección de alto nivel completa: 5 minutos, para efecto esporicida.

Tira o cinta reactiva que permita verificar la concentración del principio activo (40 tiras por pote)

Vigencia 36 meses desde su fecha de fabricación.

**PRESENTACIÓN:**

– Galonera x 5 Litros.

**EMPAQUE:**

– Envase individual en frasco plástico con precinto de seguridad.

– Garantiza la integridad del producto.

– Fácil de abrir manualmente.

– Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.

– Rotulado indica concentración del principio activo, duración del producto, forma de uso, conservación y acciones a tomar en caso de accidente

H.M. LUIS M. DAZA  
CAP. S. PNP

Elizabeth Kateri JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"

Ana Shyla PORRAS KALVIN  
MAY. SPNP  
CH. PNP LNS





PERÚ


Ministerio  
del Interior


Dirección de  
Sanidad Policial


"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

24

DOMINACIÓN DEL PRODUCTO	UNIDAD DE MEDIDA
ERRISON LUMBAR 180mm x 2mm. de 40°	UND
<b>MATERIAL</b> Acero quirúrgico inoxidable. Esterilizable y autoclavable. Resistente a golpes, agentes corrosivos y altas temperaturas de calor seco y húmedo. Exento de manchas, libre de rebabas y aristas cortantes. Condición biológica: Aséptico.	
<b>CARACTERÍSTICAS</b> Instrumento quirúrgico para uso en neurocirugía. Angulo de 40° hacia arriba, vástago abatible. De superficie pulida a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado). Acabado libre de poros, rayas, fisuras, resto de grasa. Acabado libre de imperfecciones, armónicos al diseño el instrumento. Acabado satinado o mate, que evite reflejos de la luz clínica.	
<b>DIMENSIONES</b> Longitud: 180 mm x 2mm de 40°.	
<b>PRESENTACION:</b> Se vende por unidad El instrumental trae grabado a LASER EN ALTO RELIEVE en su superficie desde fabrica. Exclusividad Origen Procedencia de la comunidad europea o similar Marca	
<b>EMPAQUE</b> Empaque individual. Que garantice las propiedades físicas e integridad del producto Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Exento de partículas extrañas, rebabas o aristas cortantes El empaque del producto deberá permitir que se distingan los productos.	

  
OS - 370033  
Jhon X. SANTOS RUAMABAR  
CAP. S. PNP  
HN PNP 'LNS'

  
OS - 370420  
Elizabeth Kaku JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP 'LNS'

  
OS - 370423  
Ana Shelya PORRAS BALVIN  
MAY. SPNP  
CH PNP 'LNS'





PERÚ

Ministerio  
del Interior


Dirección de  
Sanidad Policial

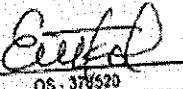
"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

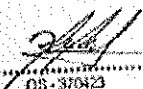
59

95

DENOMINACIÓN DEL PRODUCTO	UNIDAD DE MEDIDA
PIEZA KERRISON CERVICAL 180mm. x 1mm. de 40°	UND
<b>MATERIAL</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Acero quirúrgico inoxidable.</li><li>- Esterilizable y autoclavable.</li><li>- Resistente a golpes, agentes corrosivos y altas temperaturas de calor seco y húmedo.</li><li>- Libre de manchas, libre de rebabas y aristas cortantes.</li><li>- Condición biológica: aséptico.</li></ul> <b>Características</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Instrumento quirúrgico para uso en neurocirugía.</li><li>- Ángulo de 40° hacia arriba, vástago abatible.</li><li>- De superficie pulida a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).</li><li>- Acabado libre de poros, rayas, fisuras, resto de grasa.</li><li>- Acabado libre de imperfecciones, armónicos al diseño el instrumento.</li><li>- Acabado satinado o mate, que evite reflejos de la luz clínica.</li></ul> <b>DIMENSIONES</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Longitud: 180 mm x 1mm de 40°.</li></ul> <b>PRESENTACION:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Paquete por unidad</li><li>- Cada instrumental trae grabado a <b>LASER EN ALTO RELIEVE</b> en su superficie desde fabrica.</li><li>- Procedencia<ul style="list-style-type: none"><li>- Origen</li><li>- Origen de la comunidad europea o similar</li></ul></li><li>- PAQUETE<ul style="list-style-type: none"><li>- Paquete individual,</li><li>- Que garantice las propiedades físicas e integridad del producto</li><li>- Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.</li><li>- Libre de partículas extrañas, rebabas o aristas cortantes</li><li>- El empaque del producto deberá permitir que se distingan los productos.</li></ul></li></ul>	

  
OS - 380833  
Juan X. SANTOS ZUÑIGA  
CAP. S. PNP  
HN PNP 'LNS'

  
OS - 374520  
Elizabeth Kakeli JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP 'LNS'

  
OS - 370423  
Ana Sheryla PORRAS BALAZOTE  
MAY. SPNP  
CEL PNP LNS





PERÚ

Ministerio  
del Interior

Dirección de  
Sanidad Policial

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

26

60

NOMINACIÓN DEL PRODUCTO	UNIDAD DE MEDIDA
Pinza KERRISON CERVICAL 200mm. x 3mm. de 40°	UND
<p><b>MATERIAL</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>Acero quirúrgico inoxidable.</li><li>Esterilizable y autoclavable.</li><li>Resistente a golpes, agentes corrosivos y altas temperaturas de calor seco y húmedo.</li><li>Exento de manchas, libre de rebabas y aristas cortantes.</li><li>Condición biológica: aséptico.</li></ul> <p><b>CARACTERÍSTICAS</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>Instrumento quirúrgico para uso en neurocirugía.</li><li>Ángulo de 90° hacia arriba, vástago abatible.</li><li>Superficie pulida a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).</li><li>Libre de poros, rayas, fisuras, resto de grasa.</li><li>Libre de imperfecciones, armónicos al diseño el instrumento.</li><li>Libre satinado o mate, que evite reflejos de la luz cálida.</li></ul> <p><b>ESPECIFICACIONES</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>Longitud: 180 mm x 3mm de 40°.</li></ul> <p><b>PRESENTACION:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>Paquete por unidad</li><li>Cada instrumental trae grabado a LASER EN ALTO RELIEVE en su superficie desde fábrica.</li><li>Procedencia</li><li>Origen</li><li>Símbolo de la comunidad europea o similar</li><li>Marca</li></ul> <p><b>EMPAQUE</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>Empaque individual.</li><li>Que garantice las propiedades físicas e integridad del producto</li><li>Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.</li><li>Exento de partículas extrañas, rebabas o aristas cortantes</li><li>El empaque del producto deberá permitir que se distingan los productos.</li></ul>	

  
OS - 340853  
H. N. LUIS N. QUESADA  
CAP. S. PNP

  
OS - 370520  
Elizabeth Karel JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"

  
OS - 370423  
Ana Shirely PORRAS WALVEN  
MAX. GRUPO  
CH. PNP LNS.







PERÚ

Ministerio  
del Interior

Dirección de  
Sanidad Policial

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

37

61

NOMINACIÓN DEL PRODUCTO	UNIDAD DE MEDIDA
PROBETA KERRISON CERVICAL 230mm x 5mm. de 40°	UND

**MATERIAL**

Acero quirúrgico inoxidable.  
Esterilizable y autoclavable.  
Resistente a golpes, agentes corrosivos y altas temperaturas de calor seco y húmedo.  
Exento de manchas, libre de rebabas y aristas cortantes.  
Condición biológica: aséptico.

**RACTERÍSTICAS**

Instrumento quirúrgico para uso en neurocirugía.  
Angulo de 40° hacia arriba, vástago abatible.  
Superficie pulida a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).  
Libre de poros, rayas, fisuras, resto de grasa.  
Libre de imperfecciones, armónicos al diseño el instrumento.  
Acabado satinado o mate, que evite reflejos de la luz clínica.

**ESPECIFICACIONES**

Longitud: 230 mm x 5mm de 40°.

**PRESENTACION:**

Paquete por unidad  
Cada instrumental trae grabado a LASER EN ALTO RELIEVE en su superficie desde fabrica.

Procedencia

Código

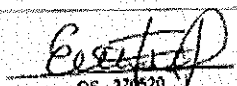
Símbolo de la comunidad europea o similar

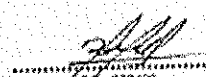
Marca

**EMPAQUE**

Empaque individual.  
Que garantice las propiedades físicas e integridad del producto  
Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.  
Exento de partículas extrañas, rebabas o aristas cortantes

  
OS - 370433  
JHON K. SANTOS ZUÑIGA  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"

  
OS - 370520  
Elizabeth Kattli JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"

  
OS - 370423  
Ana Rosa PORRAS BALLESTER  
MAY. SPNP  
CH. PNP LNS



PERÚ

Ministerio  
del Interior

Dirección de  
Sanidad Policial

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

DENOMINACIÓN DEL PRODUCTO	UNIDAD DE MEDIDA
PINZA KERRISON LUMBAR 200 mm x 2mm. de 40°	UND

**MATERIAL**

- Acero quirúrgico inoxidable.
- Esterilizable y autoclavable.
- Resistente a golpes, agentes corrosivos y altas temperaturas de calor seco y húmedo.
- Libre de manchas, libre de rebabas y aristas cortantes.
- Esterilización biológica: Aséptico.

**Características**

- Instrumento quirúrgico para uso en neurocirugía.
- Ángulo de 40° hacia arriba, vástago abatible.
- Superficie pulida a excepción del perfil superficial (dentado o ranurado).
- Acabado libre de poros, rayas, fisuras, resto de grasa.
- Acabado libre de imperfecciones, armónicos al diseño el instrumento.
- Acabado satinado o mate, que evite reflejos de la luz clínica.

**Dimensiones**

- Longitud: 200 mm x 3 mm de 40°.

**Presentación:**

- Paquete por unidad
- Cada instrumental trae grabado a LASER EN ALTO RELIEVE en su superficie desde fábrica.

**Procedencia**

**Código**

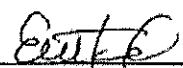
Simbolo de la comunidad europea o similar


**Marca**

**PAQUETE**

- Paquete individual.
- Garantice las propiedades físicas e integridad del producto
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.
- Libre de partículas extrañas, rebabas o aristas cortantes
- El empaque del producto deberá permitir que se distingan los productos.

  
06-488833  
HCN K. SANTOS ZUAMBAR  
CAP. S. PNP  
H.N. LUIS N. ORCIZ

  
OS-379520  
Elizabeth Kakili JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"

  
OS-378423  
Ana Sofía PORRAS BALVIN  
MAY. SPHP  
CH PNP UVS.

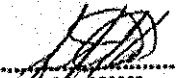


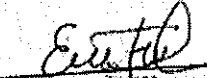
"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

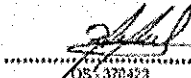
80

64

DENOMINACIÓN DEL PRODUCTO	UNIDAD MEDIDA
REPUESTO P/SUTURA AUTOMATICA LINEAL C/CORTE ENDOSCO- PÍCO 60 mm	UNIDAD
<b>MATERIAL</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Policarbonato grado médico y acero inoxidable quirúrgico.</li><li>- Grapas de titanio</li><li>- Condiciones biológicas: Hipoalergénico, atóxico, biocompatible</li><li>- Condición Sanitaria: Acorde a las normas de calidad y bioseguridad.</li><li>- Estéril</li></ul>	
<b>CARACTERÍSTICAS</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Descartable</li><li>- Mandíbula de agarre a traumático con cuchilla para corte</li><li>- Coloca seis filas escalonadas de grapas de titanio, con tres alturas distintas de grapas para mejorar la hemostasia en la fila más cercana a la línea de corte y la perfusión en la fila más distal a la línea de corte.</li><li>- Sistema de seguridad con bloqueo automático</li><li>- Con bisturí o cuchilla de corte en el repuesto</li><li>- Cada repuesto contiene un yunque para el cierre de grapas</li><li>- Longitud de sutura y corte de 60 mm</li></ul>	
<b>DIMENSIONES</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Carril con bisturí y grapas de Grapas de Titanio</li><li>- Altura de grapas: 3, 3.5 y 4 mm</li><li>- Longitud de recarga: 60 mm</li></ul>	
<b>PRESENTACION</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Paquete individual.</li></ul>	
<b>EMPAQUE</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Que garantice las propiedades e integridad del producto.</li><li>- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.</li><li>- Empaque individual.</li><li>- Fácil de abrir manualmente</li><li>- Bandeja Termoformada resistente a la manipulación transporte y almacenaje</li></ul>	

  
OS - 380833  
H.N. K. SANTOS ZUAMABAR  
CAP. S PNP  
H.N. LUIS H. BASCENZ

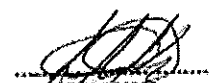
  
OS - 370520  
Elizabeth Karel JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"


  
OS - 370423  
Ana Sherya POIRRAS BALVIN  
CAP. SPAS  
CH. PNP UFG



"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

DENOMINACIÓN DEL PRODUCTO	UNIDAD DE MEDIDA
SET PARA ANESTESIA EPIDURAL Y ANESTESIA CONTINUA.	SET
<b>MATERIAL</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Aguja: Acero quirúrgico inoxidable.</li><li>- Catéter: Poliamida o poliuretano, radiopaca, biocompatible</li><li>- Jeringa: Polipropileno de baja resistencia y libre de látex, cuyo tapón o sello este lubricado con silicona.</li><li>- Filtro.</li></ul> <b>CARACTERÍSTICAS</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Aguja Tuohy N° 18 x 3 ¼ o Aguja Tuohy N° 18 x 3½ con bisel curvado y graduada. Punta que disminuye el riesgo de punción de Duramadre. Con alitas fijas plastificados que permitan la maniobrabilidad de la inserción. El mandril plástico de la aguja, debe adaptarse a un conector tipo Luer Lock sin desprenderse mientras se manipula la aguja.</li><li>- Jeringa de 7 a 8 ml para realizar prueba de pérdida de resistencia para anestesia epidural.</li><li>- Catéter 20 G transparente con 3 orificios, flexible no rígido, resistente a acodamientos y graduado.</li><li>- Terminal del catéter punta roma, que evita perforaciones de la duramadre durante la inserción.</li><li>- Filtro de 0,2 micras, proporcionando una barrera a las partículas y bacterias.</li><li>- Conector del catéter: mecanismo para ajuste seguro, con entrada tipo pinza o embudo.</li></ul> <b>PRESENTACION</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Paquete individual.</li></ul> <b>EMPAQUE</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Empaque individual.</li><li>- Que garantice las propiedades e integridad del producto.</li><li>- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.</li></ul>	

  
OS - 370520  
Jhon K. SANTOS ZUÑIGA  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"

  
OS - 370520  
Elizabeth Kandi JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"

  
OS - 370423  
Ana Shelya PORTAS UZCAYAN  
MAY. S. PNP  
CH. PNP "LNS"





"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

POLICIA NACIONAL DEL PERU  
HOSPITAL NACIONAL "LNS" PNP  
DEPARTAMENTO CUERPOS ASISTENCIALES GENERALES

**SET UNIVERSAL DESCARTABLE DE TUBULADURAS,  
CON VALVULA ESPIRATORIA PARA VENTILADOR MECANICO.**

EMPAQUE	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Empaque Individual.</li> <li>• Resistente a la Manipulación, Transporte y Almacenaje.</li> <li>• Que garantice la esterilidad del producto. Estéril.</li> </ul>
MATERIAL	Material de Polivinilo PVC
CARACTERISTICAS	<ul style="list-style-type: none"> <li>• El tubo esta reforzado por un espiral externo, mientras que la superficie interna es lisa de color transparente.</li> <li>• Conexiones universales de 22m/15f.</li> <li>• Descartable.</li> <li>• Dimensiones de 150 cm de acuerdo a la necesidad del usuario.</li> <li>• Estéril con óxido de Etileno.</li> <li>• Libre de Látex.</li> <li>• Libre de DEHP (di-(2-ethylhexyl) phthalate) Incluye en empaques individuales.</li> <li>➤ <b>Filtro Intercambiador de calor y humedad:</b> Volumen tidal entre 150 a 1200 ml. La humedad absoluta mayor de 28 mg de H2O/litro a VT DE 500 ml en 24 horas. Resistencia al flujo (ISO 9360). 1.0a 1.2 cm H2O a 30 litros/minuto. 2.5 a 2.7 cm H2O a 60 litros/minuto. 4.7 a 4.8 cm H2O a 90 litros/minuto. Espacio muerto: 45-50 ml. Peso: 28-30 gr. Superficie de humidificación mayor de 1100 cm2.</li> <li>➤ <b>Filtro viral y Bacteriano.</b> Para usar en un volumen tidal de 150 — 1200 ml. Eficacia de filtración viral &gt; de 99.99%. Eficiencia de filtración bacterial de &gt;99.99% Resistencia al flujo (ISQ 9360) 30L / min. 0.8 cm H2O. 60L / min. 2.1 cm H2O. 90L / min. 3.7 cm 1-120. Espacio Muerto: 35-40 ml. Peso:19-22 gr.</li> </ul>

Lima, 06 de setiembre del 2023




*[Handwritten signature]*  
POLICIA NACIONAL DEL PERU  
HOSPITAL NACIONAL "LNS" PNP  
DEPARTAMENTO CUERPOS ASISTENCIALES GENERALES  
Calle 1000 1000 1000 1000  
Lima 1000 1000 1000 1000

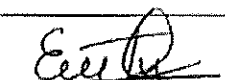


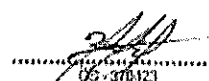
"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

84

DENOMINACIÓN DEL PRODUCTO	UNIDAD MEDIDA
SUTURA AUTOMATICA LINEAL C/CORTE LAPARASCOPICA 60 mm	SOBRE
<p><b>MATERIAL</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Policarbonato grado médico y acero inoxidable quirúrgico.</li><li>- Grapas de titanio</li><li>- Condiciones biológicas: Hipoalergénico, atóxico, biocompatible</li><li>- Condición Sanitaria: Acorde a las normas de calidad y bioseguridad.</li><li>- Estéril</li></ul> <p><b>CARACTERÍSTICAS</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Mango Ergonómico.</li><li>- Incluye el instrumento para cirugía laparoscópica y el repuesto</li><li>- Descartable</li><li>- Recargable</li><li>- Mango ergonómico antideslizante para mejor control</li><li>- Yunque y sistema de bloqueo automático de seguridad</li><li>- Recargable hasta 25 disparos</li><li>- Con sistema articulable en extremo distal</li><li>- Articulable hasta en 10 posiciones (hasta 45° para ambos lados)</li><li>- Eje giratorio de 360°</li></ul> <p><b>DIMENSIONES</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Vástago de 12 mm de diámetro</li><li>- Vástago de 26 cm de longitud</li><li>- Recargable con cargas de 30, 45 y 60 mm de longitud.</li></ul> <p><b>PRESENTACION</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Paquete Individual.</li></ul> <p><b>EMPAQUE</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Que garantice las propiedades e Integridad del producto.</li><li>- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.</li><li>- Empaque Individual.</li><li>- Fácil de abrir manualmente</li><li>- Bandeja Termoformada resistente a la manipulación transporte y almacenaje</li></ul>	

  
OS - 460633  
CARLOS K. SANTOS ZUÑABARA  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"

  
OS - 370520  
FABIAN KALLEI JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP "LNS"

  
OS - 370121  
ANA SHAJTA PORRAS BALVIN  
MAY. QPSP  
CH. PNP "LNS"





PERÚ

Ministerio  
del Interior


Dirección de  
Sanidad Policial


"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

87

69

Denominación del Producto	Unidad Medida
TROCAR LAPAROSCOPICO DE 5 mm, CON PUNTA RETRACTIL DESCARTABLE - UND	UND
<b>MATERIAL</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Acero inoxidable 304 o ABS o Polivinilo o Polímero o policarbonato grado médico o combinación de ellos.</li></ul>	
<b>CARACTERÍSTICAS</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Cánula con sistema de fijación (no traumático), anillo en zig-zag en la cánula que le permite mayor estabilidad en la pared abdominal. Debe crear un canal de trabajo del medio externo al medio interno, para el ingreso de instrumentos quirúrgicos laparoscópicos.</li><li>- Punzón retráctil, con dispositivo de seguridad dentro del sistema de corte en todo su trayecto.</li><li>- Con llave de paso para CO2.</li><li>- Textura uniforme, ergonómica.</li><li>- Condición biológica: Estéril, atóxico, hipo alérgico. Resistente (no debe deteriorarse) al trajo del procedimiento</li><li>- Descartable Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes</li></ul>	
<b>DIMENSIONES</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Trocar de 5 mm descartable.</li><li>- Longitud de 100mm a 110 mm</li></ul>	
<b>PRESENTACION</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Paquete individual pre formado</li></ul>	
<b>EMPAQUE</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Empaque individual.</li><li>- Que garantice las propiedades e integridad del producto.</li><li>- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.</li></ul>	

  
OS - 360633  
H.N. LUIS H. GÁMEZ  
CAP. S PNP

  
OS - 374520  
Elizabeth Karen JIMENEZ FABIAN  
CAP. S PNP  
HN PNP "LNS"

  
OS - 370923  
Ana Shirely PORRAS BALVIN  
MAY. SPNP  
CH PNP LNS



PERÚ

Ministerio  
del Interior

Dirección de  
Sanidad Policial

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

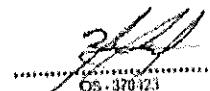
84

7°

Denominación del Producto	Unidad Medida
BIOCAR LAPAROSCOPICO DE 10 mm, CON PUNTA RETRACTIL DESCARTABLE	UND
<b>MATERIAL</b> Acero inoxidable 304 o ABS o Polivinilo o Polímero o policarbonato grado médico o combinación de ellos.	
<b>CARACTERÍSTICAS</b> Cánula con sistema de fijación (no traumático), anillo en zig-zag en la cánula que le permite mayor estabilidad en la pared abdominal y reductor incorporado. Debe crear un canal de trabajo del medio externo al medio interno, para el ingreso de instrumentos quirúrgicos laparoscópicos. - Punzón retráctil, con dispositivo de seguridad dentro del sistema de corte en todo su trayecto. - Goble seguro a prueba de aire - Con llave de paso para CO2. - Textura uniforme, ergonómica. Condición biológica: Estéril, atóxico, hipo alérgico. Resistente (no debe deteriorarse) al traxin del procedimiento Descartable Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes	
<b>DIMENSIONES</b> - Biocar de 10 mm descartable. - Longitud de 110mm a 120 mm	
<b>PRESENTACION</b> - Paquete individual pre formado	
<b>EMPAQUE</b> - Empaque individual. - Que garantice las propiedades e integridad del producto. - Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.	

  
06-000833  
JUAN C. SANTOS ZUÑIGA  
CAP. S. PNP  
H.N. LUIS AL. GARCIA

  
06-00520  
Elizabeth Karen ARRIAZA FABIAN  
CAP. S. PNP  
H.N. PNP "LNS"

  
06-370423  
Ana Shirley PACHECO BALVIN  
MAY. SPES  
CH. PNP "LNS"







"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

N° ÍTEM	N° ÍTEM SEGÚN REQ.	DESCRIPCIÓN	U.M.	CANT.	01 ENTREGA (SE CONTABILIZA DE RECEPCIONADA LA OC)
1	2	BOLSA COLECTORA DE ORINA 2000ml C/ GRAPAS PARA CAMA UND	UND	5,000	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
2	3	BOLSA DE COLOSTOMIA CON DRENAJE UND	UND	5,000	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
3	5	CARTUCHO DE PEROXIDO DE HIDROGENO AL 50%	UND	120	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
4	12	CIRCUITO COAXIAL PARA ANESTESIOLOGIA C/BOLSA Y FILTRO BIDIRECCIONAL	UND	1,200	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
5	14	CLORHEXIDINA GLUCONATO 2 g/100 mL SOLUCIÓN CON DISPENSADOR DE CIRCUITO 1 L UND	UND	1,000	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
6	22	EMPAQUE TIPO TYVECK PARA ESTERILIZACION CON PEROXIDO DE HIDROGENO 20 cm X 100 m UND	UND	60	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
7	23	EMPAQUE TIPO TYVECK PARA ESTERILIZACION CON PEROXIDO DE HIDROGENO 40 cm X 100 m UND	UND	60	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
8	24	EMPAQUE TIPO TYVECK PARA ESTERILIZACION CON PEROXIDO DE HIDROGENO 50 cm X 100 m UND	UND	60	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
9	26	EQUIPO DE INFUSION MICROGOTERO CON CAMARA GRADUADA UND	UND	15,000	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
10	27	ESPARADRAPO HIPOALERGICO 30cm. x 9mts papel TUB/CAJA	TUB/CAJA	990	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
11	28	ESPARADRAPO HIPOALERGICO 30cm. x 9mts Seda TUB/CAJA	TUB/CAJA	1,000	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
12	31	GASA COMPRESA X 5 und	UND	10,000	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
13	32	GASA MEDICINAL ABSORBENTE x 100 m	PQT	1,500	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
14	34	GUANTE PARA EXAMEN DESCARTABLE DE NITRILO SIN POLVO TALLA L X 100 UND	UND	2,500	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
15	35	GUANTE PARA EXAMEN DESCARTABLE DE NITRILO SIN POLVO TALLA M X 100 UND	UND	2,500	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
16	36	GUANTE PARA EXAMEN DESCARTABLE DE NITRILO SIN POLVO TALLA S	UND	1,500	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
17	46	KIT DE CIRUGIA MAYOR (18 Piezas Quirúrgicas: cinco mandiles, cuatro sabanas, cuatro campos, un poncho, una funda de mayo, un piso de mesa de mayo y dos bolsas)	KIT	3,000	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
18	47	KIT DE ROPA ESTERIL PARA PROCEDIMIENTOS QUIRURGICOS AMBULATORIOS (05 PIEZAS: UN MANDIL Y CUATRO CAMPOS) DESCARTABLE KIT	KIT	5,000	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
19	51	MICRO DISECCION VASCULAR	UND	34	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
20	52	MICRO PINZA BAYONETA 20.0 cm	UND	22	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
21	53	MICRO PINZA BAYONETA CURVA 24.5 cm	UND	16	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
22	54	MICRO PORTA AGUJA VASCULAR	UND	20	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
23	56	ORTOFTALDEHIDO 0.55% X 1 gal	UND	250	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
24	58	PINZA KERRINSON LUMBAR 180 mm X 2 mm de 40º	UND	17	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
25	59	PINZA KERRISON CERVICAL 180 mm x 1 mm de 40º	UND	17	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
26	60	PINZA KERRISON CERVICAL 200 mm x 3 mm de 40º	UND	11	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
27	61	PINZA KERRISON CERVICAL 230 mm x 5 mm de 40º	UND	16	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
28	62	PINZA KERRISON LUMBAR 200 mm x 2 mm de 40º	UND	11	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
29	64	REPUESTO P/SUTURA AUTOMATICA LINEAL C/CORTE ENDOSCOPICO 60 mm	UND	120	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
30	65	SET PARA ANESTESIA EPIDURAL Y ANESTESIA CONTINUA	UND	600	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
31	66	SET UNIVERSAL DESCARTABLE DE TUBULADURAS, CON VALVULA ESPIRATORIA PARA VENTILADOR MECANICO	UND	750	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS



"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

32	68	SUTURA AUTOMATICA LINEAL C/CORTE LAPAROSCOPICA 60 mm	UND	12	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
33	69	TROCAR LAPAROSCOPICA DE 5 MM CON PUNTA RETRACTIL DESCARTABLE	UND	250	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
34	70	TROCAR LAPAROSCOPICO DE 10 MM, CON PUNTA RETRACTIL DESCARTABLE	UND	250	HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS



PERÚ

Ministerio  
del Interior

Dirección de  
Sanidad Policial

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

92

ANEXO C

DECLARACION JURADA PARA PRODUCTOS FARMACEUTICOS CUYOS REGISTROS SANITARIOS  
SE ENCUENTRA EN PROCESO DE REINSCRIPCION

SEÑORES:

Órgano Encargado de las Contrataciones-DIRSAPOL

Referente a la adquisición de:

Presente.-

Mediante el presente declaramos que el dispositivo médico que ofertamos:


N° Ítem	Descripción del Ítem	N° Registro Sanitario	N° Expediente

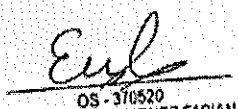
Se encuentra comprendido al alcance del comunicado de la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas-DIGEMID, de fecha 05 de enero de 2017, concordado con el Artículo 84° del Texto Único Ordenado de la Ley N° 27444, Ley de Procedimiento Administrativo General; y a la fecha de la presentación de la oferta técnica no contamos con opinión negativa sobre la solicitud de reinscripción por parte de la ANM.

Asimismo se adjunta la fotocopia del registro vencido y la copia de la solicitud de reinscripción ante DIGEMID, según los plazos establecidos en la normatividad vigente.

(Consignar ciudad y fecha).

Firma, Nombres y Apellidos del Representante legal  
Nombre/Razón Social del postor o consorcio, según corresponda

  
OS - 370833  
JUAN X. SANTOS ZUÑIGA  
CAP. S. PNP  
H.H. LUIS M. 912711

  
OS - 370520  
Elizabeth Kallek JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
H.H. PNP "LNS"

  
OS - 370423  
Ana Shelya FORNAS GALVEZ  
AVAX SPNP  
CH. PNP LNS

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

ANEXO D

DECLARACION JURADA PARA PRODUCTOS QUE NO ESTAN SUJETOS A OTORGAMIENTO DE REGISTRO SANITARIO

SEÑORES:  
Órgano Encargado de las Contrataciones-DIRSAPOL  
Referente a la adquisición de:


Presente.-

Mediante el presente declaramos que el y/o los dispositivos médicos descritos a continuación no están sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario, de acuerdo con el Listado publicado por la ANM (DIGEMID):


N° ítem	Descripción del ítem	N° Registro Sanitario	N° de orden en el Listado de DIGEMID

(Consignar ciudad y fecha).

Firma, Nombres y Apellidos del Representante legal  
Nombre/Razón Social del postor o consorcio, según corresponda

  
N° 486833  
NICANOR K. SANTOS ZUÑIGA  
CAP. S. PNP  
I.N. 1013 N. 01017

  
OS - 370520  
Elizabeth Kater JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
I.N. PNP 'LNS'

  
OS 240423  
Ana Chayla PORRAS BALVIN  
MAY. SPSP  
CI PNP LNS



"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

ANEXO E

DECLARACION JURADA DE PRESENTACION DEL PRODUCTO


El que se suscribe, don ..... identificado con DNI N° .....  
Representante Legal de ..... con R.U.C. N° .....  
DECLARO BAJO JURAMENTO que la información contenida en el presente documento se ajustan  
a la verdad.

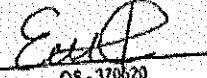
NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR		N° ÍTEM
NOMBRE	SEGÚN DIRSAPOL	
	COMERCIAL	
PRESENTACIÓN		
LABORATORIO FABRICANTE		
PAÍS DE FABRICACIÓN		
REGISTRO SANITARIO N°		
MARCA		
PLAZO DE ENTREGA		
VIGENCIA MÍNIMA DEL PRODUCTO		
CANTIDAD OFERTADA		
TIPO DE ESTERILIZACIÓN (En caso corresponda)		
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE PRODUCTO OFERTADO		
CONSIGNADAS EN LA FOLLETERÍA Y/O CATÁLOGOS Y/U OTRO DOCUMENTO EMITIDO POR EL FABRICANTE: INDICADAS EN HOJA INDIVIDUAL: (indicar en las hojas que adjuntan las características técnicas solicitadas)		
DESCRIPCIÓN DEL EMBALAJE		
- CAJA POR:		
- CONDICIONES ESPECIALES DE ALMACENAMIENTO: ..... Y OTROS: ....		


NOTA: Hacer uso de la sigla N/A en el caso que la información solicitada no aplicara al producto ofertado

(Consignar ciudad y fecha).

Firma, Nombres y Apellidos del Representante legal  
Nombre/Razón Social del postor o consorcio, según corresponda

  
OS - 378933  
MICHÉ K. SANTOS ZUÑABARA  
CAP. S. PNP  
H.N. LUIS H. DAZA

  
OS - 378920  
Elizabeth Kateri JIMENEZ FABIAN  
CAP. S. PNP  
HN PNP 'LNS'

  
OS - 378423  
Ana Shelya PETERAS VALDE  
HAY. SPNP  
CH. PNP 'LNS'

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

<b>A.</b>	<b>CAPACIDAD LEGAL</b>
	<b>HABILITACIÓN</b>
	<u>Requisitos:</u>
	<b>Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento</b>
	<p>A nombre del postor. Emitido 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, debiendo adjuntar las resoluciones de los cambios y/o modificaciones realizadas en el establecimiento farmacéutico de corresponder.</p>
	<p>Obligatorio para todas las empresas instaladas en el país como establecimiento farmacéutico., salvo que se trate de una empresa extranjera no instalada en el territorio nacional o de una empresa nacional que no está reconocida como establecimiento farmacéutico.</p>
	<p>Nota: Los establecimientos dedicados a la fabricación, importación, exportación, almacenamiento, distribución, comercialización, dispensación y expendio de dispositivos médicos no deben estar en la situación de cierre</p>
	<b>Importante</b>
	<p><i>De conformidad con la Opinión N° 186-2016/DTN, la habilitación de un postor, está relacionada con cierta atribución con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo la actividad materia de contratación, este es el caso de las actividades reguladas por normas en las cuales se establecen determinados requisitos que las empresas deben cumplir a efectos de estar habilitadas para la ejecución de determinado servicio o estar autorizadas para la comercialización de ciertos bienes en el mercado.</i></p>
	<u>Acreditación:</u>
	<p>Copia Simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de establecimiento farmacéutico.</p>
	<b>Importante</b>
	<p><i>En el caso de consorcios, cada integrante del consorcio que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas directamente al objeto de la convocatoria debe acreditar este requisito.</i></p>

<b>B.</b>	<b>EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD</b>																												
	<u>Requisitos:</u>																												
	<p>El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente de acuerdo al siguiente detalle:</p>																												
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>N° (ITEM)</th> <th>N° ITEM SEGÚN REQ.</th> <th>DESCRIPCIÓN</th> <th>SUB TOTAL</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>2</td> <td>BOLSA COLECTORA DE ORINA 2000ml C/ GRAPAS PARA CAMA UND</td> <td>S/ 250,000.00 (DOSCIENTOS CINCUENTA MIL CON 00/100 SOLES)</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>3</td> <td>BOLSA DE COLOSTOMIA CON DRENAJE UND</td> <td>S/ 139,000.00 (CIENTO TREINTA Y NUEVE MIL CON 00/100 SOLES)</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>5</td> <td>CARTUCHO DE PEROXIDO DE HIDROGENO AL 50%</td> <td>S/ 304,320.00 (TRESCIENTOS CUATRO MIL TRESCIENTOS VEINTE CON 00/100 SOLES)</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>12</td> <td>CIRCUITO COAXIAL PARA ANESTESIOLOGIA C/BOLSA Y FILTRO BIDIRECCIONAL</td> <td>S/ 288,000.00 (DOSCIENTOS OCHENTA Y OCHO MIL CON 00/100 SOLES)</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>14</td> <td>CLORHEXIDINA GLUCONATO 2 g/100 ml SOLUCIÓN CON DISPENSADOR DE CIRCUITO 1 L UND</td> <td>S/ 136,000.00 (CIENTO TREINTA Y SEIS MIL CON 00/100 SOLES)</td> </tr> <tr> <td>6</td> <td>22</td> <td>EMPAQUE TIPO TYVECK PARA ESTERILIZACION CON PEROXIDO DE HIDROGENO 20 cm X 100 m UND</td> <td>S/ 132,000.00 (CIENTO TREINTA Y DOS MIL CON 00/100 SOLES)</td> </tr> </tbody> </table>	N° (ITEM)	N° ITEM SEGÚN REQ.	DESCRIPCIÓN	SUB TOTAL	1	2	BOLSA COLECTORA DE ORINA 2000ml C/ GRAPAS PARA CAMA UND	S/ 250,000.00 (DOSCIENTOS CINCUENTA MIL CON 00/100 SOLES)	2	3	BOLSA DE COLOSTOMIA CON DRENAJE UND	S/ 139,000.00 (CIENTO TREINTA Y NUEVE MIL CON 00/100 SOLES)	3	5	CARTUCHO DE PEROXIDO DE HIDROGENO AL 50%	S/ 304,320.00 (TRESCIENTOS CUATRO MIL TRESCIENTOS VEINTE CON 00/100 SOLES)	4	12	CIRCUITO COAXIAL PARA ANESTESIOLOGIA C/BOLSA Y FILTRO BIDIRECCIONAL	S/ 288,000.00 (DOSCIENTOS OCHENTA Y OCHO MIL CON 00/100 SOLES)	5	14	CLORHEXIDINA GLUCONATO 2 g/100 ml SOLUCIÓN CON DISPENSADOR DE CIRCUITO 1 L UND	S/ 136,000.00 (CIENTO TREINTA Y SEIS MIL CON 00/100 SOLES)	6	22	EMPAQUE TIPO TYVECK PARA ESTERILIZACION CON PEROXIDO DE HIDROGENO 20 cm X 100 m UND	S/ 132,000.00 (CIENTO TREINTA Y DOS MIL CON 00/100 SOLES)
N° (ITEM)	N° ITEM SEGÚN REQ.	DESCRIPCIÓN	SUB TOTAL																										
1	2	BOLSA COLECTORA DE ORINA 2000ml C/ GRAPAS PARA CAMA UND	S/ 250,000.00 (DOSCIENTOS CINCUENTA MIL CON 00/100 SOLES)																										
2	3	BOLSA DE COLOSTOMIA CON DRENAJE UND	S/ 139,000.00 (CIENTO TREINTA Y NUEVE MIL CON 00/100 SOLES)																										
3	5	CARTUCHO DE PEROXIDO DE HIDROGENO AL 50%	S/ 304,320.00 (TRESCIENTOS CUATRO MIL TRESCIENTOS VEINTE CON 00/100 SOLES)																										
4	12	CIRCUITO COAXIAL PARA ANESTESIOLOGIA C/BOLSA Y FILTRO BIDIRECCIONAL	S/ 288,000.00 (DOSCIENTOS OCHENTA Y OCHO MIL CON 00/100 SOLES)																										
5	14	CLORHEXIDINA GLUCONATO 2 g/100 ml SOLUCIÓN CON DISPENSADOR DE CIRCUITO 1 L UND	S/ 136,000.00 (CIENTO TREINTA Y SEIS MIL CON 00/100 SOLES)																										
6	22	EMPAQUE TIPO TYVECK PARA ESTERILIZACION CON PEROXIDO DE HIDROGENO 20 cm X 100 m UND	S/ 132,000.00 (CIENTO TREINTA Y DOS MIL CON 00/100 SOLES)																										





"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

7	23	EMPAQUE TIPO TYVECK PARA ESTERILIZACION CON PEROXIDO DE HIDROGENO 40 cm X 100 m UND	S/ 246,240.00 (DOSCIENTOS CUENTA Y SEIS MIL DOSCIENTOS CUARENTA CON 00/100 SOLES)
8	24	EMPAQUE TIPO TYVECK PARA ESTERILIZACION CON PEROXIDO DE HIDROGENO 50 cm X 100 m UND	S/ 312,000.00 (TRESCIENTOS DOCE MIL CON 00/100 SOLES)
9	26	EQUIPO DE INFUSION MICROGOTERO CON CAMARA GRADUADA UND	S/ 195,000.00 (CIENTO NOVENTA Y CINCO MIL CON 00/100 SOLES)
10	27	ESPARADRAPO HIPOALERGICO 30cm. x 9mts papel TUB/CAJA	S/ 168,300.00 (CIENTOS SESENTA Y OCHO MIL TRESCIENTOS CON 00/100 SOLES)
11	28	ESPARADRAPO HIPOALERGICO 30cm. x 9mts Seda TUB/CAJA	S/ 240,000.00 (DOSCIENTOS CUARENTA MIL CON 00/100 SOLES)
12	31	GASA COMPRESA X 5 und	S/ 250,000.00 (DOSCIENTOS CINCUENTA MIL CON 00/100 SOLES)
13	32	GASA MEDICINAL ABSORBENTE x 100 m	S/ 387,000.00 (TRESCIENTOS OCHENTA Y SIETE MIL CON 00/100 SOLES)
14	34	GUANTE PARA EXAMEN DESCARTABLE DE NITRILO SIN POLVO TALLA L X 100 UND	S/ 220,000.00 (DOSCIENTOS VEINTE MIL CON 00/100 SOLES)
15	35	GUANTE PARA EXAMEN DESCARTABLE DE NITRILO SIN POLVO TALLA M X 100 UND	S/ 220,000.00 (DOSCIENTOS VEINTE MIL CON 00/100 SOLES)
16	36	GUANTE PARA EXAMEN DESCARTABLE DE NITRILO SIN POLVO TALLA S	S/ 132,000.00 (CIENTO TREINTA Y DOS MIL CON 00/100 SOLES)
17	46	KIT DE CIRUGIA MAYOR (18 Piezas Quirúrgicas: cinco mandiles, cuatro sabanas, cuatro campos, un poncho, una funda de mayo, un piso de mesa de mayo y dos bolsas)	S/ 806,400.00 (OCHOCIENTOS SEIS MIL CUATROSCIENTOS CON 00/100 SOLES)
18	47	KIT DE ROPA ESTERIL PARA PROCEDIMIENTOS QUIRURGICOS AMBULATORIOS (05 PIEZAS: UN MANDIL Y CUATRO CAMPOS) DESCARTABLE KIT	S/ 289,000.00 (DOSCIENTOS OCHENTA Y NUEVE MIL CON 00/100 SOLES)
19	51	MICRO DISECCION VASCULAR	S/ 219,292.52 (DOSCIENTOS DIECINUEVE MIL DOSCIENTOS NOVENTA Y DOS CON 52/100 SOLES)
20	52	MICRO PINZA BAYONETA 20.0 cm	S/ 175,898.36 (CIENTO SETENTA Y CINCO MIL OCHOCIENTOS NOVENTA Y OCHO CON 36/100 SOLES)
21	53	MICRO PINZA BAYONETA CURVA 24.5 cm	S/ 127,926.08 (CIENTO VEINTISIETE MIL NOVECIENTOS VEINTISÉIS CON 08/100 SOLES)
22	54	MICRO PORTA AGUJA VASCULAR	S/ 172,389.60 (CIENTO SETENTA Y DOS MIL TRESCIENTOS OCHENTA Y NUEVE CON 60/100 SOLES)
23	56	ORTOFTALDEHIDO 0.55% X 1 gal	S/ 312,000.00 (TRESCIENTOS DOCE MIL CON 00/100 SOLES)
24	58	PINZA KERRINZON LUMBAR 180 mm X 2 mm de 40º	S/ 241,400.00 (DOSCIENTOS CUARENTA Y UN MIL CUATROSCIENTOS CON 00/100 SOLES)
25	59	PINZA KERRISON CERVICAL 180 mm x 1 mm de 40º	S/ 248,200.00 (DOSCIENTOS CUARENTA Y OCHO MIL DOSCIENTOS CON 00/100 SOLES)
26	60	PINZA KERRISON CERVICAL 200 mm x 3 mm de 40º	S/ 160,600.00 (CIENTO SESENTA Y DOS MIL SEISCIENTOS CON 00/100 SOLES)
27	61	PINZA KERRISON CERVICAL 230 mm x 5 mm de 40º	S/ 227,200.00 (DOSCIENTOS VEINTISIETE MIL DOSCIENTOS CON 00/100 SOLES)
28	62	PINZA KERRISON LUMBAR 200 mm x 2 mm de 40º	S/ 156,200.00 (CIENTO CINCUENTA Y SEIS MIL DOSCIENTOS CON 00/100 SOLES)
29	64	REPUESTO P/SUTURA AUTOMATICA LINEAL C/CORTE ENDOSCOPICO 60 mm	S/ 264,000.00 (DOSCIENTOS SESENTA Y CUATRO MIL CON 00/100 SOLES)
30	65	SET PARA ANESTESIA EPIDURAL Y ANESTESIA CONTINUA	S/ 96,000.00 (NOVENTA Y SEIS MIL CON 00/100 SOLES)
31	66	SET UNIVERSAL DESCARTABLE DE TUBULADURAS, CON VALVULA ESPIRATORIA PARA VENTILADOR MECANICO	S/ 147,000.00 (CIENTO CUARENTA Y SIETE MIL CON 00/100 SOLES)
32	68	SUTURA AUTOMATICA LINEAL C/CORTE LAPARASCOPICA 60 mm	S/ 84,000.00 (OCHENTA Y CUATRO MIL CON 00/100 SOLES)





"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

33	69	TROCAR LAPAROSCOPICA DE 5 MM CON PUNTA RETRACTIL DESCARTABLE	S/ 131,250.00 (CIENTO TREINTA Y UN MIL DOSCIENTOS CINCUENTA CON 00/100 SOLES)
34	70	TROCAR LAPAROSCOPICO DE 10 MM, CON PUNTA RETRACTIL DESCARTABLE	S/ 131,250.00 (CIENTO TREINTA Y UN MIL DOSCIENTOS CINCUENTA CON 00/100 SOLES)

por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.

En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia equivalente a:

N° ITEM	N° ITEM SEGÚN REQ.	DESCRIPCIÓN	SUB TOTAL
1	2	BOLSA COLECTORA DE ORINA 2000ml C/ GRAPAS PARA CAMA UND	S/ 31,250.00 (Treinta Y Un Mil Doscientos Cincuenta Con 00/100 Soles)
2	3	BOLSA DE COLOSTOMIA CON DRENAJE UND	S/ 17,375.00 (DIECISIETE MIL TRESCIENTOS SETENTA Y CINCO CON 00/100 SOLES)
3	5	CARTUCHO DE PEROXIDO DE HIDROGENO AL 50%	S/ 38,040.00 (TREINTA Y OCHO MIL CUARENTA CON 00/100 SOLES)
4	12	CIRCUITO COAXIAL PARA ANESTESIOLOGIA C/BOLSA Y FILTRO BIDIRECCIONAL	S/ 36,000.00 (TREINTA Y SEIS MIL CON 00/100 SOLES)
5	14	CLORHEXIDINA GLUCONATO 2 g/100 mL SOLUCIÓN CON DISPENSADOR DE CIRCUITO 1 L UND	S/ 17,000.00 (DIECISIETE MIL CON 00/100 SOLES)
6	22	EMPAQUE TIPO TYVECK PARA ESTERILIZACION CON PEROXIDO DE HIDROGENO 20 cm X 100 m UND	S/ 16,500.00 (DIECISÉIS MIL QUINIENTOS CON 00/100 SOLES)
7	23	EMPAQUE TIPO TYVECK PARA ESTERILIZACION CON PEROXIDO DE HIDROGENO 40 cm X 100 m UND	S/ 30,780.00 (TREINTA MIL SETECIENTOS OCHENTA CON 00/100 SOLES)
8	24	EMPAQUE TIPO TYVECK PARA ESTERILIZACION CON PEROXIDO DE HIDROGENO 50 cm X 100 m UND	S/ 39,000.00 (TREINTA Y NUEVE MIL CON 00/100 SOLES)
9	26	EQUIPO DE INFUSION MICROGOTERO CON CAMARA GRADUADA UND	S/ 24,375.00 (VEINTICUATRO MIL TRESCIENTOS SETENTA Y CINCO CON 00/100 SOLES)
10	27	ESPARADRAPO HIPOALERGICO 30cm. x 9mts papel TUB/CAJA	S/ 21,037.50 (VEINTE UN MIL TREINTA Y SIETE CON 50/100 SOLES)
11	28	ESPARADRAPO HIPOALERGICO 30cm. x 9mts Seda TUB/CAJA	S/ 30,000.00 (TREINTA MIL CON 00/100 SOLES)
12	31	GASA COMPRESA X 5 und	S/ 31,250.00 (TREINTA Y UN MIL DOSCIENTOS CINCUENTA CON 00/100 SOLES)
13	32	GASA MEDICINAL ABSORBENTE x 100 m	S/ 48,375.00 (CUARENTA Y OCHO MIL TRESCIENTOS SETENTA Y CINCO CON 00/100)
14	34	GUANTE PARA EXAMEN DESCARTABLE DE NITRILO SIN POLVO TALLA L X 100 UND	S/ 27,500.00 (VEINTISIETE MIL QUINIENTOS CON 00/100 SOLES)
15	35	GUANTE PARA EXAMEN DESCARTABLE DE NITRILO SIN POLVO TALLA M X 100 UND	S/ 27,500.00 (VEINTISIETE MIL QUINIENTOS CON 00/100 SOLES)
16	36	GUANTE PARA EXAMEN DESCARTABLE DE NITRILO SIN POLVO TALLA S	S/ 16,500.00 (DIECISÉIS MIL QUINIENTOS CON 00/100 SOLES)
17	46	KIT DE CIRUGIA MAYOR (18 Piezas Quirúrgicas: cinco mandiles, cuatro sabanas, cuatro campos, un poncho, una funda de mayo, un piso de mesa de mayo y dos bolsas)	S/ 100,800.00 (CIEN MIL OCHOCIENTOS CON 00/100 SOLES)
18	47	KIT DE ROPA ESTERIL PARA PROCEDIMIENTOS QUIRURGICOS AMBULATORIOS (05 PIEZAS: UN MANDIL Y CUATRO CAMPOS) DESCARTABLE KIT	S/ 36,125.00 (TREINTA Y SEIS MIL CIENTO VEINTICINCO CON 00/100 SOLES)
19	51	MICRO DISECCION VASCULAR	S/ 27,411.57 (VEINTISIETE MIL CUATROCIENTOS ONCE CON 57/100 SOLES)
20	52	MICRO PINZA BAYONETA 20.0 cm	S/ 21,987.30







"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

			(VEINTE UN MIL NOVECIENTOS OCHENTA Y SIETE CON 30/100 SOLES)
			S/ 15,990.76
21	53	MICRO PINZA BAYONETA CURVA 24.5 cm	(QUINCE MIL NOVECIENTOS NOVENTA CON 76/100 SOLES)
			S/ 21,548.70
22	54	MICRO PORTA AGUJA VASCULAR	(VEINTE UN MIL QUINIENTOS CUARENTA Y OCHO CON 70/100 SOLES)
			S/ 39,000.00
23	56	ORTOFTALDEHIDO 0.55% X 1 gal	(TREINTA Y NUEVE MIL CON 00/100 SOLES)
			S/ 30,175.00
24	58	PINZA KERRINZON LUMBAR 180 mm X 2 mm de 40º	(TREINTA MIL CIENTO SETENTA Y CINCO CON 00/100 SOLES)
			S/ 31,025.00
25	59	PINZA KERRISON CERVICAL 180 mm x 1 mm de 40º	(TREINTA Y UN MIL VEINTICINCO CON 00/100 SOLES)
			S/ 20,075.00
26	60	PINZA KERRISON CERVICAL 200 mm x 3 mm de 40º	(VEINTE MIL SETENTA Y CINCO CON 00/100 SOLES)
			S/ 28,400.00
27	61	PINZA KERRISON CERVICAL 230 mm x 5 mm de 40º	(VEINTIOCHO MIL CUATROCIENTOS CON 00/100 SOLES)
			S/ 19,525.00
28	62	PINZA KERRISON LUMBAR 200 mm x 2 mm de 40º	(DIECINUEVE MIL QUINIENTOS VEINTICINCO CON 00/100 SOLES)
			S/ 33,000.00
29	64	REPUESTO P/SUTURA AUTOMATICA LINEAL C/CORTE ENDOSCOPICO 60 mm	(TREINTA Y TRES MIL CON 00/100 SOLES)
			S/ 12,000.00
30	65	SET PARA ANESTESIA EPIDURAL Y ANESTESIA CONTINUA	(DOCE MIL CON 00/100 SOLES)
			S/ 18,375.00
31	66	SET UNIVERSAL DESCARTABLE DE TUBULADURAS, CON VALVULA ESPIRATORIA PARA VENTILADOR MECANICO	(DIECIOCHO MIL TRESCIENTOS SETENTA Y CINCO CON 00/100 SOLES)
			S/ 10,500.00
32	68	SUTURA AUTOMATICA LINEAL C/CORTE LAPARASCOPIA 60 mm	(DIEZ MIL QUINIENTOS CON 00/100 SOLES)
			S/ 16,406.25
33	69	TROCAR LAPAROSCOPIA DE 5 MM CON PUNTA RETRACTIL DESCARTABLE	(DIECISÉIS MIL CUATROCIENTOS SEIS CON 25/100 SOLES)
			S/ 16,406.25
34	70	TROCAR LAPAROSCOPIA DE 10 MM, CON PUNTA RETRACTIL DESCARTABLE	(DIECISÉIS MIL CUATROCIENTOS SEIS CON 25/100 SOLES)

por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa.

Se consideran bienes similares a los siguientes: Se consideran bienes similares a los diversos dispositivos médicos.

Acreditación:

La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente, con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago<sup>9</sup> correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.

<sup>9</sup> Cabe precisar que, de acuerdo con la Resolución N° 0065-2018-TCE-S1 del Tribunal de Contrataciones del Estado:

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

(...)

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

**"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"**

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

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

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

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

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

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

Cuando en los contratos, órdenes de compra o comprobantes de pago el monto facturado se encuentre expresado en moneda extranjera, debe indicarse el tipo de cambio 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 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 ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023, que celebra de una parte [CONSIGNAR EL NOMBRE DE LA ENTIDAD], en adelante LA ENTIDAD, con RUC N° [.....], con domicilio legal en [.....], representada por [.....], identificado con DNI N° [.....], y de otra parte [.....], con RUC N° [.....], con domicilio legal en [.....], inscrita en la Ficha N° [.....] Asiento N° [.....] del Registro de Personas Jurídicas de la ciudad de [.....], debidamente representado por su Representante Legal, [.....], con DNI N° [.....], según poder inscrito en la Ficha N° [.....], Asiento N° [.....] del Registro de Personas Jurídicas de la ciudad de [.....], a quien en adelante se le denominará EL CONTRATISTA en los términos y condiciones siguientes:

### **CLÁUSULA PRIMERA: ANTECEDENTES**

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

### **CLÁUSULA SEGUNDA: OBJETO**

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

### **CLÁUSULA TERCERA: MONTO CONTRACTUAL**

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

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

### **CLÁUSULA CUARTA: DEL PAGO<sup>10</sup>**

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

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

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

<sup>10</sup> En cada caso concreto, dependiendo de la naturaleza del contrato, podrá adicionarse la información que resulte pertinente a efectos de generar el pago.



**"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"**

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

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

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

**CLÁUSULA SEXTA: PARTES INTEGRANTES DEL CONTRATO**

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

**CLÁUSULA SÉTIMA: GARANTÍAS**

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

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

En el caso que corresponda, consignar lo siguiente:

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

**Importante**

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

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

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

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

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

De existir observaciones, LA ENTIDAD las comunica al CONTRATISTA, indicando claramente el



**"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"**

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

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

**CLÁUSULA UNDÉCIMA: DECLARACIÓN JURADA DEL CONTRATISTA**

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

**CLÁUSULA DUODÉCIMA: RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS**

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

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

**CLÁUSULA DÉCIMA TERCERA: PENALIDADES**

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

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

Donde:

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

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

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

**Importante**

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

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

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

Cuando se llegue a cubrir el monto máximo de la penalidad por mora o el monto máximo para otras



PERÚ

Ministerio  
del Interior

Dirección de  
Sanidad Policial

**"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"**

penalizaciones, de ser el caso, LA ENTIDAD puede resolver el contrato por incumplimiento.

**CLÁUSULA DÉCIMA CUARTA: RESOLUCIÓN DEL CONTRATO**

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

**CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA: RESPONSABILIDAD DE LAS PARTES**

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

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

**CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA: ANTICORRUPCIÓN**

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

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

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

**CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA: MARCO LEGAL DEL CONTRATO**

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

**CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS<sup>11</sup>**

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

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

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

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

<sup>11</sup> 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).







PERÚ

Ministerio  
del Interior

Dirección de  
Sanidad Policial

**"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"**

**CLÁUSULA DÉCIMA NOVENA: FACULTAD DE ELEVAR A ESCRITURA PÚBLICA**

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

**CLÁUSULA VIGÉSIMA: DOMICILIO PARA EFECTOS DE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL**

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

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

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

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

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

\_\_\_\_\_  
"LA ENTIDAD"

\_\_\_\_\_  
"EL CONTRATISTA"



**"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"**

**ANEXOS**





ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES

CONTRATACION DIRECTA N° 014-2023-DIRSAPOL -UE 020

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023".

Presente. -

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

Nombre, Denominación o Razón Social :				
Domicilio Legal :				
RUC :		Teléfono(s) :		
MYPE <sup>12</sup>		Si	No	
Correo electrónico :				

**Autorización de notificación por correo electrónico:**

... [CONSIGNAR SI O NO] 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 subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
3. Solicitud al postor que ocupó el segundo lugar en el orden de prelación para presentar los documentos para perfeccionar el contrato.
4. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
5. Notificación de la orden de compra<sup>13</sup>

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

**Importante**

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

**Importante**

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

<sup>12</sup> Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.

<sup>13</sup> Cuando el monto del valor estimado del procedimiento o del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en caso se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.





PERÚ

Ministerio  
del Interior

Dirección de  
Sanidad Policial

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES

CONTRATACION DIRECTA N° 014-2023-DIRSAPOL -UE 020

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL – 2023".

Presente. -

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

Datos del consorciado 1			
Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :		
MYPE <sup>14</sup>	Sí	No	
Correo electrónico :			

Datos del consorciado 2			
Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :		
MYPE <sup>15</sup>	Sí	No	
Correo electrónico :			

Datos del consorciado ...			
Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :		
MYPE <sup>16</sup>	Sí	No	
Correo electrónico :			

**Autorización de notificación por correo electrónico:**

Correo electrónico del consorcio:
-----------------------------------

... [CONSIGNAR SÍ O NO] 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 subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
3. Solicitud al postor que ocupó el segundo lugar en el orden de prelación para presentar los

<sup>14</sup> Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento. Para dicho efecto, todos los integrantes del consorcio deben acreditar la condición de micro o pequeña empresa.

<sup>15</sup> Ibídem.

<sup>16</sup> Ibídem.





PERÚ

Ministerio  
del Interior

Dirección de  
Sanidad Policial

**"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"**

- documentos para perfeccionar el contrato.
4. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
  5. Notificación de la orden de compra<sup>17</sup>

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

**Importante**

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

<sup>17</sup> Cuando el monto del valor estimado del procedimiento o del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en caso se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.



## ANEXO N° 2

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

Señores

**ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES**

**CONTRATACION DIRECTA N° 014-2023-DIRSAPOL -UE 020**

**"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL – 2023".**

Presente. -

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

#### **Importante**

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



### ANEXO N° 3

#### DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Señores

**ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES**

**CONTRATACION DIRECTA N° 014-2023-DIRSAPOL -UE 020**

**"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL – 2023".**

Presente. -

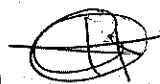
Es grato dirigirme a usted, para hacer de su conocimiento que luego de haber examinado las bases y demás documentos del procedimiento de la referencia y, conociendo todos los alcances y las condiciones detalladas en dichos documentos, el postor que suscribe ofrece el **[CONSIGNAR EL OBJETO DE LA CONVOCATORIA]**,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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

#### Importante

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





PERÚ

Ministerio  
del Interior

Dirección de  
Sanidad Policial

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

#### ANEXO N° 4

#### DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE ENTREGA

Señores

**ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES**

**CONTRATACION DIRECTA N° 014-2023-DIRSAPOL -UE 020**

**"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL – 2023".**

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

ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES

CONTRATACION DIRECTA N° 014-2023-DIRSAPOL -UE 020

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023".

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 **CONTRATACION DIRECTA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]**

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

a) Integrantes del consorcio

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

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

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

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

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

1. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 1] [%]<sup>18</sup>

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

2. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2] [%]<sup>19</sup>

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES

100%<sup>20</sup>

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

<sup>18</sup> Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

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

<sup>20</sup> Este porcentaje corresponde a la sumatoria de los porcentajes de las obligaciones de cada uno de los integrantes del consorcio.



"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL - 2023"

.....  
**Consortiado 1**

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

.....  
**Consortiado 2**

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

**Importante**

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







**ANEXO N° 6**

**PRECIO DE LA OFERTA**

Señores

**ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES**

**CONTRATACION DIRECTA N° 014-2023-DIRSAPOL -UE 020**

**"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL – 2023".**

Presente. -

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

CONCEPTO	PRECIO TOTAL
<b>TOTAL</b>	

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

**Importante**

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

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



"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL – 2023"

ANEXO N° 8

EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Señores  
ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES  
CONTRATACION DIRECTA N° 014-2023-DIRSAPOL -UE 020  
"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL – 2023".  
Presente. -

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

N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP <sup>21</sup>	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO <sup>22</sup>	EXPERIENCIA PROVENIENTE <sup>23</sup> DE:	MONEDA	IMPORTE <sup>24</sup>	TIPO DE CAMBIO VENTA <sup>25</sup>	MONTO FACTURADO ACUMULADO <sup>26</sup>
1										
2										
3										
4										

<sup>21</sup> Se refiere a la fecha de suscripción del contrato, de la emisión de la Orden de Compra o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.

<sup>22</sup> Únicamente, cuando la fecha del perfeccionamiento del contrato, sea previa a los ocho (8) años anteriores a la fecha de presentación de ofertas, caso en el cual el postor debe acreditar que la conformidad se emitió dentro de dicho periodo.

<sup>23</sup> Si el titular de la experiencia no es el postor, consignar si dicha experiencia corresponde a la matriz en caso que el postor sea sucursal, o fue transmitida por reorganización societaria, debiendo acompañar la documentación sustentatoria correspondiente. Al respecto, según la Opinión N° 216-2017/DITN "Considerando que la sociedad matriz y la sucursal constituyen la misma persona jurídica, la sucursal puede acreditar como suya la experiencia de su matriz". Del mismo modo, según lo previsto en la Opinión N° 010-2013/DITN, "... en una operación de reorganización societaria que comprende tanto una fusión como una escisión, la sociedad resultante podrá acreditar como suya la experiencia de la sociedad incorporada o absorbida, que se extingue producto de la fusión; asimismo, si en virtud de la escisión se transfiere un bloque patrimonial consistente en una línea de negocio completa, la sociedad resultante podrá acreditar como suya la experiencia de la sociedad escindida, correspondiente a la línea de negocio transmitida. De esta manera, la sociedad resultante podrá emplear la experiencia transmitida, como consecuencia de la reorganización societaria antes descrita, en los futuros procesos de selección en los que participe".

<sup>24</sup> Se refiere al monto del contrato ejecutado incluido adicionales y reducciones, de ser el caso.

<sup>25</sup> El tipo de cambio venta debe corresponder al publicado por la SBS correspondiente a la fecha de suscripción del contrato, de la emisión de la Orden de Compra o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.

<sup>26</sup> Consignar en la moneda establecida en las bases.

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL – 2023"

N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP <sup>21</sup>	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO <sup>22</sup>	EXPERIENCIA PROVENIENTE <sup>23</sup> DE:	MONEDA	IMPORTE <sup>24</sup>	TIPO DE CAMBIO VENTA <sup>25</sup>	MONTO FACTURADO ACUMULADO <sup>26</sup>
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



PERÚ

Ministerio  
del Interior

Dirección de  
Sanidad Policial

"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL – 2023"

## ANEXO N° 9

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

Señores

**ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES**

**CONTRATACION DIRECTA N° 014-2023-DIRSAPOL -UE 020**

**"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL – 2023".**

Presente. -

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

#### Importante

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

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



## ANEXO N° 10

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

Señores

**ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES**

**CONTRATACION DIRECTA N° 014-2023-DIRSAPOL -UE 020**

**"ADQUISICIÓN DE MATERIAL BIOMÉDICO PARA LAS IPRESS A NIVEL NACIONAL – 2023".**

Presente. -

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

#### **Importante**

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



