

	FORMULARIO	FOR-INS- 103
	ESPECIFICACIONES TECNICAS PARA PROCEDIMIENTOS DE SELECCION BIENES	Edición N° 01

I. ESPECIFICACIONES TECNICAS

1. AREA USUARIA/DEPENDENCIA QUE REQUIERE EL BIEN:

UNIDAD DE INNOVACIÓN Y SOPORTE DIAGNÓSTICO

2. DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN:

Suministro de PANEL DE IDENTIFICACION + ANTIBIOGRAMA PARA BACTERIAS GRAM POSITIVAS X 1 DETERMINACION para el Centro Nacional de Salud Pública.

3. FINALIDAD PÚBLICA:

La presente contratación busca contar con los insumos de laboratorio necesarios para la prevención y control de agentes causantes de enfermedades infecciosas, en el marco de la PREVENCIÓN, CONTROL, DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE CORONAVIRUS-2, fortaleciendo las acciones de respuesta ante enfermedades infectocontagiosas que forman parte del diagnóstico diferencial (Dengue, Chikungunya, Malaria, Leptospira, Neumonía IRA, EDA, TBC, VIH, IAAS, Monkeypox, ITS) de COVID-19 en el Perú en concordancia con el Plan frente a la pandemia por la COVID-19, año 2023 del Ministerio de Salud al amparo del DS N° 003-2023-SA y sustentado en la NOTA INFORMATIVA N° 06-2023-UIE-CNSP/INS, con la finalidad de brindar una adecuada atención a la población y dando cumplimiento a las actividades propuestas en el Plan Operativo Institucional 2023.

4. ANTECEDENTES:

El Instituto Nacional de Salud a través de los Laboratorios del Centro Nacional de Salud Pública, viene realizando la prevención y control de enfermedades de importancia en salud pública, a través del diagnóstico diferencial y la vigilancia laboratorial de agentes causantes de enfermedades infecciosas que afectan a la población. Es importante fortalecer la investigación de enfermedades infectocontagiosas que forman parte del diagnóstico diferencial (Dengue, Chikungunya, Malaria, Leptospira, Neumonía IRA, EDA, TBC, VIH, IAAS, Monkeypox, ITS) de COVID-19 en el Perú, ya que existe posibilidad de coinfección de estas enfermedades con covid-19 lo que hace más alta la probabilidad de complicaciones en este grupo de pacientes. Por tal motivo, es necesario abastecer al Centro Nacional de Salud Pública con la contratación de PANEL DE IDENTIFICACION + ANTIBIOGRAMA PARA BACTERIAS GRAM POSITIVAS X 1 DETERMINACION con la finalidad de cumplir con las metas y objetivos institucionales.


5. OBJETIVO DE LA CONTRATACIÓN:

Adquisición de PANEL DE IDENTIFICACION + ANTIBIOGRAMA PARA BACTERIAS GRAM POSITIVAS X 1 DETERMINACION, necesario para realizar el diagnóstico diferencial a COVID-19, y con ello brindar respuesta oportuna a la población y contribuir con las medidas sanitarias de control de enfermedades y dando cumplimiento a las actividades propuestas en el Plan Operativo Institucional 2023.


6. REQUERIMIENTO O CARACTERISTICAS TECNICAS:

a) Descripción del bien:

Responsable de Centro de Costo	Director Ejecutivo	Director General
ELABORADO POR: GABRIELA SALINAS CORONEL FECHA: 26/09/2023 04:10:41 p.m.		Firmado Digitalmente por: DONAIRES TOSCANO Luis Fernando FAU 20131263130 hard Oficina: JESUS MARIA Cargo: DIRECTOR GENERAL Fecha: 26/09/2023 16:52:16

	FORMULARIO			FOR-INS- 103
	ESPECIFICACIONES TECNICAS PARA PROCEDIMIENTOS DE SELECCION BIENES			Edición N° 01
N° Item	Código SIGA	Descripción del Bien (según SIGA)	Unidad de Medida	Cantidad
1	B355800020049	PANEL DE IDENTIFICACION + ANTIBIOGRAMA PARA BACTERIAS GRAM POSITIVAS X 1 DETERMINACION	UNIDAD	802.00
b) Características técnicas del bien: - Nombre: PANEL DE IDENTIFICACION + ANTIBIOGRAMA PARA BACTERIAS GRAM POSITIVAS X 1 DETERMINACION				

Responsable de Centro de Costo	Director Ejecutivo	Director General
ELABORADO POR:GABRIELA SALINAS CORONEL FECHA:26/09/2023 04:10:41 p.m.		Firmado Digitalmente por: DONAIRES TOSCANO Luis Fernando FAU 20131263130 hard Oficina: JESUS MARIA Cargo: DIRECTOR GENERAL Fecha: 26/09/2023 16:52:17


	FORMULARIO	FOR-INS- 103
	ESPECIFICACIONES TECNICAS PARA PROCEDIMIENTOS DE SELECCION BIENES	Edición N° 01

- Característica:**
- Panel para identificación y evaluación de resistencia de bacterias gram positivas sistémicas en equipo automatizado
 - Panel cuenta con cánula inoculadora incorporada, o con dispositivos similares, incluye código de barras en cada tarjeta y marcas de alineación ópticas o tecnologías similares
 - Prueba de sensibilidad basada en CIM / Puntos de corte de microorganismos GRAM positivos
 - Presenta uno o doble metodología para cálculo de CIM, incluye diferentes gradientes de 3 concentraciones a más de puntos de corte por antimicrobiano.
 - El Panel automatizado debe incluir como mínimo los siguientes sustratos bioquímicos secos : Trehalose, Maltose, Maltotriose, N –Acetyl- Glucosamine, Urea, Esculina, Methyl Glucopyranoside, Arginina, Glycina, Alanine -7 Amino 4 Methylcoumarin, Arginina -7 Amino 4 Methylcoumarin, Histidine, Isoleucine, Leucine 7 Amino 4 Methylcoumarin, Phenilalanine, Proline 7 Amino 4 Methylcoumarin , Adido Pyroglutamico, Tryptophano, Methionina 7 Amino 4 Methylcoumarin, Acido 3-Metil Glutarico, 4 Methyl lumberiferil-B-D glucoside, , 4 Methyl lumberiferil, 4 Methyl lumberiferil phospate, 4 Methyl lumberiferil phosphate, Alanine-Alanine-p-nitroanilide, L-proline- p-nitroanilide Trifluoroacetico, Valine-Alanine- p-nitroanilide-Acetato, P-nitrophenil-D-glucoside, P-nitrophenil-Phosphate, Gentiobiose, Dextrose, Sucrose, Tagatose, Colistin, Fructosa, Acido Gluconico, Mannitol, Acido Iminodiacetico, Acido Ketoglutarico, Acido 3 methyl Adipic, Polymixin, B- Tymidine, 4-methylumberiperyl-Glucoside, 4-methylumberiperyl Celobiose, 4-methylumberiperyl Galctoside, 4-methylumberiperyl-Glucuronide, o sustratos bioquímicos homólogos o sustratos bioquímicos homólogos
 - El Panel automatizado debe incluir como mínimo los siguientes antimicrobianos : Ampicilina 2-8 µg/ml, Cefoxitina 1 - 4 µg/ml, Ceftarolina 0.5 - 2 µg/ml, Cloramfenicol 1 - 16 µg/ml, Ciprofloxacino 0.5 - 2 µg/ml, Clindamicina 0.5 - 2 µg/ml, Daptomicina 1 - 4 µg/ml, Eritromicina 0.25 - 4 µg/ml, Gentamicina 2- 8 µg/ml, Gentamicina-Sinergia 500 µg/ml, Linezolid 1 - 8 µg/ml, Minocyclina 1 - 8 µg/ml, Nitrofurantoina 16 - 64 µg/ml, Norfloxacino 1 - 8 µg/ml, Oxacilina 0.25 - 2 µg/ml, Penicilina 0.125 - 8 µg/ml, Rifampicina 0.5 - 2 µg/ml, Streptomycin-Sinergia 1000, Teicoplanina 1-16 µg/ml, Tigecyclina 0.125 - 0.5 µg/ml, Trimethoprim/Sulfametoxazol (SXT) 0.5/9.5 - 2/38 µg/ml, Vancomicina 0.5 - 16 µg/ml La concentración de los antibióticos puede variar con un rango de ± 1 o 2 concentraciones, así mismo los antibióticos pueden ser reemplazados con un antibiótico que pertenezca a la misma familia de antibióticos

Características de envase: debe proteger la integridad del producto durante su transporte y almacenamiento.

Rotulado: debe indicar como mínimo, denominación, contenido.

Responsable de Centro de Costo	Director Ejecutivo	Director General
ELABORADO POR: GABRIELA SALINAS CORONEL FECHA: 26/09/2023 04:10:41 p.m.		Firmado Digitalmente por: DONAIRES TOSCANO Luis Fernando FAU 20131263130 hard Oficina: JESUS MARIA Cargo: DIRECTOR GENERAL Fecha: 26/09/2023 16:52:19

	FORMULARIO	FOR-INS- 103
	ESPECIFICACIONES TECNICAS PARA PROCEDIMIENTOS DE SELECCION BIENES	Edición N° 01

<p>- Presentación:</p> <p>- Descripción:</p> <p>- Documentos:</p> <p>- Porcentaje Pureza</p> <p>- Densidad:</p> <p>- Temperatura:</p> <p>- dsObservaciones:</p>	<p>Individual (Cartucho)</p> <p>PANEL DE IDENTIFICACION + ANTIBIOGRAMA PARA BACTERIAS GRAM POSITIVAS X 1 DETERMINACION</p> <p>-Certificado de análisis del producto - Documento emitido por el fabricante que acredite el cumplimiento de las características técnicas.</p> <p>-</p> <p>-</p> <p>15 a 25°C</p> <p>--</p>	<p>- PesoMolecular:</p> <p>-</p> <p>- Formula:</p> <p>-</p> <p>- PH:</p> <p>-</p> <p>- Fecha de Vencimiento:</p> <p>No menor a 6 meses</p>
--	--	--


c) Prestaciones accesorias a la prestación principal:

No aplica.

d) Documentación de presentación obligatoria para acreditar cumplimiento de características técnicas:

Como parte de la oferta

Responsable de Centro de Costo	Director Ejecutivo	Director General
ELABORADO POR:GABRIELA SALINAS CORONEL FECHA:26/09/2023 04:10:41 p.m.		Firmado Digitalmente por: DONAIRES TOSCANO Luis Fernando FAU 20131263130 hard Oficina: JESUS MARIA Cargo: DIRECTOR GENERAL Fecha: 26/09/2023 16:52:21

	FORMULARIO	FOR-INS- 103
	ESPECIFICACIONES TECNICAS PARA PROCEDIMIENTOS DE SELECCION BIENES	Edición N° 01

d.1 Ficha Técnica del producto (Anexo A):

El nombre y la descripción del producto deben ser congruentes con lo solicitado por la entidad según el cuadro de requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según lo dispuesto por el fabricante.

- En la primera columna, debe contener enumerada las especificaciones técnicas requeridas por la entidad en la FICHA Net (Ficha que contiene las características técnicas del producto).
- En la segunda columna debe indicar las especificaciones del producto que oferta, debiendo estas cumplir o encontrarse en el rango requerido por la entidad.
- En la tercera columna, deberá indicar los folios donde se encuentra la documentación* y/o norma nacional/internacional/propia con la cual sustenta el cumplimiento de dichas características técnicas. * Deberá formar parte adjunta de la oferta.

d.2. Certificado de Análisis*:

El Certificado 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, nacional y/o propias.

El certificado de análisis podrá ser presentado en el formato propio del fabricante, el que deberá 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 y/o aprobación del documento (según corresponda), las especificaciones técnicas y resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio / fabricante que lo emite.

*Nota 1: El certificado de análisis no necesariamente debe ser del número de lote a entregar.


Para los literales descritos anteriormente, aplica lo siguiente: En caso que, el idioma original de un documento técnico sea distinto al español, se presenta acompañado de la respectiva traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda, salvo el caso de la información técnica complementaria contenida en folletos, instructivos, catálogos o similares, que puede ser presentada en el idioma original. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos.

Como parte de la ejecución contractual

No aplica.

e) Vigencia del producto:

Responsable de Centro de Costo	Director Ejecutivo	Director General
ELABORADO POR: GABRIELA SALINAS CORONEL FECHA: 26/09/2023 04:10:41 p.m.		Firmado Digitalmente por: DONAIRES TOSCANO Luis Fernando FAU 20131263130 hard Oficina: JESUS MARIA Cargo: DIRECTOR GENERAL Fecha: 26/09/2023 16:52:22

	FORMULARIO	FOR-INS- 103
	ESPECIFICACIONES TECNICAS PARA PROCEDIMIENTOS DE SELECCION BIENES	Edición N° 01

La vigencia del producto deberá ser igual o mayor al plazo indicado en la ficha técnica del producto conforme a lo señalado en el punto b) Características técnicas del producto.

Sin embargo, si para la entrega del insumo, si el producto tuviera una vigencia menor a la adjudicada, este será evaluado la aceptación de manera excepcional, toda vez previo informe de aceptación por parte del área usuaria en el que fundamente la necesidad de producto.

Sin perjuicio a ello, el postor deberá presentar una declaración jurada de canje, en el cual deberá manifestar su voluntad, que, si bien el producto entregado obedece a una vigencia menor a la adjudicada, se compromete a realizar el canje de los productos por insumos cuya vigencia alcance a lo establecida en la ficha técnica o superior.

Canje del producto:

El canje del producto, se realizará por única vez, y podrá ser solicitado como máximo 30 días calendarios anteriores al vencimiento del producto entregado, debiendo el contratista efectuar el ingreso de un nuevo lote del producto ofertado inicialmente en un plazo no mayor a 5 días calendarios contados a partir de la fecha de notificación, en la misma cantidad a ser cambiada y con un tiempo mínimo de vigencia correspondiente a la diferencia entre la vigencia requerida y la vigencia ofertada y verificada al momento del internamiento.


Si previa a la entrega, el contratista identifica que el producto a entregar tiene un tiempo menor a la vigencia requerida, este deberá informar al almacén del INS, dicha situación, a fin que la misma sea evaluado y de corresponder, aprobado por el área usuaria.

De ser el caso el área usuaria, de manera excepcional y debidamente justificada podrá aceptar productos con una vigencia menor a la requerida.

De ser aprobado la entrega de los productos con una vigencia menor a lo requerido, el contratista deberá adjuntar una declaración jurada, no obstante, el ingreso de los insumos producto del canje, este deberá adjuntar la documentación correspondiente para la entrega del producto.

7. CLAUSULAS ESPECIALES

Responsable de Centro de Costo	Director Ejecutivo	Director General
ELABORADO POR:GABRIELA SALINAS CORONEL FECHA:26/09/2023 04:10:41 p.m.		Firmado Digitalmente por: DONAIRES TOSCANO Luis Fernando FAU 20131263130 hard Oficina: JESUS MARIA Cargo: DIRECTOR GENERAL Fecha: 26/09/2023 16:52:24

	FORMULARIO	FOR-INS- 103
	ESPECIFICACIONES TECNICAS PARA PROCEDIMIENTOS DE SELECCION BIENES	Edición N° 01

- Equipos/s en cesión de uso:

El contratista debe proporcionar un equipo automatizado, compatible con el panel, para la identificación y antibiograma de bacterias, la cantidad de equipos debe garantizar la producción mínima solicitada considerando los tiempos de limpieza, desinfección.

Las características mínimas de este equipo deben ser:

- Analizador automatizado, basado en tecnología de Colorimetría y/o fluorescencia y/o transmitancia y/o óxido reducción (Turbidimetría).
- Con capacidad no menor para 50 identificaciones y/o antibiogramas en paralelo.
- Lectura de antibiogramas por concentración mínima inhibitoria (MIC).

El equipo proporcionado deberá incluir todos los accesorios y/o complementos adecuados para el correcto funcionamiento, fuente de Energía de emergencia (UPS).

Capacitación:

- No menor de 3 horas por solo un día.
- Se capacitará a 04 personas.

Antigüedad:

- Para equipos con una antigüedad mayor a 5 años de fabricación, deben contar con un mantenimiento preventivo como mínimo anual, reporte de los parámetros de operatividad y una versión del software actualizado que incluyen los puntos de corte del año en curso según CLSI y/o EUCAST. En el caso de los equipos con una fabricación no mayor a 5 años solo deben contar con una versión de software actualizado que incluyen los puntos de corte del año en curso según CLSI y/o EUCAST, el mismo que será verificado con certificados de manufactura.

Entrega del equipo:


La entrega e instalación se dará a los 40 días calendario, contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato, previa coordinación con el Área usuaria.

El plazo de cesión de uso del equipo tendrá una duración hasta agotar el stock de las determinaciones adquiridas, En caso de resultados inválidos de las determinaciones relacionados a la falla del equipo en cesión en uso (se considera falla de equipo, por ejemplo, falta de precisión, entre otros según evaluación de la Entidad), y/o relacionados a los reactivos según lote, éstos deberán ser repuestos por el proveedor en la misma cantidad de las determinaciones inválidas.

Para los equipos en cesión en uso:

- Documento de las características técnicas (brochure, folletería, hojas técnicas o catálogos) de el/los equipo/s en cesión en uso, subrayando las características y condiciones generales de los equipos de cesión en uso.

Responsable de Centro de Costo	Director Ejecutivo	Director General
ELABORADO POR: GABRIELA SALINAS CORONEL FECHA: 26/09/2023 04:10:41 p.m.		Firmado Digitalmente por: DONAIRES TOSCANO Luis Fernando FAU 20131263130 hard Oficina: JESUS MARIA Cargo: DIRECTOR GENERAL Fecha: 26/09/2023 16:52:26

	FORMULARIO	FOR-INS- 103
	ESPECIFICACIONES TECNICAS PARA PROCEDIMIENTOS DE SELECCION BIENES	Edición N° 01

8. CONDICIONES PARA LA PREVENCIÓN Y CONTROL DE COVID-19 Y OTRAS CLÁUSULAS

Condiciones para la prevención y control de covid-19:

El contratista es responsable del cumplimiento de las normas, protocolos y/o medidas de bioseguridad y/o control sanitario emitidas por el Estado y por el INS como prevención y control de la propagación del COVID-19. Estos deberán ser aplicados al inicio, durante y hasta la finalización de la ejecución del servicio, en los extremos que correspondan teniendo en cuenta el tipo de servicio a ejecutar.

Por otro lado, el contratista y todo su personal deberán cumplir obligatoriamente las medidas sanitarias adoptadas por la Entidad tales como:

- Uso obligatorio de la mascarilla, durante la realización de las prestaciones en las instalaciones de la Entidad.
- Respetar los protocolos sanitarios en el ingreso a las instalaciones de la Entidad, tanto de manera peatonal como en unidades vehiculares, respecto al uso de alcohol en gel y control de temperatura corporal.
- Mantener la distancia social no menor de 1.5 metros entre personas mientras permanezcan en las instalaciones de INS.
- Lavarse las manos con agua y jabón por un tiempo mínimo de 20 segundos o usar alcohol en gel.
- Evitar aglomerarse o permanecer mayor tiempo del necesario en los pasadizos, servicios higiénicos, entre otros.

Sobre el uso del carné o certificado de vacunación contra la COVID-19:

El CONTRATISTA se compromete a cumplir y respetar las disposiciones sobre las medidas a seguir para evitar los contagios y propagación del COVID-19, respecto al uso del carné o certificado de vacunación contra la COVID-19, establecidas en el Decreto Supremo N° 179-2021-PCM y sus modificatorias o norma que los sustituya; así como los lineamientos para la presentación de carné o certificado de vacunación contra la COVID-19 emitido por la Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública del Ministerio de Salud. Estas deberán ser aplicadas al inicio, durante y hasta la finalización de la ejecución del servicio, en los extremos que correspondan teniendo en cuenta el tipo de servicio a ejecutar.


EL CONTRATISTA para el ingreso a las instalaciones del Instituto Nacional de Salud deberá presentar el carné o certificado de vacunación contra la COVID-19 físico o virtual que acredite haber recibido el esquema completo de vacunación contra la COVID-19. Asimismo, cuando EL CONTRATISTA disponga de personal para llevar a cabo la ejecución de la prestación, el personal que intervendrá en la ejecución deberá portar y presentar para el ingreso a las instalaciones del Instituto Nacional de Salud el carné o certificado de vacunación contra la COVID-19 físico o virtual que acredite que haber recibido el esquema completo de vacunación contra la COVID-19.

Asimismo, cuando la ejecución de la prestación se realice de manera presencial, EL CONTRATISTA deberá presentar al inicio efectivo de la prestación, copia de su carné o certificado de vacunación contra la COVID-19 físico o virtual, que acredite que haber recibido el esquema completo de vacunación contra la COVID-19; así como del personal que intervendrá en la ejecución de la prestación, cuando corresponda.

Clausula 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 RLCE, ofrecido, negociado o efectuado, cualquier pago o, en general, cualquier beneficio o incentivo ilegal en relación a la Orden de Compra y/o Servicio, en adelante "el

Responsable de Centro de Costo	Director Ejecutivo	Director General
ELABORADO POR: GABRIELA SALINAS CORONEL FECHA: 26/09/2023 04:10:41 p.m.		Firmado Digitalmente por: DONAIRES TOSCANO Luis Fernando FAU 20131263130 hard Oficina: JESUS MARIA Cargo: DIRECTOR GENERAL Fecha: 26/09/2023 16:52:28

	FORMULARIO	FOR-INS- 103
	ESPECIFICACIONES TECNICAS PARA PROCEDIMIENTOS DE SELECCION BIENES	Edición N° 01

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 RLCE.

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 de confidencialidad:

El contratista se compromete a mantener en reserva y a no revelar a terceros, sin previa autorización escrita del INS, toda información que le sea suministrada por ésta última y/o sea obtenida en el ejercicio de las actividades a desarrollarse o conozca directa o indirectamente para la realización de sus tareas, excepto en cuanto resulte estrictamente necesario para el cumplimiento de la Orden de Compra y/o Servicio, en adelante “el contrato”.


El contratista deberá mantener a perpetuidad la confidencialidad y reserva absoluta en el manejo de cualquier información y documentación a la que se tenga acceso a consecuencia de la ejecución del contrato, quedando prohibida revelarla a terceros. Dicha obligación comprende la información que se entrega, como también la que se genera durante la realización de las actividades previas a la ejecución del contrato, durante su ejecución y la producida una vez que se haya concluido el contrato.

Dicha información puede consistir en informes, recomendaciones, cálculos, documentos y demás datos compilados o recibidos por el proveedor. Asimismo, aun cuando sea de índole pública, la información vinculada a la ejecución y conclusión, no podrá ser utilizada por el proveedor para fines publicitarios o de difusión por cualquier medio sin obtener la autorización correspondiente del INS.

Los documentos técnicos, estudios, informes, grabaciones, películas, programas informáticos y todos los demás que formen parte de su cotización y su propuesta y que se deriven de las prestaciones contratadas serán de exclusiva propiedad del INS. En tal sentido, queda claramente establecido que el contratista, no tiene ningún derecho sobre los referidos productos, ni puede venderlos, cederlos o utilizarlos para otros fines que no sean los que se deriven de la ejecución del presente contrato.

9. RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

Responsable de Centro de Costo	Director Ejecutivo	Director General
ELABORADO POR: GABRIELA SALINAS CORONEL FECHA: 26/09/2023 04:10:41 p.m.		Firmado Digitalmente por: DONAIRES TOSCANO Luis Fernando FAU 20131263130 hard Oficina: JESUS MARIA Cargo: DIRECTOR GENERAL Fecha: 26/09/2023 16:52:29

	FORMULARIO	FOR-INS- 103
	ESPECIFICACIONES TECNICAS PARA PROCEDIMIENTOS DE SELECCION BIENES	Edición N° 01

La recepción conforme del INS, no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos u otras situaciones anómalas no detectables o no verificables durante la recepción de los productos, 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.

Las discrepancias referidas a defectos o vicios ocultos son sometidas a conciliación y/o arbitraje. En dicho caso el plazo de caducidad se computa a partir de la conformidad otorgada por la Entidad hasta treinta (30) días hábiles posteriores al vencimiento del plazo de responsabilidad del contratista previsto en el contrato. (Art. N° 173, del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante D.S. N° 344-2018-EF).

Si durante el acto de recepción de los bienes se advirtiera 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 tres (03) días calendario de notificado el hecho por parte de la Entidad (ya sea por correo electrónico u otro medio).

El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de (01) AÑOS, contabilizado a partir de la emisión de la conformidad.

10. REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL

a) Del proveedor

Conforme a los Requisitos de calificación.

b) Del personal

No aplica.

11. MEDIDAS DE CONTROL DURANTE LA EJECUCION CONTRACTUAL


No aplica.

12. LUGAR DE ENTREGA O EJECUCION DE LA PRESTACION

Los bienes serán entregados en el Almacén Central del Instituto Nacional de Salud, sito en Defensores del Morro 2268 - Chorrillos. Horario de Atención: lunes a viernes de 8:00 horas a 16:00 horas.

13. CONDICIONES DE ENTREGA

Responsable de Centro de Costo	Director Ejecutivo	Director General
ELABORADO POR: GABRIELA SALINAS CORONEL FECHA: 26/09/2023 04:10:41 p.m.		Firmado Digitalmente por: DONAIRES TOSCANO Luis Fernando FAU 20131263130 hard Oficina: JESUS MARIA Cargo: DIRECTOR GENERAL Fecha: 26/09/2023 16:52:31

	FORMULARIO	FOR-INS- 103
	ESPECIFICACIONES TECNICAS PARA PROCEDIMIENTOS DE SELECCION BIENES	Edición N° 01

Para llevar a cabo la recepción y la conformidad de la entrega de un (los) producto(s), el contratista deberá entregar los siguientes documentos:

- Orden de Compra.
- Guía de Internamiento (copia).
- 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 de corresponder.
- Declaración Jurada de Responsabilidad por vicios ocultos (ver Anexo - B).
- Certificado de Análisis.
- Copia de la Declaración Jurada de compromiso de canje por vencimiento de producto (ver Anexo - C).
- Para los equipos en cesión en uso:

Documento de las características técnicas (brochure, folletería, hojas técnicas o catálogos) de el/los equipo/s en cesión en uso, subrayando las características y condiciones generales de los equipos de cesión en uso.

Para los documentos descritos anteriormente, aplica lo siguiente:

En caso que, el idioma original de un documento técnico sea distinto al español, se presenta acompañado de la respectiva traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda, salvo el caso de la información técnica complementaria contenida en folletos, instructivos, catálogos o similares, que puede ser presentada en el idioma original. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos.

14. PLAZO

El plazo de entrega del bien será hasta los 60 días calendario, contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato, de acuerdo al siguiente detalle:

Primera entrega hasta los 40 días calendarios (total de bienes a entregar: 200 unidades).
Segunda entrega hasta los 60 días calendarios (total de bienes a entregar: 602 unidades).

Si el último día de entrega es feriado o inhábil, la entrega será el día hábil siguiente.

15. FORMA DE PAGO


Luego de entregado el bien y previa conformidad

16. CONFORMIDAD

Los productos que se entreguen en el almacén de la entidad, deben corresponder a las especificaciones requeridas y estar de acuerdo al producto adjudicado.

La conformidad y recepción se sujeta a lo dispuesto en la normativa de contrataciones del Estado: la recepción lo efectúa el Jefe de Almacén (o quien haga sus veces) y la conformidad se verificará con el sello y firma por un representante del Área Técnico Especialista del Área Usuaria (ATEAU), con Visto Bueno de la Subdirección de Investigación y Laboratorios de Enfermedades Transmisibles y la Dirección General del Centro Nacional de Salud Pública.

Responsable de Centro de Costo	Director Ejecutivo	Director General
ELABORADO POR: GABRIELA SALINAS CORONEL FECHA: 26/09/2023 04:10:41 p.m.		Firmado Digitalmente por: DONAIRES TOSCANO Luis Fernando FAU 20131263130 hard Oficina: JESUS MARIA Cargo: DIRECTOR GENERAL Fecha: 26/09/2023 16:52:33

	FORMULARIO	FOR-INS- 103
	ESPECIFICACIONES TECNICAS PARA PROCEDIMIENTOS DE SELECCION BIENES	Edición N° 01

17. PENALIDADES

a) Penalidad por mora

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

b) Otras penalidades aplicables

No Aplica.

18. SUBCONTRATACION (De ser el caso)

No Aplica.

II. REQUISITOS DE CALIFICACION

A. Capacidad legal

A.1 Habilitación (de corresponder)

No Aplica.

B. Experiencia del Postor en la Especialidad

B.1 Requisitos

Responsable de Centro de Costo	Director Ejecutivo	Director General
ELABORADO POR:GABRIELA SALINAS CORONEL FECHA:26/09/2023 04:10:41 p.m.		Firmado Digitalmente por: DONAIRES TOSCANO Luis Fernando FAU 20131263130 hard Oficina: JESUS MARIA Cargo: DIRECTOR GENERAL Fecha: 26/09/2023 16:52:35