

BASES INTEGRADAS

LICITACIÓN PÚBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB

(PRIMERA CONVOCATORIA)

**CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE BIENES
“ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS
ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON
EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA
DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL
HONADOMANI - SB”**



FIRMADO EN ORIGINAL

DEBER DE COLABORACIÓN

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

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

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

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

SECCIÓN GENERAL

DISPOSICIONES COMUNES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

CAPÍTULO I ETAPAS DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

1.1. REFERENCIAS

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

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

1.2. CONVOCATORIA

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

1.3. REGISTRO DE PARTICIPANTES

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

Importante

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

1.4. FORMULACIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES A LAS BASES

La formulación de consultas y observaciones a las bases se efectúa de conformidad con lo establecido en los numerales 72.1 y 72.2 del artículo 72 del Reglamento.

Importante

No pueden formularse consultas ni observaciones respecto del contenido de una ficha de homologación aprobada, aun cuando el requerimiento haya sido homologado parcialmente respecto a las características técnicas y/o requisitos de calificación y/o condiciones de ejecución. Las consultas y observaciones que se formulen sobre el particular, se tienen como no presentadas.

1.5. ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS, OBSERVACIONES E INTEGRACIÓN DE BASES

La absolución de consultas, observaciones e integración de las bases se realizan conforme a las disposiciones previstas en los numerales 72.4 y 72.5 del artículo 72 del Reglamento.

Importante

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

1.6. ELEVACIÓN AL OSCE DEL PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES E INTEGRACIÓN DE BASES

Los cuestionamientos al pliego de absolución de consultas y observaciones así como a las bases integradas por supuestas vulneraciones a la normativa de contrataciones, a los principios que rigen la contratación pública u otra normativa que tenga relación con el objeto de la contratación, pueden ser elevados al OSCE de acuerdo a lo indicado en los numerales del 72.8 al 72.11 del artículo 72 del Reglamento.

La solicitud de elevación para emisión de Pronunciamiento se presenta ante la Entidad, la cual debe remitir al OSCE el expediente completo, de acuerdo a lo señalado en el artículo 124 del TUO de la Ley 27444, aprobado por Decreto Supremo N° 004-2019-JUS, al día hábil siguiente de recibida dicha solicitud.

Advertencia

La solicitud de elevación al OSCE de los cuestionamientos al pliego de absolución de consultas y observaciones, así como a las Bases integradas, se realiza de manera electrónica a través del SEACE, a partir de la oportunidad en que establezca el OSCE mediante comunicado.

Importante

Constituye infracción pasible de sanción según lo previsto en el literal n) del numeral 50.1 del artículo 50 de la Ley, presentar cuestionamientos maliciosos o manifiestamente infundados al pliego de absolución de consultas y/u observaciones.

1.7. FORMA DE PRESENTACIÓN DE OFERTAS

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

Las declaraciones juradas, formatos o formularios previstos en las bases que conforman la oferta deben estar debidamente firmados por el postor (firma manuscrita o digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales¹). Los demás documentos deben ser visados por el postor. En el caso de persona jurídica, por su representante legal, apoderado o

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

mandatario designado para dicho fin y, en el caso de persona natural, por este o su apoderado. No se acepta el pegado de la imagen de una firma o visto. Las ofertas se presentan foliadas.

Importante

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

1.8. PRESENTACIÓN Y APERTURA DE OFERTAS

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

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

Importante

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

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

1.9. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS

La evaluación de las ofertas se realiza conforme a lo establecido en el artículo 74 del Reglamento.

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

1.10. CALIFICACIÓN DE OFERTAS

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

1.11. SUBSANACIÓN DE LAS OFERTAS

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

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

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

1.12. RECHAZO DE LAS OFERTAS

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

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

1.13. OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

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

1.14. CONSENTIMIENTO DE LA BUENA PRO

Cuando se hayan presentado dos (2) o más ofertas, el consentimiento de la buena pro se produce a los ocho (8) días hábiles siguientes de la notificación de su otorgamiento, sin que los postores hayan ejercido el derecho de interponer el recurso de apelación.

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

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

Importante

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

CAPÍTULO II

SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS DURANTE EL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. RECURSO DE APELACIÓN

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

El recurso de apelación se presenta ante y es resuelto por el Tribunal de Contrataciones del Estado.

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

Importante

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

Luego de otorgada la buena pro no se da a conocer las ofertas cuyos requisitos de calificación no fueron analizados y revisados por el comité de selección.
- *A efectos de recoger la información de su interés, los postores pueden valerse de distintos medios, tales como: (i) la lectura y/o toma de apuntes, (ii) la captura y almacenamiento de imágenes, e incluso (iii) pueden solicitar copia de la documentación obrante en el expediente, siendo que, en este último caso, la Entidad deberá entregar dicha documentación en el menor tiempo posible, previo pago por tal concepto.*
- *El recurso de apelación se presenta ante la Mesa de Partes del Tribunal o ante las oficinas desconcentradas del OSCE.*

2.2. PLAZOS DE INTERPOSICIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN

La apelación contra el otorgamiento de la buena pro o contra los actos dictados con anterioridad a ella se interpone dentro de los ocho (8) días hábiles siguientes de haberse notificado el otorgamiento de la buena pro.

La apelación contra los actos dictados con posterioridad al otorgamiento de la buena pro, contra la declaración de nulidad, cancelación y declaratoria de desierto del procedimiento, se interpone dentro de los ocho (8) días hábiles siguientes de haberse tomado conocimiento del acto que se desea impugnar.

CAPÍTULO III DEL CONTRATO

3.1. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

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

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

3.2. GARANTÍAS

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

3.2.1. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO

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

3.2.2. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO POR PRESTACIONES ACCESORIAS

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

Importante

- *En los contratos 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 sea igual o menor 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, conforme a lo dispuesto en el literal a) del artículo 152 del Reglamento.*
- *En los contratos periódicos de suministro de bienes que celebren las Entidades con las micro y pequeñas empresas, estas últimas pueden otorgar como garantía de fiel cumplimiento el diez por ciento (10%) del monto del contrato, porcentaje que es retenido por la Entidad durante la primera mitad del número total de pagos a realizarse, de forma prorrateada en cada pago, con cargo a ser devuelto a la finalización del mismo, conforme lo establecen los numerales 149.4 y 149.5 del artículo 149 del Reglamento y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento.*

3.2.3. GARANTÍA POR ADELANTO

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

3.3. REQUISITOS DE LAS GARANTÍAS

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

Importante

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

Advertencia

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

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

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

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

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

3.4. EJECUCIÓN DE GARANTÍAS

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

3.5. ADELANTOS

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

3.6. PENALIDADES

3.6.1. PENALIDAD POR MORA EN LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

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

3.6.2. OTRAS PENALIDADES

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

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

3.7. INCUMPLIMIENTO DEL CONTRATO

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

3.8. PAGOS

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

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

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

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

Advertencia

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

3.9. DISPOSICIONES FINALES

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé

LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB" BASES INTEGRADAS

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

SECCIÓN ESPECÍFICA

CONDICIONES ESPECIALES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé

LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB" BASES INTEGRADAS

CAPÍTULO I GENERALIDADES

1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : Hospital Nacional Docente Madre Niño – San Bartolomé
RUC N° : 20137729751
Domicilio legal : Av. Alfonso Ugarte N° 825 – Lima 01
Teléfono: : 20-10400 Anexo 193
Correo electrónico: : ldelgado@sanbartolome.gob.pe

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación del suministro de "ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI – SB"

PAQUETE N° 1: REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD CON EQUIPAMIENTO

PAQ / ÍTEM	CÓD. SIGA	DESCRIPCIÓN SIGA	UNID MED	CANT TOTAL	CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS
1	358600092663	ANTICUERPO ANTI PEROXIDASA TIROIDEA (ANTI-TPO) X 100 DETERMINACIONES	UND	20	Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativa de Anticuerpo anti peroxidasa tiroidea (anti TPO), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. Metodología: Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.
2	35860002340	ANTICUERPO ANTITIROIDEO ANTITIROGLOBULINA METODO AUTOMATIZADO	DET	2000	Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativa de Anticuerpo anti Tiroideo Antitiroglobulina, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. Metodología: Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé**LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)**

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB"- BASES INTEGRADAS

3	351100020367	TEST DE TIROGLOBULINA	DET	600	<p>Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativa de Tiroglobulina, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.</p> <p>Metodología: Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.</p>
4	351100020049	DOSAJE DE VITAMINA B12 X 100 DETERMINACIONES	UND	12	<p>Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativa e Vitamina B12 en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.</p> <p>Metodología: Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.</p>
5	351100020308	ACIDO FOLICO X 100 DETERMINACIONES	UND	9	<p>Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativo de Ácido Fólico en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.</p> <p>Metodología: Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.</p>
6	351100020077	FERRITINA X 100 DETERMINACIONES	UND	12	<p>Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativo de Ferritina en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.</p> <p>Metodología: Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.</p>
7	351100021205	DOSAJE DE VTAMINA D	DET	1800	<p>Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativo de 25 Hidroxi Vitamina D (25-OH vitamina D), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.</p> <p>Metodología: Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia.</p>

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé**LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)**

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB" BASES INTEGRADAS

					Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.
8	351100020292	HORMONA ADRENOCORTI COTROPICA (ACTH)	DET	1800	Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativo de de la Hormona Adrenocorticotropica (ACTH) ,en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. Metodología: Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.
9	351100020286	HORMONA PARATIROIDEA	DET	800	Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativo de la Hormona Paratiroidea (PTH) ,en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. Metodología: Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.
10	358600091149	HEPATITIS B ANTIGENO DE SUPERFICIE	DET	7000	Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativo de Antígeno de Superficie de la Hepatitis B, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. Metodología: Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.
11	358600092102	HEPATITIS B ANTICUERPO CONTRA ANTIGENO DE SUPERFICIE	DET	800	Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativo del anticuerpo contra el Antígeno de Superficie de la Hepatitis B, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. Metodología: Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.
12	358600093837	REACTIVO PARA HERPES	DET	900	Presentación: Reactivos para la determinación cualitativa de anticuerpos IgG

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé**LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)**

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB"- BASES INTEGRADAS

		VIRUS 1 IgG MÉTODO QUIMIOLUMINIS CENCIA			contra el virus del herpes simple tipo 1 (HSV-1), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. Metodología: Quimioluminiscencia. Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.
13	358600093838	REACTIVO PARA HERPES VIRUS 2 IgG MÉTODO QUIMIOLUMINIS CENCIA	DET	900	Presentación: Reactivos para la determinación cualitativa de anticuerpos IgG contra el virus del herpes simple tipo 2 (HSV-2), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. Metodología: Quimioluminiscencia. Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.
14	358600093956	ANTICUERPO ANTI HERPES VIRUS 1 IgM QUIMIOLUMINIS CENCIA	DET	1600	Presentación: Reactivos para la determinación cualitativa de anticuerpos IgM contra el virus del herpes simple tipo 1 (HSV-1), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. Metodología: Quimioluminiscencia. Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.
15	358600093957	ANTICUERPO ANTI HERPES VIRUS 2 IgM QUIMIOLUMINIS CENCIA	DET	1600	Presentación: Reactivos para la determinación cualitativa de anticuerpos IgM contra el virus del herpes simple tipo 1 (HSV-1), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. Metodología: Quimioluminiscencia. Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.
16	358600093907	ANTICARDIOLIPIN A IgG QUIMIOLUMINISC ENCIA	DET	700	Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativa de anticuerpos anti-cardiolipina IgG, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. Metodología: Quimioluminiscencia. Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.
17	358600093908	ANTICARDIOLIPIN A IgM QUIMIOLUMINISC ENCIA	DET	700	Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativa de anticuerpos anti-cardiolipina IgM, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé**LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)**

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB" BASES INTEGRADAS

						Metodología: Quimioluminiscencia. Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.
18	351100021192	ANTICUERPO ANTI B2 GLICOPROTEINA IgG QUIMIOLUMINISC ENCIA	DET	700		Presentación: reactivo para la detección cuantitativa de anticuerpos humanos de clase IgG contra Beta 2 Glicoproteína I, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. Metodología: Quimioluminiscencia. Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.
19	351100021193	ANTICUERPO ANTI B2 GLICOPROTEINA IGM QUIMIOLUMINISC ENCIA	DET	700		Presentación: reactivo para la detección cuantitativa de anticuerpos humanos de clase IgM contra Beta 2 Glicoproteína I, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. Metodología: Quimioluminiscencia. Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.
20	358600093909	ANTICUERPO ANTINUCLEAR (ANA) QUIMIOLUMINISC ENCIA	DET	800		Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativa de anticuerpos antinucleares (ANA), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. Metodología: Quimioluminiscencia. Muestra Biológica: suero y/o plasma con EDTA.
21	358600093910	ANTICUERPO CONTRA CITOPLASMA DE NEUTROFILO (c - ANCA) QUIMIOLUMINS CENCIA	DET	500		Presentación: reactivo para la determinación cuantitativa de Anticuerpos contra Citoplasma de Neutrófilo(c-ANCA), o anticuerpo IgG contra la proteinasa 3 (PR3), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. Metodología: Quimioluminsicencia. Muestra Biológica: suero y/o plasma con EDTA.
22	358600093955	ANTICUERPO CONTRA CITOPLASMA DE NEUTROFILO (p - ANCA)	DET	500		Presentación: reactivo para la determinación cuantitativa de Anticuerpos contra Citoplasma de Neutrófilo(p-ANCA),o anticuerpo IgG contra la mieloperoxidasa (MPO), en empaque de 50 o más determinaciones.

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé

LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB"- BASES INTEGRADAS

			QUIMIOLUMINISCENCIA			Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. Metodología: Quimioluminiscencia. Muestra Biológica: suero y/o plasma con EDTA.
23	358600093911		ANTICUERPO CONTRA ADN DOBLE CADENA QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	300	Presentación: reactivo para la detección cuantitativa de Anticuerpos contra ADN de doble cadena, en empaque de 50 o más pruebas . Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. Metodología: Quimioluminiscencia Muestra Biológica: suero y/o plasma con EDTA.
24	358600093912		ANTICUERPOS CONTRA EL MUSCULO LISO QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	300	Presentación: reactivo para la detección cuantitativa de Anticuerpos contra el Músculo Liso, en empaque de 50 o más pruebas . Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. Metodología: Quimioluminiscencia Muestra Biológica: suero y/o plasma con EDTA.

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante **MEMORANDO N°1506-2023-OEA-HONADOMANI-SB** el 15 de Diciembre de 2023.

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

DYT – Donaciones y Transferencias

Importante

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

1.5. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

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

1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN

SIN MODALIDAD.

1.7. DISTRIBUCIÓN DE LA BUENA PRO

NO CORRESPONDE.

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé

LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB" BASES INTEGRADAS

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

Primera entrega:

Se realizará en el plazo máximo para la entrega que incluye la instalación y puesta en funcionamiento de los equipos en cesión de uso, accesorios y complementos, el cual no podrá exceder los **quince (15) días calendarios** después de la notificación de la Orden de Compra toda vez se haya cumplido con todas las condiciones descritos. Dicho plazo constituye un requerimiento técnico mínimo, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

Entregas sucesivas:

La entrega de los reactivos se realizará según cuadro adjunto y disponibilidad de capacidad de almacenamiento institucional, las cantidades pueden variar según necesidad del área usuaria.

El área usuaria confirmará las cantidades programadas en cada entrega antes de la emisión de la orden de compra vía correo electrónico o documento formal a la Jefatura del Equipo de Adquisiciones de la Oficina de Logística.

Cada entrega se efectuará dentro de un periodo **no mayor de cinco (05) días calendarios**. Contabilizados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra al proveedor.

CRONOGRAMA DE ENTREGA

Las entregas se realizarán de acuerdo al siguiente cronograma:

PAQUETE N° 1: REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD CON EQUIPAMIENTO

ITEM	DESCRIPCIÓN	UND MED	CANTID AD TOTAL	M1	M4	M7	M10	M13	M16	M19	M22
1	1 ANTICUERPO ANTI PEROXIDASA TIROIDEA (ANTI-TPO) X 100 DETERMINACIONES	UND	20	3	2	2	3	2	3	2	3
	2 ANTICUERPO ANTITIROIDEO ANTITIROGLOBULINA METODO AUTOMATIZADO	DET	2000	300	200	200	300	200	300	200	300
	3 TEST DE TIROGLOBULINA	DET	600	100	100	100		100		100	100
	4 DOSAJE DE VITAMINA B12 X 100 DETERMINACIONES	UND	12	2	1	1	2	1	2	1	2
	5 ACIDO FOLICO X 100 DETERMINACIONES	UND	9	2	1	1	1	1	1	1	1
	6 FERRITINA X 100 DETERMINACIONES	UND	12	2	1	1	2	1	2	1	2

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé**LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)**

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB"- BASES INTEGRADAS

7	25 HIDROXI VTAMINA D	DET	1800	300	200	200	300	200	200	200	200
8	HORMONA ADRENOCORTICOTROPICA (ACTH)	DET	1800	300	200	200	300	200	200	200	200
9	HORMONA PARATIROIDEA	DET	800	100	100	100	100	100	100	100	100
10	HEPATITIS B ANTIGENO DE SUPERFICIE	DET	7000	900	900	900	800	900	900	800	900
11	HEPATITIS B ANTICUERPO CONTRA ANTIGENO DE SUPERFICIE	DET	800	100	100	100	100	100	100	100	100
12	REACTIVO PARA HERPES VIRUS 1 IgG MÉTODO QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	900	200	100	100	100	100	100	100	100
13	REACTIVO PARA HERPES VIRUS 2 IgG MÉTODO QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	700	200	100	100	100	100	100	100	100
14	HERPES VIRUS 1 IgM	DET	1600	200	200	200	200	200	200	200	200
15	HERPES VIRUS 2 IgM	DET	1600	200	200	200	200	200	200	200	200
16	ANTICARDIOLIPINA IgG QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	700	100	100	100	100	100		100	100
17	ANTICARDIOLIPINA IgM QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	700	100	100	100	100	100		100	100
18	ANTICUERPO ANTI B2 GLICOPROTEINA IgG QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	700	100	100	100	100	100		100	100
19	ANTICUERPO ANTI B2 GLICOPROTEINA IgM QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	700	100	100	100	100	100		100	100
20	ANTICUERPO ANTINUCLEAR (ANA) QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	800	100	100	100	100	100	100	100	100
21	ANTICUERPO CONTRA CITOPLASMA DE NEUTROFILO (c – ANCA) QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	500	100		100	100		100		100
22	ANTICUERPO CONTRA CITOPLASMA DE NEUTROFILO (p – ANCA) QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	500	100		100	100		100		100
23	ANTICUERPO CONTRA ADN DOBLE CADENA QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	300	100			100			100	

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé

LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB" BASES INTEGRADAS

	24	ANTICUERPOS CONTRA EL MUSCULO LISO QUIMIOLUMINISCENCIA	UND	300	100			100			100	
--	----	--	-----	-----	-----	--	--	-----	--	--	-----	--

1.10. COSTO DE REPRODUCCIÓN Y ENTREGA DE BASES

Los participantes registrados tienen el derecho de recabar un ejemplar de las bases, para cuyo efecto deben cancelar **S/ 14.00 (Catorce con 00/100 soles)** en la caja de la entidad (Av. Alfonso Ugarte N°825-Lima) 1° piso, previa coordinación con el Área de Procesos (Oficina de Logística).

Importante

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

1.11. BASE LEGAL

- Ley de Contrataciones del Estado – Ley N° 30225, modificado por el Decreto Legislativo N° 1444-2018.
- Texto Único Ordenado de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado por Decreto Supremo N° 082-2019-EF y demás modificatorias.
- Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante el Decreto Supremo N° 350-2015-EF y modificado mediante Decreto Supremo N° 162-2021-EF y demás modificatorias.
- 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 para el año fiscal 2023
- Ley N° 31640 - Ley de Endeudamiento del Sector Público para el año fiscal 2023.
- Ley N° 27806 - Ley de Transparencia y de Acceso a la Información Pública.
- Decreto Supremo N° 008-2008-TR, Reglamento de la Ley MYPE.
- Texto Único de Procedimientos Administrativos –TUPA del Organismo Supervisor de las Contrataciones del Estado–OSCE, aprobado mediante Decreto Supremo N° 106-2020-EF y publicado en el Diario Oficial El Peruano el 15 de mayo de 2020.
- Texto Único Ordenado de la Ley N° 27444 – Ley del Procedimiento Administrativo General aprobado mediante Decreto Supremo N° 004-2019-JUS.
- Texto Único Ordenado de la Ley N° 27806, Ley de Transparencia y de Acceso a la Información Pública, aprobado mediante Decreto Supremo N° 043-2003-PCM.
- Decreto Supremo N° 304-2012-EF, TUO de la Ley General del Sistema Nacional del Presupuesto.
- D.S. N° 004-2019-JUS, TUO de la Ley N° 27444 - Ley del Procedimiento Administrativo General.
- Ley N° 26842, Ley General de Salud.
- Código Civil.
- Directivas del OSCE.
- Resoluciones emitidas por el Tribunal de Contrataciones del Estado.
- Resolución Ministerial N° 972-2020-MINSA "Lineamientos para la Vigilancia, Prevención y Control de la Salud de los Trabajadores con Riesgo de Exposición a SARS-CoV-2", así como, los protocolos sanitarios y demás disposiciones que dicten los sectores y autoridades competentes, que resulten aplicables a la presente contratación.

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

CAPÍTULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. CALENDARIO DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

Importante

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

2.2. CONTENIDO DE LAS OFERTAS

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

2.2.1. Documentación de presentación obligatoria

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

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

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

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

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

Advertencia

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

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

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

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

e) **DOCUMENTACIÓN QUE SERVIRÁ PARA ACREDITAR EL CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS**

e.1 Hoja de presentación del producto, por cada ítem que conforma cada paquete.

e.2 Hoja de presentación del equipo en cesión de uso.

Se deberá presentar la descripción detallada y enumerada del cumplimiento de las especificaciones técnicas de cada ítem que conforma cada paquete y de cada equipo, establecidas en el numeral 5.2 del capítulo III de las bases, para ello deberán adjuntar obligatoriamente catálogos, insertos, folletería, manuales, fichas técnicas, brochures (original o copia simple) que permitan demostrar que los reactivos ofertados con sus equipos en cesión de uso cumplen con las especificaciones técnicas solicitadas.

Su presentación y su contenido son evaluables, y concluyentes respecto del cumplimiento de las especificaciones técnicas del HONADOMANI-SB.

Las características que deberán ser acreditadas con los catálogos, insertos o folletería emitidos por el fabricante, fabricante legal o dueño de la marca⁴ son las siguientes:

PAQUETE 1:

ITEM 1: Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativa de Anticuerpo anti peroxidasa tiroidea (anti TPO), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 2: Reactivos para la determinación cuantitativa de Anticuerpo anti Tiroideo Antitiroglobulina, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 3: Reactivos para la determinación cuantitativa de Tiroglobulina, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 4: Reactivos para la determinación cuantitativa e Vitamina B12 en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 5: Reactivos para la determinación cuantitativo de Acido Fólico en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 6: Reactivos para la determinación cuantitativo de Ferritina en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

⁴ Ver consulta N°01 realizada por el participante LAB & HEALTH SUPPLY S.A.C.

ITEM 7: Reactivos para la determinación cuantitativo de 25 Hidroxi Vitamina D (25-OH vitamina D), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 8: Reactivos para la determinación cuantitativo de de la Hormona Adrenocorticotropica (ACTH) , en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 9: Reactivos para la determinación cuantitativo de la Hormona Paratiroidea (PTH) , en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 10: Reactivos para la determinación cuantitativo de Antígeno de Superficie de la Hepatitis B, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 11: Reactivos para la determinación cuantitativo del anticuerpo contra el Antígeno de Superficie de la Hepatitis B, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 12: Reactivos para la determinación cualitativa de anticuerpos IgG contra el virus del herpes simple tipo 1 (HSV-1), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 13: Reactivos para la determinación cualitativa de anticuerpos IgG contra el virus del herpes simple tipo 2 (HSV-2), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 14: Reactivos para la determinación cualitativa de anticuerpos IgM contra el virus del herpes simple tipo 1 (HSV-1), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 15: Reactivos para la determinación cualitativa de anticuerpos IgM contra el virus del herpes simple tipo 2 (HSV-2), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 16: Reactivos para la determinación cuantitativa de anticuerpos anti-cardiolipina IgG, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 17: Reactivos para la determinación cuantitativa de anticuerpos anti-cardiolipina IgM, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 18: reactivo para la detección cuantitativa de anticuerpos humanos de clase IgG contra Beta 2 Glicoproteína I, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé

LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB" BASES INTEGRADAS

para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 19: reactivo para la detección cuantitativa de anticuerpos humanos de clase IgM contra Beta 2 Glicoproteína I, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 20: Reactivos para la determinación cuantitativa de anticuerpos antinucleares (ANA), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.

Metodología: Quimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** suero y/o plasma con EDTA.

ITEM 21: reactivo para la determinación cuantitativa de Anticuerpos contra Citoplasma de Neutrófilo(c-ANCA), o anticuerpo IgG contra la proteinasa 3 (PR3), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** suero y/o plasma con EDTA.

ITEM 22: reactivo para la determinación cuantitativa de Anticuerpos contra Citoplasma de Neutrófilo(p-ANCA), o anticuerpo IgG contra la mieloperoxidasa (MPO), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** suero y/o plasma con EDTA.

ITEM 23: reactivo para la detección cuantitativa de Anticuerpos contra ADN de doble cadena, en empaque de 50 o más pruebas. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.

Metodología: Quimioluminiscencia **Muestra Biológica:** suero y/o plasma con EDTA.

ITEM 24: reactivo para la detección cuantitativa de Anticuerpos contra el Músculo Liso, en empaque de 50 o más pruebas. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia **Muestra Biológica:** suero y/o plasma con EDTA.

EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESION EN USO DEL PAQUETE 1:

Denominación		UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO (EN SESION DE USO)
1	Tipo	ANALIZADOR AUTOMATIZADO
2	Metodología	Quimioluminiscencia
3	Performance	Mínimo 150 pruebas por hora.
4	Características	1) Que permita 18 a más reactivos a bordo identificados con códigos de barras. 2) Que permita 18 o más pruebas diferentes procesadas en simultáneo por cada muestra. 3) Capacidad de procesar tubo primario de muestras con código de barras. 4) Posibilidad de autodilución de muestras. 5) Posibilidad de trabajar con volumen de muestra de 5 a 150 ul. 6) Posibilidad de procesar muestras de emergencias (STAT). 7) Quince (15) a más posiciones de reactivos refrigerados.

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé

LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB"- BASES INTEGRADAS

		<p>8) Identificación por códigos de barras para los reactivos y para los racks de controles y calibradores.</p> <p>9) Capacidad de interfase de resultados directamente al sistema del hospital.</p> <p>10) Reactivos con código de barras que contenga la información de lote, fecha de expiración, número de pruebas por kit, que se registre automáticamente en el inventario del equipo.</p> <p>11) Sistema de alarmas para reactivos no calibrados, vencidos, controles errados, resultados que sobrepasan la linealidad establecida, etc.</p>
5	Muestras	Capacidad de procesar en simultáneo suero, plasma.
6	Procesamiento de datos	<p>Pantalla a color que muestre en una sola pantalla los datos, resultados y gráficos de una muestra procesada.</p> <p>Interno:</p> <p>1) Software y hardware con módulo de gestión de base de datos de pacientes y control de calidad.</p> <p>2) Control de calidad interno con gráficos de Levey Jennings, incluidos en el software, CV%, Media y DS de los resultados.</p> <p>3) Software que almacene datos de calibraciones, controles y resultados, incluidos gráficos.</p> <p>Externo:</p> <p>1) Software con interfase bidireccional de interconexión operativa al sistema de gestión del servicio.</p> <p>2) Capacidad de conexión vía puerto USB para impresora externa y teclado.</p>

a) **Copia simple legible del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario (Vigente a la fecha de presentación de ofertas)**

Emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID del Ministerio de Salud, a nombre del postor o quien este representa o a nombre de terceros (copia simple), debiendo coincidir la descripción del producto ofertado (reactivo), vigente a la presentación de ofertas. En caso algún insumo no requiera de registro deberá adjuntar el documento emitido por DIGEMID en el cual acredite que no requiere dicho documento, con un vigencia no mayor de dos (2) años.

b) **Copia simple legible del Certificado o Protocolo de Análisis**

Emitido por el fabricante de acuerdo a los resultados de su propia metodología y el formato propio (en toda la extensión del documento) o por un laboratorio acreditado por INDECOPI o autorizado por el Ministerio de Salud (Que tenga toda la información solicitada en las bases).

Se incluye el certificado de lote donde consta fecha de producción, fecha de vencimiento y controles de calidad pasados. En dicha copia se debe indicar claramente la correspondencia con las especificaciones técnicas requeridas y adjudicadas. Los certificados originales deberán ser mostrados a solo requerimiento del HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME las veces que considere conveniente.

c) **Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)**

Sólo para los reactivos Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) del fabricante, en los casos en que el país de origen no expida el Certificado de BPM, se aceptará opcionalmente: Certificado de Libre Venta o Certificado de Libre Comercialización (copia simple), emitido por la autoridad competente del país de origen, deberá consignar que el fabricante cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura o cumpla con los estándares de fabricación exigida en el país para dichos productos y será aceptado en los casos en que el país de origen no expida certificado de Buenas Prácticas de Manufactura, Certificado ISO 13485, Certificado CE de la Comunidad Europea o Certificado FDA. En todos los casos vigentes a la fecha de presentación de ofertas, u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen.

Adicionalmente deberá presentar copia de traducción de la documentación presentada, que se encuentren en idioma diferente al español; según la normativa vigente.

d) **Copia simple legible del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CPBA)**

Para los reactivos, sólo en el caso de los ítems que requieren registro sanitario, el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento –CPBA, vigente a la fecha de presentación de ofertas, extendiendo por DIGEMID. Deberá estar a nombre de la empresa que se hará cargo del Almacenamiento de los productos (verificable durante inspecciones). Si el postor es un distribuidor deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA) a nombre del mismo y, de ser el caso, también a nombre del tercero con quien el distribuidor suscribe un contrato de almacenamiento.

Asimismo, el CBPA pierde su carácter de obligatorio, únicamente, en aquellos casos en los que el producto ofertado no requiere Registro Sanitario.

e) **Copia simple legible del Certificado de Buenas Practicas de Distribución y Transporte (CBPDT)**

Emitida por la autoridad competente (DIGEMID) referente a las Buenas Practicas de Distribución y transporte de productos farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, a fin de garantizar que estos sean distribuidos, transportados y manipulados en condiciones adecuadas según especificaciones establecidas por el fabricante, a efectos de preservar su calidad, eficiencia y seguridad.

f) **Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)⁵**

g) **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)**

h) **El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.**
El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.

⁵ 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.

Importante

El comité de selección 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 Discapacidad⁶.

Advertencia

El comité de selección 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) Garantía de fiel cumplimiento del contrato.
- b) Garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias, de ser el caso.
- 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 – PIDE⁷ 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).

- g) Domicilio para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- h) Autorización de notificación de la decisión de la Entidad sobre la solicitud de ampliación de plazo mediante medios electrónicos de comunicación ⁸ (**Anexo N° 11**).

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

⁷ 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/>

⁸ En tanto se implemente la funcionalidad en el SEACE, de conformidad con la Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 234-2022-EF.

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé

LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB" BASES INTEGRADAS

- i) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado⁹.
- j) Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete¹⁰.
- k) Carta de Compromiso de canje por defectos y/o reposición por vicios ocultos del producto a ofertar.
- l) Declaración Jurada de Cumplimiento de Capacitaciones.
- m) Declaración Jurada del personal de Soporte Técnico.
- n) Declaración jurada manifestando que cumple con los Lineamientos para la vigilancia, Prevención y Control de Salud de los trabajadores con riesgo a exposición de COVID-19, aprobado mediante Resolución Ministerial N° 972-2020-MINSA y sus modificatorias."

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 periódicos de suministro de bienes que celebren las Entidades con las micro y pequeñas empresas, estas últimas pueden otorgar como garantía de fiel cumplimiento el diez por ciento (10%) del monto del contrato, porcentaje que es retenido por la Entidad durante la primera mitad del número total de pagos a realizarse, de forma prorrateada en cada pago, con cargo a ser devuelto a la finalización del mismo, conforme lo establece el numeral 149.4 del artículo 149 del Reglamento y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento. Para dicho efecto los postores deben encontrarse registrados en el REMYPE, consignando en la Declaración Jurada de Datos del Postor (Anexo N° 1) o en la solicitud de retención de la garantía durante el perfeccionamiento del contrato, que tienen la condición de MYPE, lo cual será verificado por la Entidad en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2> opción consulta de empresas acreditadas en el REMYPE.*
- *En 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 sea igual o menor 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, 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*

⁹ Incluir solo en caso de la contratación bajo el sistema a suma alzada.

¹⁰ Incluir solo en caso de contrataciones por paquete.

cuyo caso bastará con que estos cuenten con la Apostilla de la Haya¹¹.

- *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 la **SECRETARIA de la OFICINA DE LOGISTICA DEL HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME**, sito en la Av. Alfonso Ugarte N° 825 – Lima 01. Primer piso. En el horario de 08:00 a 13:00 y 14:00 a 16:00 horas.

Importante

En el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, se puede perfeccionar el contrato con la suscripción del documento o con la recepción de una orden de compra, cuando el monto del valor estimado del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00).

2.5. FORMA DE PAGO

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en **PAGOS PERIÓDICOS** (mensuales).

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

- Acta de Recepción y Conformidad del funcionario responsable del Servicio de Patología Clínica.
- Comprobante de pago.
- Para la primera entrega, se presentará la DUA (Documento Único Administrativo) o documento que sustente la antigüedad del equipo.

Dicha documentación se debe presentar en la Oficina de Logística de la Entidad, sito en **Av. Alfonso Ugarte N° 825 – Lima 01 (Primer Piso)**. En el horario de 08:00 a 13:00 y 14:00 a 16:00 horas.

CAPÍTULO III REQUERIMIENTO

¹¹ Según lo previsto en la Opinión N° 009-2016/DTN.

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

ESPECIFICACIONES TECNICAS

1. DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN

ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HONADOMANI-SB.

2. FINALIDAD PÚBLICA

La presente adquisición permitirá ayudar en brindar un diagnóstico oportuno a los pacientes que requieran pruebas de hormonas especiales para trastornos metabólicos, genéticos, así como pruebas para el descarte de enfermedades autoinmunes y del síndrome antifosfolípido.

3. ANTECEDENTES

Actualmente ya están por culminar todas las entregas correspondientes a la Licitación Pública N°001- 2022. Por tanto, se hace el presente requerimiento para un periodo de dos años (24 meses), para poder seguir atendiendo la demanda de pacientes, así como para cumplir el 100% de la meta programada, para el área de Inmunología, en el Plan Operativo Institucional del 2024 y 2025, en lo referente a pruebas para el descarte de trastornos metabólicos, genéticos, autoinmunes y de síndrome antifosfolípido.

Por ser un hospital materno infantil, que atendemos pacientes trasladados de diversas regiones del país y debido a la complejidad de nuestra institución, debemos estar abastecidos con las pruebas solicitadas, puesto que son requeridas por los servicios de hospitalización, consulta externa y cuidados críticos.

Además por ser un hospital nivel III-E, las pruebas solicitadas corresponden a nuestra categoría, tal como lo estipula la Norma Técnica N°072 MINSA/DGSP.V01 correspondiente a la UPS de Patología Clínica.

4. OBJETIVOS DE LA CONTRATACIÓN

4.1. OBJETIVO GENERAL

Garantizar el abastecimiento de reactivos para poder realizar pruebas especiales y de autoinmunidad, a los pacientes de consulta externa, hospitalización y cuidados críticos.

4.2. OBJETIVOS ESPECIFICOS

- Garantizar el abastecimiento de reactivos que permitan el diagnóstico de trastornos metabólicos.
- Garantizar el abastecimiento de reactivos que permitan el diagnóstico de enfermedades genéticas.
- Garantizar el abastecimiento de reactivos que permitan el diagnóstico de enfermedades autoinmunes.
- Garantizar el abastecimiento de reactivos que permitan el diagnóstico de síndrome anti fosfolípido.

5. CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR

5.1. DESCRIPCION Y CANTIDAD DE BIENES / CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

El postor debe ofrecer el paquete completo de la misma marca de reactivos. La casa ganadora ingresará además del equipo: una Fuente de Energía de Emergencia (UPS), una impresoras láser o de inyección de tinta, para la impresión de los resultados.

PAQUETE N° 1: REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD CON EQUIPAMIENTO

PAQ / ÍTEM	CÓD. SIGA	DESCRIPCIÓN SIGA	UNID MED	CANT TOTAL	CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS
------------	-----------	------------------	----------	------------	--------------------------

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé**LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)**

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB"- BASES INTEGRADAS

1	1	358600092663	ANTICUERPO ANTI PEROXIDASA TIROIDEA (ANTI-TPO) X 100 DETERMINACIONES	UND	20	<p>Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativa de Anticuerpo anti peroxidasa tiroidea (anti TPO), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.</p> <p>Metodología: Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.</p>
	2	35860002340	ANTICUERPO ANTITIROIDEO ANTITIROGLOBULINA METODO AUTOMATIZADO	DET	2000	<p>Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativa de Anticuerpo anti Tiroideo Antitiroglobulina, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.</p> <p>Metodología: Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.</p>
	3	351100020367	TEST DE TIROGLOBULINA	DET	600	<p>Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativa de Tiroglobulina, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.</p> <p>Metodología: Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.</p>
	4	351100020049	DOSAJE DE VITAMINA B12 X 100 DETERMINACIONES	UND	12	<p>Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativa e Vitamina B12 en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.</p> <p>Metodología: Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.</p>

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé**LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)**

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB" BASES INTEGRADAS

5	351100020308	ACIDO FOLICO X 100 DETERMINACIONES	UND	9	<p>Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativo de Acido Fólico en empaque de 50 o más determinaciones.</p> <p>Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.</p> <p>Metodología: Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.</p>
6	351100020077	FERRITINA X 100 DETERMINACIONES	UND	12	<p>Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativo de Ferritina en empaque de 50 o más determinaciones.</p> <p>Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.</p> <p>Metodología: Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.</p>
7	351100021205	DOSAJE DE VTAMINA D	DET	1800	<p>Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativo de 25 Hidroxi Vitamina D (25-OH vitamina D), en empaque de 50 o más determinaciones.</p> <p>Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.</p> <p>Metodología: Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.</p>
8	351100020292	HORMONA ADRENOCORTICO TROPICA (ACTH)	DET	1800	<p>Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativo de de la Hormona Adrenocorticotropica (ACTH) , en empaque de 50 o más determinaciones.</p> <p>Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.</p> <p>Metodología: Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.</p>

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé**LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)**

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB"- BASES INTEGRADAS

9	351100020286	HORMONA PARATIROIDEA	DET	800	<p>Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativo de la Hormona Paratiroidea (PTH) ,en empaque de 50 o más determinaciones.</p> <p>Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.</p> <p>Metodología: Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.</p>
10	358600091149	HEPATITIS B ANTIGENO DE SUPERFICIE	DET	7000	<p>Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativo de Antígeno de Superficie de la Hepatitis B, en empaque de 50 o más determinaciones.</p> <p>Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.</p> <p>Metodología: Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.</p>
11	358600092102	HEPATITIS B ANTICUERPO CONTRA ANTIGENO DE SUPERFICIE	DET	800	<p>Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativo del anticuerpo contra el Antígeno de Superficie de la Hepatitis B, en empaque de 50 o más determinaciones.</p> <p>Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.</p> <p>Metodología: Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.</p>
12	358600093837	REACTIVO PARA HERPES VIRUS 1 IgG MÉTODO QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	900	<p>Presentación: Reactivos para la determinación cualitativa de anticuerpos IgG contra el virus del herpes simple tipo 1 (HSV-1), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.</p> <p>Metodología: Quimioluminiscencia.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.</p>
13	358600093838	REACTIVO PARA HERPES VIRUS 2 IgG MÉTODO QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	900	<p>Presentación: Reactivos para la determinación cualitativa de anticuerpos IgG contra el virus del herpes simple tipo 2 (HSV-2), en empaque de 50 o más</p>

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé**LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)**

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB" BASES INTEGRADAS

						determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. Metodología: Quimioluminiscencia. Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.
	14	358600093956	ANTICUERPO ANTI HERPES VIRUS 1 IgM QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	1600	Presentación: Reactivos para la determinación cualitativa de anticuerpos IgM contra el virus del herpes simple tipo 1 (HSV-1), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. Metodología: Quimioluminiscencia. Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.
	15	358600093957	ANTICUERPO ANTI HERPES VIRUS 2 IgM QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	1600	Presentación: Reactivos para la determinación cualitativa de anticuerpos IgM contra el virus del herpes simple tipo 1 (HSV-1), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. Metodología: Quimioluminiscencia. Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.
	16	358600093907	ANTICARDIOLIPINA IgG QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	700	Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativa de anticuerpos anti-cardiolipina IgG, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. Metodología: Quimioluminiscencia. Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.
	17	358600093908	ANTICARDIOLIPINA IgM QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	700	Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativa de anticuerpos anti-cardiolipina IgM, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. Metodología: Quimioluminiscencia. Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé**LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)**

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB"- BASES INTEGRADAS

18	351100021192	ANTICUERPO ANTI B2 GLICOPROTEINA IgG QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	700	<p>Presentación: reactivo para la detección cuantitativa de anticuerpos humanos de clase IgG contra Beta 2 Glicoproteína I, en empaque de 50 o más determinaciones.</p> <p>Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.</p> <p>Metodología: Quimioluminiscencia.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.</p>
19	351100021193	ANTICUERPO ANTI B2 GLICOPROTEINA IGM QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	700	<p>Presentación: reactivo para la detección cuantitativa de anticuerpos humanos de clase IgM contra Beta 2 Glicoproteína I, en empaque de 50 o más determinaciones.</p> <p>Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.</p> <p>Metodología: Quimioluminiscencia.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.</p>
20	358600093909	ANTICUERPO ANTINUCLEAR (ANA) QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	800	<p>Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativa de anticuerpos antinucleares (ANA), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.</p> <p>Metodología: Quimioluminiscencia.</p> <p>Muestra Biológica: suero y/o plasma con EDTA.</p>
21	358600093910	ANTICUERPO CONTRA CITOPLASMA DE NEUTROFILO (c – ANCA) QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	500	<p>Presentación: reactivo para la determinación cuantitativa de Anticuerpos contra Citoplasma de Neutrófilo(c-ANCA), o anticuerpo IgG contra la proteinasa 3 (PR3), en empaque de 50 o más determinaciones.</p> <p>Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.</p> <p>Metodología: Quimioluminiscencia.</p> <p>Muestra Biológica: suero y/o plasma con EDTA.</p>
22	358600093955	ANTICUERPO CONTRA CITOPLASMA DE NEUTROFILO (p – ANCA) QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	500	<p>Presentación: reactivo para la determinación cuantitativa de Anticuerpos contra Citoplasma de Neutrófilo(p-ANCA),o anticuerpo IgG contra la mieloperoxidasa (MPO), en empaque de 50 o más determinaciones.</p> <p>Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.</p>

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé

LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB" BASES INTEGRADAS

						Metodología: Quimioluminiscencia. Muestra Biológica: suero y/o plasma con EDTA.
	23	358600093911	ANTICUERPO CONTRA ADN DOBLE CADENA QUIMIOLUMINISC ENCIA	DET	300	Presentación: reactivo para la detección cuantitativa de Anticuerpos contra ADN de doble cadena, en empaque de 50 o más pruebas . Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. Metodología: Quimioluminiscencia Muestra Biológica: suero y/o plasma con EDTA.
	24	358600093912	ANTICUERPOS CONTRA EL MUSCULO LISO QUIMIOLUMINISC ENCIA	DET	300	Presentación: reactivo para la detección cuantitativa de Anticuerpos contra el Músculo Liso, en empaque de 50 o más pruebas . Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. Metodología: Quimioluminiscencia Muestra Biológica: suero y/o plasma con EDTA.

Las pruebas requeridas para los controles y calibraciones correrá a cuenta del proveedor, siendo un aproximado del 10% del total, para cada uno de los 24 reactivos solicitados en el paquete.

La empresa ganadora corre por su cuenta la conexión de interfase al software de gestión del laboratorio.

5.2. REQUISITOS SEGÚN LEYES, REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS, REGLAMENTOS Y DEMÁS NORMAS.

Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario (Vigente a la fecha de presentación de ofertas)

Emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID del Ministerio de Salud, a nombre del postor o quien este representa o a nombre de terceros (copia simple), debiendo coincidir la descripción del producto ofertado (reactivo), vigente a la presentación de ofertas.

En caso algún insumo no requiera de registro deberá adjuntar el documento emitido por DIGEMID en el cual acredite que no requiere dicho documento, con un vigencia no mayor de dos (2) años.

• **Certificado o Protocolo de Análisis**

Emitido por el fabricante de acuerdo a los resultados de su propia metodología y el formato propio o por un laboratorio acreditado por INDECOPI o autorizado por el Ministerio de Salud (Que tenga toda la información solicitada en las bases).

Se incluye el certificado de lote donde consta fecha de producción, fecha de vencimiento y controles de calidad pasados. En dicha copia se debe indicar claramente la correspondencia con las especificaciones técnicas requeridas y adjudicadas. Los certificados originales deberán ser mostrados a solo requerimiento del HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME las veces que considere conveniente.

• **Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)**

Sólo para el reactivo Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) del fabricante, en los casos en que el país de origen no expida el Certificado de BPM, se aceptará opcionalmente: Certificado de Libre Venta o Certificado de Libre Comercialización (copia simple), emitido por la autoridad competente del país de origen, deberá consignar que el fabricante cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura o cumpla con los estándares de fabricación exigida en el país para dichos productos y será aceptado en los casos en que el país de origen no expida certificado de Buenas Prácticas de Manufactura, Certificado ISO 13485, Certificado CE de la Comunidad Europea o Certificado FDA. En todos los casos vigentes a la fecha de presentación de ofertas, u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen.

Adicionalmente deberá presentar copia de traducción de la documentación presentada, que se encuentren en idioma diferente al español; según la normativa vigente.

- **Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CPBA)**

Para el reactivo sólo en el caso de los ítems que requieren registro sanitario, el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento –CPBA, (copia simple), vigente a la fecha de presentación de ofertas, extendiendo por DIGEMID. Deberá estar a nombre de la empresa que se hará cargo del Almacenamiento de los productos (verificable durante inspecciones). Si el postor es un distribuidor deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA) a nombre del mismo y, de ser el caso, también a nombre del tercero con quien el distribuidor suscribe un contrato de almacenamiento.

Asimismo, el CBPA pierde su carácter de obligatorio, únicamente, en aquellos casos en los que el producto ofertado no requiere Registro Sanitario.

- **Certificado de Buenas Practicas de Distribución y Transporte (CBPDT)**

Emitida por la autoridad competente (DIGEMID) referente a las Buenas Practicas de Distribución y transporte de productos farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, a fin de garantizar que estos sean distribuidos, transportados y manipulados en condiciones adecuadas según especificaciones establecidas por el fabricante, a efectos de preservar su calidad, eficiencia y seguridad.

- **Catálogos, insertos, folletería, manuales, fichas técnicas (original o copia simple)¹²**

Que permitan demostrar que los reactivos ofertados con sus equipos en cesión de uso cumplen con las especificaciones técnicas solicitadas.

Su presentación y su contenido son evaluables, y concluyentes respecto del cumplimiento de las especificaciones técnicas del HONADOMANI-SB.

Los requisitos mínimos de los reactivos se acreditarán con los insertos y se podrá complementar de ser el caso con catálogos u otros documentos arriba descritos. Para acreditar los requisitos técnicos mínimos de los equipos ofertados; se aceptará los catálogos, manuales. Lo indicado en el inserto será de estricto cumplimiento.

Se requieren que los documentos sean emitidos por el fabricante, fabricante legal o dueño de la marca para demostrar sus características.

Para la acreditación de alguna característica que no pueda ser evidenciado en los folletos, manuales, catálogos, brochures u otros, éstos podrán ser acreditados mediante una carta original emitida por el fabricante, lo cual será sujeto a porterior fiscalización y cumplimiento.

Las características que deberán ser acreditadas con los catálogos, insertos o folletería emitidos por el fabricante, fabricante legal o dueño de la marca son las siguientes:

PAQUETE 1:

ITEM 1: Presentación: Reactivos para la determinación cuantitativa de Anticuerpo anti peroxidasa tiroidea (anti TPO), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. Metodología: Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. Muestra Biológica: Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 2: Reactivos para la determinación cuantitativa de Anticuerpo anti Tiroideo Antitiroglobulina, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en

el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 3: Reactivos para la determinación cuantitativa de Tiroglobulina, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 4: Reactivos para la determinación cuantitativa e Vitamina B12 en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 5: Reactivos para la determinación cuantitativo de Acido Fólico en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 6: Reactivos para la determinación cuantitativo de Ferritina en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 7: Reactivos para la determinación cuantitativo de 25 Hidroxi Vitamina D (25-OH vitamina D), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 8: Reactivos para la determinación cuantitativo de de la Hormona Adrenocorticotropica (ACTH) , en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 9: Reactivos para la determinación cuantitativo de la Hormona Paratiroidea (PTH) , en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 10: Reactivos para la determinación cuantitativo de Antígeno de Superficie de la Hepatitis B, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 11: Reactivos para la determinación cuantitativo del anticuerpo contra el Antígeno de Superficie de la Hepatitis B, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia o Electroquimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 12: Reactivos para la determinación cualitativa de anticuerpos IgG contra el virus del herpes simple tipo 1 (HSV-1), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 13: Reactivos para la determinación cualitativa de anticuerpos IgG contra el virus del herpes simple tipo 2 (HSV-2), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 14: Reactivos para la determinación cualitativa de anticuerpos IgM contra el virus del herpes simple tipo 1 (HSV-1), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 15: Reactivos para la determinación cualitativa de anticuerpos IgM contra el virus del herpes simple tipo 2 (HSV-2), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 16: Reactivos para la determinación cuantitativa de anticuerpos anti-cardiolipina IgG, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 17: Reactivos para la determinación cuantitativa de anticuerpos anti-cardiolipina IgM, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 18: reactivo para la detección cuantitativa de anticuerpos humanos de clase IgG contra Beta 2 Glicoproteína I, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 19: reactivo para la detección cuantitativa de anticuerpos humanos de clase IgM contra Beta 2 Glicoproteína I, en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** Suero y/o Plasma con EDTA.

ITEM 20: Reactivos para la determinación cuantitativa de anticuerpos antinucleares (ANA), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.

Metodología: Quimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** suero y/o plasma con EDTA.

ITEM 21: reactivo para la determinación cuantitativa de Anticuerpos contra Citoplasma de Neutrófilo(c-ANCA), o anticuerpo IgG contra la proteinasa 3 (PR3), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** suero y/o plasma con EDTA.

ITEM 22: reactivo para la determinación cuantitativa de Anticuerpos contra Citoplasma de Neutrófilo(p-ANCA),o anticuerpo IgG contra la mieloperoxidasa (MPO), en empaque de 50 o más determinaciones. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia. **Muestra Biológica:** suero y/o plasma con EDTA.

ITEM 23: reactivo para la detección cuantitativa de Anticuerpos contra ADN de doble cadena, en empaque de 50 o más pruebas. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit.

Metodología: Quimioluminiscencia **Muestra Biológica:** suero y/o plasma con EDTA.

ITEM 24: reactivo para la detección cuantitativa de Anticuerpos contra el Músculo Liso, en empaque de 50 o más pruebas. Reactivos listos para usar con calibradores incluidos en el kit. **Metodología:** Quimioluminiscencia **Muestra Biológica:** suero y/o plasma con EDTA.

ESPECIFICACIONES TECNICAS DEL EQUIPO AUTOMATIZADO EN SESION EN USO PARA REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD

Denominación		UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO (EN SESION DE USO)
1	Tipo	ANALIZADOR AUTOMATIZADO
2	Metodología	Quimioluminiscencia
3	Performance	Mínimo 150 pruebas por hora.
4	Características	1) Que permita 18 a más reactivos a bordo identificados con códigos de barras. 2) Que permita 18 o más pruebas diferentes procesadas en simultáneo por cada muestra. 3) Capacidad de procesar tubo primario de muestras con código de barras. 4) Posibilidad de autodilución de muestras. 5) Posibilidad de trabajar con volumen de muestra de 5 a 150 ul.

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé

LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB" BASES INTEGRADAS

		<p>6) Posibilidad de procesar muestras de emergencias (STAT).</p> <p>7) Quince (15) a más posiciones de reactivos refrigerados.</p> <p>8) Identificación por códigos de barras para los reactivos y para los racks de controles y calibradores.</p> <p>9) Capacidad de interfase de resultados directamente al sistema del hospital.</p> <p>10) Reactivos con código de barras que contenga la información de lote, fecha de expiración, número de pruebas por kit, que se registre automáticamente en el inventario del equipo.</p> <p>11) Sistema de alarmas para reactivos no calibrados, vencidos, controles errados, resultados que sobrepasan la linealidad establecida, etc.</p>
5	Muestras	Capacidad de procesar en simultáneo suero, plasma.
6	Procesamiento de datos	<p>Pantalla a color que muestre en una sola pantalla los datos, resultados y gráficos de una muestra procesada.</p> <p>Interno:</p> <p>1) Software y hardware con módulo de gestión de base de datos de pacientes y control de calidad.</p> <p>2) Control de calidad interno con gráficos de Levey Jennings, incluidos en el software, CV%, Media y DS de los resultados.</p> <p>3) Software que almacene datos de calibraciones, controles y resultados, incluido gráficos.</p> <p>Externo:</p> <p>1) Software con interfase bidireccional de interconexión operativa al sistema de gestión del servicio.</p> <p>2) Capacidad de conexión via puerto USB para impresora externa y teclado.</p>

5.3. EMBALAJE

El embalaje deberá cumplir con los siguientes requisitos:

- Los envases de los productos, deberán garantizar la integridad, las propiedades físicas, condiciones microbiológicas y biológicas del producto.
- Que garantice las propiedades, físicas e integridad del producto herméticamente sellado sin porosidad.
- Resistente a la manipulación transporte y almacenaje.
- Fácil de abrir manualmente.
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
- Empaque debe indicar vigencia del producto.
-

5.4. ROTULADO

El rotulado de los envases deberá ser de conformidad a lo establecido en el **Decreto Supremo N° 016-2011-SA**, sus modificatorias y las condiciones mínimas de los envases, rotulados y seguridad de los productos así como las mejoras que puedan presentar las ofertas en torno a dichas condiciones.

5.5. TRANSPORTE

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé

LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB"- BASES INTEGRADAS

El transporte del producto en mención es responsabilidad del proveedor, deberá ser cerrado, que garantice la integridad del producto, el cual será estricta responsabilidad del proveedor.

5.6. MUESTRAS

No se requiere muestra.

5.7. GARANTÍA COMERCIAL

La garantía comercial será por un periodo de **12 meses**.

5.8. VIGENCIA MINIMA DE LOS PRODUCTO

La vigencia mínima es de **seis (06) meses**. En caso de que la vigencia sea menor de **seis (06) meses**, el proveedor presentará de manera obligatoria una carta de declaración jurada de canje por fecha de vencimiento del reactivo.

5.9. LUGAR, HORARIO Y PLAZOS DE LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

5.9.1. LUGAR DE ENTREGA

La entrega deberá efectuarse en el **Almacén de dispositivos médicos y medicamentos** de la Oficina de Logística del Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé - Avenida Alfonso Ugarte 825 – Lima.

5.9.2. HORARIO

El horario de atención en el cual el contratista podrá ejecutar la prestación es de lunes a viernes de **08:00 am hasta las 12:00 pm**. En el caso que sea fuera del horario establecido deberá ser con previa coordinación y autorización anticipada del responsable de Almacén de la Oficina de Logística.

5.9.3. PLAZO DE CONTRATACIÓN

El plazo de contratación es de **24 meses** o hasta agotar el stock la cantidad total contratada.

5.9.4. PLAZO ENTREGABLE

Primera entrega: Se realizará en el plazo máximo para la entrega que incluye la instalación y puesta en funcionamiento de los equipos en cesión de uso, accesorios y complementos, el cual no podrá exceder los **quince (15) días calendarios** después de la notificación de la Orden de Compra toda vez se haya cumplido con todas las condiciones descritos. Dicho plazo constituye un requerimiento técnico mínimo, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

Entregas sucesivas:

La entrega de los reactivos se realizará según cuadro adjunto y disponibilidad de capacidad de almacenamiento institucional, las cantidades pueden variar según necesidad del área usuaria.

El área usuaria confirmará las cantidades programadas en cada entrega antes de la emisión de la orden de compra vía correo electrónico o documento formal a la Jefatura del Equipo de Adquisiciones de la Oficina de Logística.

Cada entrega se efectuará dentro de un periodo **no mayor de cinco (05) días calendarios**. Contabilizados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra al proveedor.

Las entregas se realizarán de acuerdo al siguiente cronograma:

PAQUETE N° 1: REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD CON EQUIPAMIENTO

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé**LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)**

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB" BASES INTEGRADAS

ITEM	DESCRIPCIÓN	UND MED	CANTIDAD TOTAL	M1	M4	M7	M10	M13	M16	M19	M22
1	1 ANTICUERPO ANTI PEROXIDASA TIROIDEA (ANTI-TPO) X 100 DETERMINACIONES	UND	20	3	2	2	3	2	3	2	3
	2 ANTICUERPO ANTITIROIDEO ANTITIROGLOBULINA METODO AUTOMATIZADO	DET	2000	300	200	200	300	200	300	200	300
	3 TEST DE TIROGLOBULINA	DET	600	100	100	100		100		100	100
	4 DOSAJE DE VITAMINA B12 X 100 DETERMINACIONES	UND	12	2	1	1	2	1	2	1	2
	5 ACIDO FOLICO X 100 DETERMINACIONES	UND	9	2	1	1	1	1	1	1	1
	6 FERRITINA X 100 DETERMINACIONES	UND	12	2	1	1	2	1	2	1	2
	7 25 HIDROXI VTAMINA D	DET	1800	300	200	200	300	200	200	200	200
	8 HORMONA ADRENOCORTICOTROPICA (ACTH)	DET	1800	300	200	200	300	200	200	200	200
	9 HORMONA PARATIROIDEA	DET	800	100	100	100	100	100	100	100	100
	10 HEPATITIS B ANTIGENO DE SUPERFICIE	DET	7000	900	900	900	800	900	900	800	900
	11 HEPATITIS B ANTICUERPO CONTRA ANTIGENO DE SUPERFICIE	DET	800	100	100	100	100	100	100	100	100
	12 REACTIVO PARA HERPES VIRUS 1 IgG MÉTODO QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	900	200	100	100	100	100	100	100	100
	13 REACTIVO PARA HERPES VIRUS 2 IgG MÉTODO QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	700	200	100	100	100	100	100	100	100
	14 HERPES VIRUS 1 IgM	DET	1600	200	200	200	200	200	200	200	200
	15 HERPES VIRUS 2 IgM	DET	1600	200	200	200	200	200	200	200	200

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé

LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB"- BASES INTEGRADAS

16	ANTICARDIOLIPINA IgG QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	700	100	100	100	100	100		100	100
17	ANTICARDIOLIPINA IgM QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	700	100	100	100	100	100		100	100
18	ANTICUERPO ANTI B2 GLICOPROTEINA IgG QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	700	100	100	100	100	100		100	100
19	ANTICUERPO ANTI B2 GLICOPROTEINA IgM QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	700	100	100	100	100	100		100	100
20	ANTICUERPO ANTINUCLEAR (ANA) QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	800	100	100	100	100	100	100	100	100
21	ANTICUERPO CONTRA CITOPLASMA DE NEUTROFILO (c – ANCA) QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	500	100		100	100		100		100
22	ANTICUERPO CONTRA CITOPLASMA DE NEUTROFILO (p – ANCA) QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	500	100		100	100		100		100
23	ANTICUERPO CONTRA ADN DOBLE CADENA QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	300	100			100			100	
24	ANTICUERPOS CONTRA EL MUSCULO LISO QUIMIOLUMINISCENCIA	UND	300	100			100			100	

6. REQUISITOS Y RECURSOS DEL PROVEEDOR

6.1. REQUISITOS DEL PROVEEDOR

La empresa proveedora debe contar con inscripción vigente en el Registro Nacional de Proveedores (RNP) asociada al RUC, no encontrarse inhabilitado ni suspendido para contratar con el Estado. El contratista deberá cumplir con los lineamientos para la vigilancia, prevención y control de salud de los trabajadores con riesgo a exposición de COVID-19, aprobado mediante Resolución Ministerial N°972-2020-MINSA y sus modificatorias.

6.2. RECURSOS DEL PROVEEDOR

PAQUETE N° 1: REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD CON EQUIPAMIENTO

La **casa ganadora** ingresará **un (01) equipo automatizado (en sesión de uso)** las características técnicas se detallan en el siguiente cuadro:

Denominación		UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO (EN SESION DE USO)
1	Tipo	ANALIZADOR AUTOMATIZADO

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé**LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)**

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB" BASES INTEGRADAS

2	Metodología	Quimioluminiscencia
3	Performance	Mínimo 150 pruebas por hora.
4	Características	<p>1) Que permita 18 a más reactivos a bordo identificados con códigos de barras.</p> <p>2) Que permita 18 o más pruebas diferentes procesadas en simultáneo por cada muestra.</p> <p>3) Capacidad de procesar tubo primario de muestras con código de barras.</p> <p>4) Posibilidad de autodilución de muestras.</p> <p>5) Posibilidad de trabajar con volumen de muestra de 5 a 150 ul.</p> <p>6) Posibilidad de procesar muestras de emergencias (STAT).</p> <p>7) Quince (15) a más posiciones de reactivos refrigerados.</p> <p>8) Identificación por códigos de barras para los reactivos y para los racks de controles y calibradores.</p> <p>9) Capacidad de interfase de resultados directamente al sistema del hospital.</p> <p>10) Reactivos con código de barras que contenga la información de lote, fecha de expiración, número de pruebas por kit, que se registre automáticamente en el inventario del equipo.</p> <p>11) Sistema de alarmas para reactivos no calibrados, vencidos, controles errados, resultados que sobrepasan la linealidad establecida, etc.</p>
5	Muestras	Capacidad de procesar en simultáneo suero, plasma.
6	Procesamiento de datos	<p>Pantalla a color que muestre en una sola pantalla los datos, resultados y gráficos de una muestra procesada.</p> <p>Interno:</p> <p>1) Software y hardware con módulo de gestión de base de datos de pacientes y control de calidad.</p> <p>2) Control de calidad interno con gráficos de Levey Jennings, incluidos en el software, CV%, Media y DS de los resultados.</p> <p>3) Software que almacene datos de calibraciones, controles y resultados, incluidos gráficos.</p> <p>Externo:</p> <p>1) Software con interfase bidireccional de interconexión operativa al sistema de gestión del servicio.</p> <p>2) Capacidad de conexión via puerto USB para impresora externa y teclado.</p>
7	Accesorios del equipo	<p>Fuente de Energía Emergencia (UPS)</p> <p>Impresora láser o de inyección de tinta, para impresión diaria de resultados de controles, calibraciones, control de calidad.</p>

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé

LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB"- BASES INTEGRADAS

8	Consumibles, controles y complementos	<p>1) Calibradores, controles: las pruebas requeridas para este fin correrán a cuenta del proveedor, así mismo las repeticiones de controles toda vez que las cantidades solicitadas son determinaciones efectivas, siendo un aproximado del 10% del total, para cada uno de los 24 reactivos solicitados en el paquete.</p> <p>2) Todos los materiales, insumos, consumibles y accesorios deberán ser entregados en forma periódica acompañando a la entrega de los reactivos, en cantidad suficiente, para la realización de las pruebas efectivas, de acuerdo a la metodología, que permita la realización completa de las pruebas y los procesos de calibración y control programados.</p> <p>3) Papel, tinta y demás consumibles y complementos que requiera la metodología.</p>
9	Soporte técnico	<p>Mantenimiento preventivo: Programa original de fabricante y cronograma de ejecución al momento de la entrega del equipo.</p> <p>Mantenimiento correctivo: Inmediato, durante las 24 horas y los 7 días de la semana, con equipos de respaldo disponible y operativos.</p> <p>Personal de servicio técnico capacitado por el fabricante (mínimo 2 personas).</p>
10	Capacitación	<p>1) La empresa deberá capacitar con un curso taller de 12 horas como mínimo de duración, para el personal de Inmunología (cinco personas), en el manejo del equipo, dicha capacitación se coordinará con el personal de turno y al término de dicho curso, se entregará la certificación correspondiente.</p> <p>2) Brindará además asesoría técnica en caso de dudas o discordancias de los resultados.</p>
11	Modo de operación	Voltaje; 220 V, 60 Hz.
12	Antigüedad del equipo	<p>Equipo no repotenciado, con menos de 02 años de antigüedad, desde la etapa de presentación de ofertas.</p> <p>Para la entrega del equipo, se presentará la DUA (Documento Único Administrativo) o documento que sustente la antigüedad del equipo.</p>

7. OTRA CONSIDERACIONES PARA LA EJECUCION DE LA PRESTACION

7.1. RECEPCION Y CONFORMIDAD DEL BIEN

7.1.1. RECEPCIÓN

La recepción de los bienes estará a cargo de los siguientes:

- Responsable de **Almacén de dispositivos médicos y medicamentos.**

7.1.2. CONFORMIDAD

La conformidad de los bienes estará a cargo de los siguientes:

- Responsable del **Servicio de Patología Clínica.**

7.2. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

Suma alzada.

7.3. SUBCONTRATACIÓN

El contratista será el único responsable ante la Entidad de cumplir con la entrega de los productos, en las condiciones establecidas en las bases, no pudiendo transferir esas responsabilidades a los transportistas, subcontratistas, otras entidades o terceros en general.

7.4. CONFIDENCIALIDAD

La confidencialidad y reserva absoluta en el manejo de información y documentación a la que se tenga acceso y que se encuentre relacionada con la prestación, pudiendo quedar expresamente prohibido revelar dicha información a terceros.

7.5. FORMA DE PAGO

El pago se realizará en forma periódica, luego de la conformidad correspondiente de cada entrega. De conformidad al Artículo 171 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

7.6. RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

El plazo de responsabilidad será mínimo de 01 año de acuerdo al Artículo 40 de la Ley de Contrataciones del Estado y Artículo 173 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

Importante

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

3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

A	CAPACIDAD LEGAL
	HABILITACIÓN
	<p><u>Requisitos:</u></p> <p>Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Farmacéutico o Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento como Droguería emitida por la ANM (DIGEMID) o por la Autoridad de Salud (ARS), de acuerdo a lo establecido en la normatividad sanitaria, según corresponda.</p> <p>Importante</p>

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé

LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB"- BASES INTEGRADAS

	<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> <p><u>Acreditación:</u></p> <p>Copia de constancia de inscripción de la Resolución o Certificado de Autorización sanitaria vigente para la elaboración y/o comercialización de dispositivos médicos.</p> <p>Importante</p> <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	<p>EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD</p> <p><u>Requisitos:</u></p> <p>El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a TRES (3) VECES EL VALOR ESTIMADO DE LA CONTRATACIÓN, por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.</p> <p>Se consideran bienes similares a los siguientes: REACTIVOS DE INMUNOLOGIA</p> <p><u>Acreditación:</u></p> <p>La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y 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 pago¹³, correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>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</p>

¹³ Cabe precisar que, de acuerdo con la **Resolución N° 0065-2018-TCE-S1 del Tribunal de Contrataciones del Estado**:

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

(...)

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

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé

LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB" BASES INTEGRADAS

Consortio en las Contrataciones del Estado", debiendo presumirse que el porcentaje de las obligaciones equivale al porcentaje de participación de la promesa de consorcio o del contrato de consorcio. En caso que en dichos documentos no se consigne el porcentaje de participación se presumirá que las obligaciones se ejecutaron en partes iguales.

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

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

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

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

Importante

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

Importante

- Si como resultado de una consulta u observación corresponde precisarse o ajustarse el requerimiento, se solicita la autorización del área usuaria y se pone de conocimiento de tal hecho a la dependencia que aprobó el expediente de contratación, de conformidad con el numeral 72.3 del artículo 72 del Reglamento.*
- El cumplimiento de las Especificaciones Técnicas se realiza mediante la presentación de una declaración jurada. De ser el caso, adicionalmente la Entidad puede solicitar documentación que acredite el cumplimiento del algún componente de las características y/o requisitos funcionales. Para dicho efecto, consignará de manera detallada los documentos que deben presentar los postores en el literal e) del numeral 2.2.1.1 de esta sección de las bases.*
- Los requisitos de calificación determinan si los postores cuentan con las capacidades necesarias para ejecutar el contrato, lo que debe ser acreditado documentalmente, y no mediante declaración jurada.*

**CAPÍTULO IV
FACTORES DE EVALUACIÓN**

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

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

FACTOR DE EVALUACIÓN	PUNTAJE / METODOLOGÍA PARA SU ASIGNACIÓN
A. PRECIO	
<p><u>Evaluación:</u></p> <p>Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor.</p> <p><u>Acreditación:</u></p> <p>Se acreditará mediante el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N°6).</p>	<p>La evaluación consistirá en otorgar el máximo puntaje a la oferta de precio más bajo y otorgar a las demás ofertas puntajes inversamente proporcionales a sus respectivos precios, según la siguiente fórmula:</p> $P_i = \frac{O_m \times PMP}{O_i}$ <p>i= Oferta P_i= Puntaje de la oferta a evaluar O_i=Precio i O_m= Precio de la oferta más baja PMP=Puntaje máximo del precio</p> <p>100 puntos</p>
PUNTAJE TOTAL	100 puntos¹⁴

Importante

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

**CAPÍTULO V
PROFORMA DEL CONTRATO**

Importante

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

Conste por el presente documento, la contratación del suministro de **"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI – SB"** que celebra de una parte HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME, en adelante LA ENTIDAD, con RUC N° 20137729751, 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 comité de selección adjudicó la buena pro de la **LICITACIÓN PÚBLICA N° 009-2023 HSB** para la **"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI – SB"**, a [INDICAR NOMBRE DEL GANADOR DE LA BUENA PRO], cuyos detalles e importe constan en los documentos integrantes del presente contrato.

CLÁUSULA SEGUNDA: OBJETO

El presente contrato tiene por objeto **"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI – SB"**.

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 de los bienes, 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 PAGO¹⁵

LA ENTIDAD se obliga a pagar la contraprestación a EL CONTRATISTA en [INDICAR MONEDA], en [INDICAR EL DETALLE DE LOS PAGOS PERIÓDICOS], 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

¹⁵ En cada caso concreto, dependiendo de la naturaleza del contrato, podrá adicionarse la información que resulte pertinente a efectos de generar el pago.

efectuar pruebas que permitan verificar el cumplimiento de la obligación, en cuyo caso la conformidad se emite en un plazo máximo de quince (15) días, bajo responsabilidad de dicho funcionario.

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

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

CLÁUSULA QUINTA: DEL PLAZO DE LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

El plazo de ejecución del presente contrato es de [.....], el mismo que se computa desde [CONSIGNAR SI ES DEL DÍA SIGUIENTE DEL PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO, DESDE LA FECHA QUE SE ESTABLEZCA EN EL CONTRATO O DESDE LA FECHA EN QUE SE CUMPLAN LAS CONDICIONES PREVISTAS EN EL CONTRATO PARA EL INICIO DE LA EJECUCIÓN, DEBIENDO INDICAR LAS MISMAS EN ESTE ULTIMO 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.

Importante

Al amparo de lo dispuesto en el numeral 149.4 del artículo 149 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, en el caso de contratos periódicos de suministro de bienes, si el postor ganador de la buena pro solicita la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato original como garantía de fiel cumplimiento de contrato, debe consignarse lo siguiente:

- "De fiel cumplimiento del contrato: [CONSIGNAR EL MONTO], a través de la retención que debe efectuar LA ENTIDAD, durante la primera mitad del número total de pagos a realizarse, de forma prorrateada, con cargo a ser devuelto a la finalización del mismo."*

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

Al amparo de lo dispuesto en el numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, si el postor ganador de la buena pro solicita la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato de la prestación accesorio como garantía de fiel cumplimiento de prestaciones accesorias, debe consignarse lo siguiente:

- *"De fiel cumplimiento por prestaciones accesorias: [CONSIGNAR EL MONTO], a través de la retención que debe efectuar LA ENTIDAD, durante la primera mitad del número total de pagos a realizarse, de forma prorrateada, con cargo a ser devuelto a la finalización del mismo."*

Importante

En 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 sea igual o menor 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, conforme a lo dispuesto en el literal a) del artículo 152 del Reglamento.

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 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:

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé

LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB"- BASES INTEGRADAS

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA CUARTA: RESOLUCIÓN DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA: RESPONSABILIDAD DE LAS PARTES

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA: ANTICORRUPCIÓN

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA: MARCO LEGAL DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS¹⁶

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA NOVENA: FACULTAD DE ELEVAR A ESCRITURA PÚBLICA

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

CLÁUSULA VIGÉSIMA: DOMICILIO PARA EFECTOS DE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL

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

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

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].

¹⁶ 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).

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé

LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB"- BASES INTEGRADAS

"LA ENTIDAD"

"EL CONTRATISTA"

Importante

Este documento puede firmarse digitalmente si ambas partes cuentan con firma digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales¹⁷.

¹⁷ Para mayor información sobre la normativa de firmas y certificados digitales ingresar a: <https://www.indecopi.gob.pe/web/firmas-digitales/firmar-y-certificados-digitales>

ANEXOS

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé

LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB"- BASES INTEGRADAS

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 009-2023 HSB (PRIMERA CONVOCATORIA)

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 ¹⁸	Sí	No	
Correo electrónico :			

Autorización de notificación por correo electrónico:

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

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de reducción de la oferta económica.
3. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
4. Solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el artículo 141 del Reglamento.
5. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
6. Notificación de la orden de compra¹⁹

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:

¹⁸ 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 consideración, en caso el postor ganador de la buena pro solicite la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato, en calidad de garantía de fiel cumplimiento, en los contratos periódicos de suministro de bienes, según lo señalado en el numeral 149.4 del artículo 149 y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento.

¹⁹ Consignar en el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del valor estimado del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200 000.00), cuando se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé

LICITACION PUBLICA Nº 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB" BASES INTEGRADAS

ANEXO Nº 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA Nº 009-2023 HSB (PRIMERA CONVOCATORIA)

Presente.-

El que se suscribe, [.....], representante común del consorcio [CONSIGNAR EL NOMBRE DEL CONSORCIO], identificado con [CONSIGNAR TIPO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD] Nº [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 ²⁰		Sí		No	
Correo electrónico :					

Datos del consorciado 2					
Nombre, Denominación o Razón Social :					
Domicilio Legal :					
RUC :		Teléfono(s) :			
MYPE ²¹		Sí		No	
Correo electrónico :					

Datos del consorciado ...					
Nombre, Denominación o Razón Social :					
Domicilio Legal :					
RUC :		Teléfono(s) :			
MYPE ²²		Sí		No	
Correo electrónico :					

Autorización de notificación por correo electrónico:

Correo electrónico del consorcio:

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

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de reducción de la oferta económica.

²⁰ 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 consideración, en caso el postor ganador de la buena pro solicite la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato, en calidad de garantía de fiel cumplimiento, en los contratos periódicos de suministro de bienes, según lo señalado en el numeral 149.4 del artículo 149 y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento. Para dicho efecto, todos los integrantes del consorcio deben acreditar la condición de micro o pequeña empresa.

²¹ Ibídem.

²² Ibídem.

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé

LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB"- BASES INTEGRADAS

3. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
4. Solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el artículo 141 del Reglamento.
5. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
6. Notificación de la orden de compra²³

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.

²³ Consignar en el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del valor estimado del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200 000.00), cuando se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

ANEXO N° 2

DECLARACIÓN JURADA

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

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 009-2023 HSB (PRIMERA CONVOCATORIA)

Presente.-

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

ANEXO N° 3

DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 009-2023 HSB (PRIMERA CONVOCATORIA)

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

ANEXO N° 4

DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE ENTREGA

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 009-2023 HSB (PRIMERA CONVOCATORIA)

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], conforme el cronograma de entrega establecido en las bases del procedimiento.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

ANEXO N° 5

PROMESA DE CONSORCIO

(Sólo para el caso en que un consorcio se presente como postor)

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 009-2023 HSB (PRIMERA CONVOCATORIA)

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 **LICITACIÓN PÚBLICA 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] [%]²⁴

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

2. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2] [%]²⁵

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES 100%²⁶

²⁴ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

²⁵ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

²⁶ Este porcentaje corresponde a la sumatoria de los porcentajes de las obligaciones de cada uno de los integrantes del consorcio.

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé

LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB" BASES INTEGRADAS

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

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

Importante

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

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé

LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB"- BASES INTEGRADAS

ANEXO N° 6

PRECIO DE LA OFERTA

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 009-2023 HSB (PRIMERA CONVOCATORIA)

Presente.-

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

CONCEPTO	PRECIO TOTAL
TOTAL	

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

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

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé

LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB" - BASES INTEGRADAS

ANEXO N° 8

EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 009-2023 HSB (PRIMERA CONVOCATORIA)

Presente.-

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

Nº	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	Nº CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP ²⁷	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO ²⁸	EXPERIENCIA PROVENIENTE ²⁹ DE:	MONEDA	IMPORTE ³⁰	TIPO DE CAMBIO VENTA ³¹	MONTO FACTURADO ACUMULADO ³²
1										
2										

²⁷ 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.

²⁸ 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.

²⁹ 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/DTN "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/DTN, "... 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".

³⁰ Se refiere al monto del contrato ejecutado incluido adicionales y reducciones, de ser el caso.

³¹ 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.

³² Consignar en la moneda establecida en las bases.

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé

LICITACION PUBLICA N° 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB" - BASES INTEGRADAS

Nº	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	Nº CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP ²⁷	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO ²⁸	EXPERIENCIA PROVENIENTE ²⁹ DE:	MONEDA	IMPORTE ³⁰	TIPO DE CAMBIO VENTA ³¹	MONTO FACTURADO ACUMULADO ³²
3										
4										
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

Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé

LICITACION PUBLICA Nº 009-2023-HONADOMANI-SB (Primera Convocatoria)

"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECIALES Y DE AUTOINMUNIDAD, CON EQUIPAMIENTO, PARA EL AREA DE INMUNOLOGIA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA DEL HONADOMANI - SB"- BASES INTEGRADAS

ANEXO Nº 9

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

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA Nº 009-2023 HSB (PRIMERA CONVOCATORIA)

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° 11

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

(DOCUMENTO A PRESENTAR EN EL PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO)

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 009-2023 HSB (PRIMERA CONVOCATORIA)

Presente.-

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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