

BASES INTEGRALES DE ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA PARA LA CONTRATACIÓN DE BIENES

Aprobado mediante Directiva N° 001-2019-OSCE/CD



SUB DIRECCIÓN DE NORMATIVIDAD – DIRECCIÓN TÉCNICO NORMATIVA
ORGANISMO SUPERVISOR DE LAS CONTRATACIONES DEL ESTADO - OSCE

SIMBOLOGÍA UTILIZADA:

N°	Símbolo	Descripción
1	[ABC] / [.....]	La información solicitada dentro de los corchetes sombreados debe ser completada por la Entidad durante la elaboración de las bases.
2	[ABC] / [.....]	Es una indicación, o información que deberá ser completada por la Entidad con posterioridad al otorgamiento de la buena pro para el caso específico de la elaboración de la PROFORMA DEL CONTRATO; o por los proveedores, en el caso de los ANEXOS de la oferta.
3	<div>Importante</div> <ul style="list-style-type: none"> • Abc 	Se refiere a consideraciones importantes a tener en cuenta por el órgano encargado de las contrataciones o comité de selección, según corresponda y por los proveedores.
4	<div>Advertencia</div> <ul style="list-style-type: none"> • Abc 	Se refiere a advertencias a tener en cuenta por el órgano encargado de las contrataciones o comité de selección, según corresponda y por los proveedores.
5	<div>Importante para la Entidad</div> <ul style="list-style-type: none"> • Xyz 	Se refiere a consideraciones importantes a tener en cuenta por el órgano encargado de las contrataciones o comité de selección, según corresponda, y deben ser eliminadas una vez culminada la elaboración de las bases.

CARACTERÍSTICAS DEL DOCUMENTO:

Las bases estándar deben ser elaboradas en formato WORD, y deben tener las siguientes características:

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

INSTRUCCIONES DE USO:

- Una vez registrada la información solicitada dentro de los corchetes sombreados en gris, el texto deberá quedar en letra tamaño 10, con estilo normal, sin formato de negrita y sin sombrear.
- La nota **IMPORTANTE** no puede ser modificada ni eliminada en la Sección General. En el caso de la Sección Específica debe seguirse la instrucción que se indica en dicha nota.

BASES INTEGRALES DE ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA PARA LA CONTRATACIÓN DE BIENES

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 13-2024-DRSA-C.S

PRIMERA CONVOCATORIA

CONTRATACIÓN DE BIENES

ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE MÉDICOS PARA SER DISTRIBUIDO A LOS
DIFERENTES EE.SS DE LA DIRECCIÓN DE RED DE SALUD N°03 ATALAYA;
DEPARTAMENTO DE UCAYLI, PROVINCIA DE ATALYA, DISTRITO DE RAIMONDI.

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, así como el literal a) del artículo 89 del Reglamento.

Importante

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

1.5. ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS, OBSERVACIONES E INTEGRACIÓN DE BASES

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

Importante

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

1.6. FORMA DE PRESENTACIÓN DE OFERTAS

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

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

Importante

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

1.7. PRESENTACIÓN Y APERTURA DE OFERTAS

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

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

Importante

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

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

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

1.8. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS

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

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

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

1.9. CALIFICACIÓN DE OFERTAS

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

1.10. SUBSANACIÓN DE LAS OFERTAS

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

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

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

1.11. RECHAZO DE LAS OFERTAS

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

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

1.12. OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

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

1.13. CONSENTIMIENTO DE LA BUENA PRO

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

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

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

Importante

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

CAPÍTULO II SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS DURANTE EL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. RECURSO DE APELACIÓN

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

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

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

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

Importante

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

Luego de otorgada la buena pro no se da a conocer las ofertas cuyos requisitos de calificación no fueron analizados y revisados por el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda.

- *A efectos de recoger la información de su interés, los postores pueden valerse de distintos medios, tales como: (i) la lectura y/o toma de apuntes, (ii) la captura y almacenamiento de imágenes, e incluso (iii) pueden solicitar copia de la documentación obrante en el expediente, siendo que, en este último caso, la Entidad deberá entregar dicha documentación en el menor tiempo posible, previo pago por tal concepto.*
- *El recurso de apelación se presenta ante la Mesa de Partes del Tribunal o ante las oficinas desconcentradas del OSCE, o en la Unidad de Trámite Documentario de la Entidad, según corresponda.*

2.2. PLAZOS DE INTERPOSICIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN

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

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

CAPÍTULO III DEL CONTRATO

3.1. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

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

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

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

Importante

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

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

3.2. GARANTÍAS

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

3.2.1. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO

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

3.2.2. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO POR PRESTACIONES ACCESORIAS

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

Importante

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

3.2.3. GARANTÍA POR ADELANTO

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

3.3. REQUISITOS DE LAS GARANTÍAS

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

Importante

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

Advertencia

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

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

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

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

Advertencia

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

3.4. EJECUCIÓN DE GARANTÍAS

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

3.5. ADELANTOS

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

3.6. PENALIDADES

3.6.1. PENALIDAD POR MORA EN LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

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

3.6.2. OTRAS PENALIDADES

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

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

3.7. INCUMPLIMIENTO DEL CONTRATO

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

3.8. PAGOS

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

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

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

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

Advertencia

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

3.9. DISPOSICIONES FINALES

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

SECCIÓN ESPECÍFICA

CONDICIONES ESPECIALES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

CAPÍTULO I GENERALIDADES

1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : Dirección Regional de Salud N° 3 Atalaya
RUC N° : 20393127431
Domicilio legal : Calle LIMA S/N
Correo electrónico : logisticaredesaludatalaya03@gmail.com

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación de la ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE MÉDICOS PARA SER DISTRIBUIDO A LOS DIFERENTES EE.SS DE LA DIRECCIÓN DE RED DE SALUD N°03 ATALAYA; DEPARTAMENTO DE UCAYLI, PROVINCIA DE ATALYA, DISTRITO DE RAIMONDI.

ITEM	CANT	U.M	DESCRIPCIÓN
1	4	UND	ACEITE DE INMERSION PARA MICROSCOPIA X 100 ML
2	35	UND	ACIDO ACETICO 5% X 1 L
3	1	UND	AGAR BASE SANGRE X 500 G
4	1	UND	AGAR CITRATO X 500 g
5	1	UND	AGAR CROMOGÉNICO UROCULTIVO (UTIC) + AGAR SANGRE COLUMBIA EN PLACA 15 mm X 90 mm DE DOS DIVISIONES
6	1	UND	AGAR LIA (LISINA HIERRO AGAR) X 500 G
7	1	UND	AGAR MAC CONKEY X 500 g
8	1	UND	AGAR MANITOL SALADO X 500 g
9	1	UND	AGAR MIO (MOVILIDAD, INDOL, ORNITINA) X 500 g
10	1	UND	AGAR SABOURAUD X 500 g
11	1	UND	AGAR SALMONELLA SHIGUELLA (SS) X 500 g
12	1	UND	AGAR TRIPTONA SOYA (TSA) X 500 g
13	1	UND	AGAR TSI (TRIPLE AZUCAR HIERRO) X 500 G
14	1	UND	AGAR UREA X 500 g
15	1	UND	AGAR XLD (XILOSA LISINA DESOXICOLATO) X 500 G
16	3	UND	ALBUMINA BOVINA 22% X 10 mL
17	3	UND	ANTI HEPATITIS C ELISA X 96 DETERMINACIONES
18	3	UND	ANTICUERPO ANTI HTLV I-II ELISA X 96 DETERMINACIONES
19	3	UND	ANTICUERPO ANTI TREPONEMA PALLIDUM TOTAL ELISA X 96 DETERMINACIONES
20	3	UND	ANTICUERPO ANTI TRYPANOSOMA CRUZI (CHAGAS) IgG ELISA X 96 DETERMINACIONES
21	6	UND	ANTIGENO RPR X 100 DETERMINACIONES
22	3	UND	ANTIGLOBULINA HUMANA COOMBS POLIESPECIFICA X 10 ML
23	10	UND	ASA DE KOLLE PLATINO 1 µL

24	10	UND	ASA DE KOLLE PLATINO 10 µL
25	93	UND	BAJALENGUA DE MADERA ADULTO X 100
26	93	UND	BAJALENGUA DE MADERA PEDIATRICA X 100
27	225	UND	BAJALENGUA DE MADERA PEDIATRICA X 350
28	100	UND	BOLSA COLECTORA DE ORINA X 100 ML
29	5	UND	BOLSA DE POLIPROPILENO DE BIOSEGURIDAD PARA AUTOCLAVE DE 60 cm X 90 cm X 100
30	406	UND	BOMBILLA DE JEBE PARA ASPIRACION N° 06
31	8	UND	BRAZALETE DE TENSIOMETRO ADULTO
32	12	UND	CAJA TERMICA DE POLIESTIRENO EXPANDIDO 30 CM X 25 CM X 25 CM
33	35	UND	CAJA TERMICA DE POLIPROPILENO CON CAPACIDAD 28 L
34	1	UND	CALDO MULLER HINTON X 500 g
35	2	UND	CALDO VOGES PROSKAUER X 500 g
36	150	UND	CAMPO QUIRÚRGICO ESTÉRIL 70 cm X 70 cm
37	500	UND	CATÉTER ENDOVENOSO PERIFERICO N° 18 G X 1 3/4 in
38	38	UND	CINTA METRICA PARA MEDIDAS ANTROPOMETRICAS DE 6 mm X 2 m
39	41	UND	CITOCEPILLO PARA PAPANICOLAU
40	400	UND	CLAMP UMBILICAL DESCARTABLE
41	6	UND	COLLARÍN CERVICAL RÍGIDO PARA ADULTO
42	1	UND	COLLARÍN CERVICAL RÍGIDO PARA NIÑO
43	2	UND	COLORANTE AZUL DE LACTOFENOL X 100 mL
44	2	UND	COLORANTE CRISTAL VIOLETA X 1 L
45	6	UND	COLORANTE FUCSINA BASICA X 25 G
46	12	UND	COLORANTE ORANGE G X 1 L
47	2	UND	COLORANTE PARA PAPANICOLAOU EA-50 X 1 L
48	2	UND	COLORANTE SAFRANINA X 1 L
49	5	UND	CREATININA ENZIMATICA
50	8	UND	CRIOVIAL DE POLIPROPILENO ESTERIL 2.0 mL CON TAPA GRADUADO X 100
51	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE ACIDO NALIDIXICO 30 µg X 50 DISCOS
52	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE AMIKACINA 30 µg X 50 DISCOS
53	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE AMOXICILINA + ACIDO CLAVULANICO 20 µg + 10 µg X 50 DISCOS
54	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE AMPICILINA 10 µg X 50 DISCOS
55	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE AZITROMICINA 15 µg X 50 DISCOS
56	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE AZTREONAM 30 µg X 50 DISCOS
57	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFEPIME 30 µg X 50 DISCOS
58	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFOXITINA 30 µg X 50 DISCOS
59	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFTAZIDIMA 30 µg X 50 DISCOS
60	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFTRIAXONA 30 µg X 50 DISCOS
61	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFUROXIMA 30 µg X 50 DISCOS
62	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CIPROFLOXACINO 5 µg X 50 DISCOS
63	10	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CLINDAMICINA 2 µg X 50 DISCOS

64	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CLORANFENICOL 30 µg X 50 DISCOS
65	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE ERITROMICINA 15 µg X 50 DISCOS
66	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE ERTAPENEM 10 µg X 50 DISCOS
67	10	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE ESTREPTOMICINA 300 µg X 50 DISCOS
68	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE FOSFOMICINA 200 µg X 50 DISCOS
69	10	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE FURAZOLIDONA 100 µg X 50 DISCOS
70	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE GENTAMICINA 10 µg X 50 DISCOS
71	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE GENTAMICINA 120 µg X 100 DISCOS
72	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE IMIPENEM 10 µg X 50 DISCOS
73	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE LEVOFLOXACINA 5 µg X 50 DISCOS
74	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE LINEZOLID 30 µg X 50 DISCOS
75	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE MEROPENEM 10 µg X 50 DISCOS
76	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE NITROFURANTOINA 300 µg X 50 DISCOS
77	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE NORFLOXACINO 10 µg X 50 DISCOS
78	10	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE NOVOBIOCINA 5 µg X 50 DISCOS
79	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE OXACILINA 1 µg X 50 DISCOS
80	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE PENICILINA 10 UI X 50 DISCOS
81	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE PIPERACILINA + TAZOBACTAM 100 µg + 10 µg X 50 DISCOS
82	10	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE RIFAMPICINA 5 µg X 50 DISCOS
83	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 23.75 µg + 1.25 µg X 50 DISCOS
84	10	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE TEICOPLAMINA 30 µg X 50 DISCOS
85	20	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE TETRACICLINA 30 µg X 50 DISCOS
86	10	UND	DISCO DE SENSIBILIDAD DE VANCOMICINA 30 µg X 50 DISCOS
87	2	UND	DISCO L-PIRROLIDONIL-B-NAFTILAMIDA (PYR) CON REACTIVO DE REVELADO X 25 DISCOS
88	904	UND	EQUIPO DE VENOCLISIS
89	12	UND	ESPARADRAPO ANTIALÉRGICO DE PLÁSTICO 2.5 cm X 4 m
90	3	UND	ESPARADRAPO DE PLÁSTICO HIPOALERGÉNICO 5 cm X 9.1 m APROX. X 6
91	12	UND	ESPARADRAPO HIPOALÉRGICO DE PLÁSTICO 5.00 cm X 4.50 m
92	53	UND	ESPÁTULA PARA LIMPIEZA DE UNIDAD OPTRÓNICA DE HEMOGLOBINÓMETRO
93	507	UND	ESPECULO VAGINAL DESCARTABLE MEDIANO
94	14	UND	ESTETOSCOPIO CLINICO ADULTO
95	34	UND	ESTETOSCOPIO CLINICO PEDIATRICO
96	3	UND	FÉRULA DE MADERA 30 cm X 5 cm X 1 cm
97	5	UND	FÉRULA PARA BRAZO INFLABLE TALLA ADULTO
98	6	UND	FÉRULA PARA PIERNA INFLABLE
99	100	UND	GASA ESTERIL 10 CM X 10 CM X 5
100	6	UND	GLUCOSA ENZIMATICA X 100 DETERMINACIONES
101	10	UND	GRUPO SANGUINEO (ANTI A-B-D FACTOR RH) X 10 ML (KIT)
102	3	UND	HEPATITIS B ANTIGENO DE SUPERFICIE ELISA X 96 DETERMINACIONES
103	56	UND	HISOPO DE ALGODÓN CON MANGO DE MADERA 6 in X 100
104	20	UND	HISOPO DE ALGODÓN CON MANGO DE MADERA ESTÉRIL 6 in X 100
105	4	UND	HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N° 21 X 100

106	3	UND	JUEGO DE RIÑONERAS DE ACERO INOXIDABLE X 3 PIEZAS
107	3	UND	KIT HEPATITIS B ANTICUERPO ANTI CORE TOTAL ELISA X 96 DETERMINACIONES
108	12	UND	LAMINA PORTA OBJETO 25 MM X 75 MM X 50
109	1000	UND	LAMINILLA CUBRE OBJETO 22 MM X 22 MM X 100
110	1000	UND	LANCETA DESCARTABLE RETRÁCTIL 0.8 mm X 2.0 mm
111	270	UND	LANCETA DESCARTABLE RETRÁCTIL 21 G X 1.8 mm
112	50	UND	LENTES PROTECTORES DE POLICARBONATO RESIST A GOLPES SALPICAD DE SUST QUIMICA Y QUE PROTEGEN DE LA UV
113	20	UND	LINTERNA PARA EXAMEN MEDICO TIPO LAPICERO
114	671	UND	LLAVE DE TRIPLE VIA DESCARTABLE
115	2	UND	LUGOL X 1 L
116	3	UND	MASCARILLA CON PROTECTOR OCULAR DESCARTABLE
117	3	UND	MATRAZ ERLLENMEYER DE VIDRIO GRADUADO 1 L
118	5	UND	MATRAZ ERLLENMEYER DE VIDRIO GRADUADO 250 mL
119	4	UND	MATRAZ ERLLENMEYER DE VIDRIO GRADUADO 500 mL CON TAPA ESMERILADA
120	10	UND	MECHERO DE GAS BUNSEN
121	40	UND	MECHERO DE VIDRIO DE ALCOHOL 250 mL
122	500	UND	MICROCUBETA DESCARTABLE PARA HEMOGLOBINÓMETRO HEMOCONTROL
123	2473	UND	MICROCUBETA DESCARTABLE PARA HEMOGLOBINÓMETRO HEMOCUE HB 201
124	100	UND	MICROCUBETA DESCARTABLE PARA HEMOGLOBINÓMETRO PORTÁTIL
125	1	UND	MICROPIPETA VOLUMEN VARIABLE 10 - 100 µL
126	1	UND	MICROPIPETA VOLUMEN VARIABLE 100 µL - 1000 µL
127	1	UND	MICROPIPETA VOLUMEN VARIABLE 2 µL - 20 µL
128	50	UND	MOSQUITERO DE POLIESTER 100% MULTIFILAMENTOSO RECTANGULAR DE 1.00 M X 1.80 M X 1.80 M CON PIRETROIDE
129	50	UND	MOSQUITERO DE POLIESTER 100% MULTIFILAMENTOSO RECTANGULAR DE 1.30 M X 1.80 M X 1.80 M CON PIRETROIDE
130	50	UND	MOSQUITERO DE POLIESTER 100% MULTIFILAMENTOSO RECTANGULAR DE 1.60 m X 1.80 m X 1.80 m
131	21	UND	OCLUSOR OFTALMICO ADULTO
132	5	UND	PIZETA DE POLIETILENO 500 ML
133	2000	UND	PLACA PETRI DE PLASTICO DESCARTABLE 15 mm X 90 mm
134	2000	UND	PLACA PETRI DE PLASTICO ESTERIL 15 mm X 90 mm
135	5	UND	PLASMA COAGULASA DE CONEJO CON EDTA 6 FRASCOS X 3 ML
136	2	UND	PROBETA DE VIDRIO GRADUADA 100 ML
137	1	UND	PROBETA DE VIDRIO GRADUADA 500 ML
138	27	UND	PRUEBA PARA VIH ELISA 4ta GENERACION X 25 DETERMINACIONES
139	34	UND	PRUEBA RAPIDA DE HORMONA GONADOTROPINA CORIONICA (HCG) X 50 DETERMINACIONES

140	3	UND	PRUEBA RÁPIDA INMUNOCROMATOGRAFICA PARA VIH 4TA GENERACIÓN X 25 DETERMINACIONES
141	5	UND	PRUEBA RAPIDA PARA HEPATITIS B ANTIGENO DE SUPERFICIE X 25 DETERMINACIONES
142	40	UND	PRUEBA RAPIDA PARA VIH 1-2 X 25 DETERMINACIONES
143	20	UND	PRUEBA RÁPIDA PARA VIH 1-2 Y SÍFILIS X 25 DETERMINACIONES
144	7	UND	PRUEBA RÁPIDA PARA VIH SIFILIS X 25 DETERMINACIONES
145	2	UND	REACTIVO KOVACS X 100 ML
146	64	UND	REFRIGERANTE DE PLASTICO PORTA VACUNAS TIPO KST
147	67	UND	RIÑONERA DE ACERO QUIRURGICO TAMAÑO MEDIANO
148	2	UND	ROJO DE METILO X 100 G
149	17	UND	SET INSTRUMENTAL PARA ATENCION DE PARTO X 9 PIEZAS
150	27	UND	SET INSTRUMENTAL PARA SUTURA X 5 PIEZAS
151	2	UND	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO DE INSERCIÓN DE DIU X 11 PIEZAS
152	8	UND	SOLERA DE HULE 1.00 m X 1.40 m COLOR ANARANJADO
153	50	UND	SOLERA DE HULE 70 cm X 1.20 m
154	2	UND	SOLUCION DECOLORANTE PARA COLORACION GRAM X 100 mL
155	400	UND	SONDA OROGÁSTRICA Nº 6
156	33	UND	TACHO DE ACERO DE BIOSEGURIDAD DE 20 L
157	3	UND	TACHO DE ACERO DE BIOSEGURIDAD DE 30 L
158	50	UND	TAMBOR DE ACERO INOXIDABLE PARA GASA 20 CM X 20 CM
159	38	UND	TAMBOR DE ACERO QUIRÚRGICO 18 cm X 18 cm
160	3	UND	TERMOMETRO AXILAR
161	53	UND	TERMOMETRO CLINICO ORAL
162	40	UND	TERMOMETRO DIGITAL FRONTAL
163	61	UND	TERMOMETRO VERTICAL PARA TERMOS PORTAVACUNAS
164	5	UND	TIJERA ACERO INOXIDABLE PARA CORTAR GASA 18 CM
165	18	UND	TIPS AZUL 10 uL - 1000 uL X 1000
166	2	UND	TIRA INDICADORA DE PH RANGO 1.0 A 14.0 X 100
167	10	UND	TIRA REACTIVA PARA GLUCOSA EN SANGRE X 50
168	2	UND	TIRA REACTIVA PARA OXIDASA X 50
169	20	UND	TIRA REACTIVA PARA PROTEINURIA X 100
170	5	UND	TRANSAMINASA GLUTAMICA OXALACETICA (TGO) X 100 DETERMINACIONES
171	5	UND	TRANSAMINASA GLUTAMICA PIRUVICA (TGP) X 100 DETERMINACIONES
172	3	UND	TUBO DE VIDRIO 12 mm X 75 mm
173	500	UND	TUBO DE VIDRIO AUTOCLAVABLE 13 mm X 100 mm SIN TAPA
174	15	PAQ	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 3 mL CON EDTA DIPOTÁSICO X 100
175	10	PAQ	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 4 mL CON EDTA DIPOTÁSICO X 100
176	10	PAQ	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 5 mL CON GEL SEPARADOR X 100
177	3	UND	VIH 1-2 AB ELISA X 96 DETERMINACIONES EN ELISA

178	1500	DET	ALBUMINA AUTOMATIZADA
179	200	DET	KIT PARA DETECTAR HEMOGLOBINA DE SANGRE OCULTA EN HECES
180	2	DET	PRUEBA RAPIDA DE HORMONA GONADOTROPINA CORIONICA (HCG) X 50 DETERMINACIONES
181	8	DET	PRUEBA RÁPIDA INMUNOCROMATOGRÁFICA PARA VIH 4TA GENERACIÓN X 25 DETERMINACIONES

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante FORMATO DE SOLICITUD Y APROBACION DE EXPEDIENTE N° 98-2024-DRSA-ADM, de fecha 05 de setiembre de 2024

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

Recurso Ordinarios.

Importante

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

1.5. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

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

1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN

NO CORRESPONDE.

1.7. DISTRIBUCIÓN DE LA BUENA PRO

NO CORRESPONDE.

1.8. ALCANCES DEL REQUERIMIENTO

El alcance de la prestación está definido en el Capítulo III de la presente sección de las bases.

1.9. PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de **10 DIAS CALENDIARIOS**, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

1.10. COSTO DE REPRODUCCIÓN Y ENTREGA DE BASES

Los participantes registrados tienen el derecho de solicitar un ejemplar de las bases, para cuyo efecto deben cancelar S/ 5.00 (cinco con 00/100 soles) en el área de Tesorería, sito Calle LIMA S/N Atalaya o deposito en cuenta corriente Banco de la Nación N° 00-513-000-294

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 Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2024.
- Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público del año fiscal 2024.
- TUO de la Ley N° 30225 ley de contrataciones del estado.
- Decreto Supremo N° 344-2018-EF-Reglamento de Ley de Contrataciones del estado y sus modificaciones

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

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

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

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

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

Advertencia

De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – 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.

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

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/>

- Copia de Resolución Directorial de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico del proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID, con Autoridad Nacional de Productos, farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda la legislación y normativa vigente.
- Copia de Buenas Prácticas de Almacenamiento.

OBSERVACION 1: SE ACOGE

- Copia de buenas practicas de manufacturas a nombre del postor, **es valido la presentación de ISO/ FDA/ CE siempre y cuando el producto requiera de registro sanitario.**
- Copia de Certificado Vigente de Buenas Practicas de Distribución y Transporte a nombre del Postor.
- Copia de Resolución de Inicio de Actividades.
- Copia de Protocolo de Análisis del bien a ofertar.

- e) Declaración jurada de plazo de entrega. **(Anexo N° 4)**⁴
- f) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. **(Anexo N° 5)**
- g) El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el **Anexo N° 6**.

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

Importante

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

2.2.1.2. Documentos para acreditar los requisitos de calificación

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

2.2.2. Documentación de presentación facultativa:

- 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 Discapacidad⁵.
- b) Solicitud de bonificación del cinco por ciento (5%) por tener la condición de micro y pequeña empresa **(Anexo N° 10)**.

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

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

Advertencia

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

2.3. PRESENTACIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN

"El recurso de apelación se presenta ante la Unidad de Trámite Documentario de la Entidad.

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

N ° de Cuenta : 00-513-000294
Banco : BANCO DE LA NACIÓN
N° CCI⁶ : 018-513-00051300029421

”

2.4. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

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

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

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).

- Domicilio para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- Autorización de notificación de la decisión de la Entidad sobre la solicitud de ampliación de plazo mediante medios electrónicos de comunicación⁸ (**Anexo N° 11**).
- Detalle de los precios unitarios del precio ofertado⁹.

⁶ En caso de transferencia interbancaria.

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.

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

- j) Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete¹⁰.

Importante

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

Importante

- *Corresponde a la Entidad verificar que las garantías presentadas por el postor ganador de la buena pro cumplan con los requisitos y condiciones necesarios para su aceptación y eventual ejecución, sin perjuicio de la determinación de las responsabilidades funcionales que correspondan.*
- *De conformidad con el Reglamento Consular del Perú aprobado mediante Decreto Supremo N° 076-2005-RE para que los documentos públicos y privados extendidos en el exterior tengan validez en el Perú, deben estar legalizados por los funcionarios consulares peruanos y refrendados por el Ministerio de Relaciones Exteriores del Perú, salvo que se trate de documentos públicos emitidos en países que formen parte del Convenio de la Apostilla, en cuyo caso bastará con que estos cuenten con la Apostilla de la Haya¹¹.*
- *La Entidad no puede exigir documentación o información adicional a la consignada en el presente numeral para el perfeccionamiento del contrato.*

2.5. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en Calle Lima S/N – ATALAYA.

2.6. FORMA DE PAGO

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en su totalidad.

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

- Recepción del esta a cargo de área de Sub-ALMACEN y almacen general.
 - Informe del funcionario responsable del Sub-almacen y almacen general, emitiendo la conformidad de la adquisición.
 - Comprobante de pago.
 - Factura y guía de emisión.
- Dicha documentación se debe presentar en Mesa de Trámite de la Entidad, sito Calle. Lima S/N – ATALAYA.

¹⁰ Incluir solo en caso de contrataciones por paquete.

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

CAPÍTULO III
REQUERIMIENTO

Importante

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

3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

1. Denominación y finalidad pública de la contratación










Denominación
Adquisición de insumos de médicos para ser distribuido a los diferentes ee.ss de la dirección de red de salud n°03 atalaya; departamento de ucayli, provincia de atalya, distrito de raimondi.
Finalidad Pública
Finalidad asegurar la atención oportuna a los pacientes asegurados.

2. Características del bien a contratar

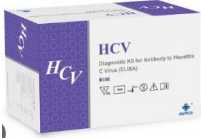







2.1 Características técnicas

ITEM	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD	U/M	MATERIAL	CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS REQUERIDAS
1	ACEITE DE INMERSION PARA MICROSCOPIA X 100 ML	4	UNIDAD		PARA VER CON OBJETIVO DE 100X O MÁS. ACEITE DE INMERSIÓN PARA USO MICROSCÓPICO. GENERALMENTE UTILIZADO CON LENTES DE ALTA MAGNIFICACIÓN, APTO PARA MICROSCOPIA ÓPTICA Y CONFOCAL
2	ACIDO ACETICO 5% X 1 L	35	UNIDAD		ÁCIDO ACÉTICO ES UN ÁCIDO DÉBIL PRESENTE EN EL VINAGRE. LÍQUIDO TRANSPARENTE E INCOLORO CON UN FUERTE OLORES CARACTERÍSTICO. EL ASPECTO DE LA SOLUCIÓN ES HOMOGÉNEO Y LIBRE DE PARTÍCULAS EXTRAÑAS. NO SE OBSERVA LA FORMACIÓN DE CRISTALES.
3	AGAR BASE SANGRE X 500 G	1	UNIDAD		•MEDIO DE CULTIVO UTILIZADO PARA EL AISLAMIENTO DE NUMEROSOS MICROORGANISMOS. AL SER SUPLEMENTADO CON SANGRE OVINA, PERMITE EL CRECIMIENTO DE MICROORGANISMOS NUTRICIONALMENTE EXIGENTES Y LA CLARA VISUALIZACIÓN DE REACCIONES DE HEMÓLISIS. •CONTENIDO: 500 GRAMOS
4	AGAR CITRATO X 500 g	1	UNIDAD		•MEDIO NO SELECTIVO Y DIFERENCIAL PARA EL AISLAMIENTO E IDENTIFICACIÓN PRESUNTIVA DE PATÓGENOS COMUNES EN EL TRACTO URINARIO. •MEDIDA: 15 MM POR DIVISIONES.
5	AGAR CROMOGENICO UROCULTIVO (UTIC) + AGAR SANGRE COLUMBIA EN PLACA 15 mm X 90 mm DE DOS DIVISIONES	1	UNIDAD		•MEDIO NO SELECTIVO Y DIFERENCIAL PARA EL AISLAMIENTO E IDENTIFICACIÓN PRESUNTIVA DE PATÓGENOS COMUNES EN EL TRACTO URINARIO. •MEDIDA: 15 MM POR DIVISIONES.
6	AGAR LIA (LISINA HIERRO AGAR) X 500 G	1	UNIDAD		•MEDIO USADO PARA LA IDENTIFICACIÓN DE ENTEROBACTERIAS, EN BASE A SU CAPACIDAD PARA DESAMINAR O DESCARBOXILAR LA LISINA Y DE PRODUCIR SULFURO DE HIDRÓGENO. •CONTENIDO: 500 GRAMOS
7	AGAR MAC CONKEY X 500 g	1	UNIDAD		•MEDIO DE CULTIVO SELECTIVO Y DIFERENCIAL PARA BACTERIAS DISEÑADO PARA AISLAR SELECTIVAMENTE BACILOS GRAM NEGATIVOS Y ENTERICOS Y DIFERENCIARLOS SOBRE LA BASE DE LA FERMENTACIÓN DE LA LACTOSA •CONTENIDO: 500 GRAMOS











DIRECCION RED DE SALUD N° 03 - ATALAYA
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 013-2024-DRSA-C.S-1

8	AGAR MANITOL SALADO X 500 g	1	UNIDAD		<p>• AGAR MANITOL SALADO O SIGLAS EN INGLÉS MSA (MANNITOL SALT AGAR) ES UN MEDIO DE CULTIVO QUE SE UTILIZA NORMALMENTE EN MICROBIOLOGÍA. PERMITE EL CRECIMIENTO DE BACTERIAS GRAM-POSITIVAS MIENTRAS INHIBE EL CRECIMIENTO DE GRAM-NEGATIVAS.</p> <p>• CONTENIDO: 500 GRAMOS</p>
9	AGAR MIO (MOVILIDAD, INDOL, ORNITINA) X 500 g	1	UNIDAD		<p>• EL MEDIO DE MOTILIDAD – INDOL – ORNITINA (M.I.O.) ES UN MEDIO DE CULTIVO AMPLIAMENTE UTILIZADO PARA LA DIFERENCIACIÓN DE BACILOS GRAM NEGATIVOS ENTERICOS, SOBRE LA BASE DE LA PRODUCCIÓN DE INDOL, LA ACTIVIDAD DE LA ENZIMA ORNITINA DECARBOXILASA Y LA CAPACIDAD DE MOTILIDAD.</p> <p>• CONTENIDO: 500 GRAMOS</p>
10	AGAR SABOURAUD X 500 g	1	UNIDAD		<p>• MEDIO UTILIZADO PARA EL AISLAMIENTO, IDENTIFICACIÓN Y CONSERVACIÓN DE HONGOS PATÓGENOS Y SAPRÓFITOS. TAMBIÉN ES ÚTIL PARA EL CULTIVO DE LEVADURAS.</p> <p>• CONTENIDO: 500 GRAMOS</p>
11	AGAR SALMONELLA SHIGUELLA (SS) X 500 g	1	UNIDAD		<p>• MEDIO DE CULTIVO SELECTIVO Y DIFERENCIAL UTILIZADO PARA EL AISLAMIENTO DE SALMONELLA SPP. Y DE ALGUNAS ESPECIES DE SHIGELLA SPP. A PARTIR DE HECEAS, ALIMENTOS Y OTROS MATERIALES EN LOS CUALES SE SOSPECHE SU PRESENCIA.</p> <p>• CONTENIDO: 500 GRAMOS</p>
12	AGAR TRIPTONA SOYA (TSA) X 500 g	1	UNIDAD		<p>• MEDIO EN POLVO UTILIZADO TANTO EN LA INDUSTRIA COMO EN LA INVESTIGACIÓN. SE EMPLEA HABITUALMENTE PARA CULTIVAR Y AISLAR MICROORGANISMOS CON REQUISITOS EXIGENTES DE CULTIVO O NO EXIGENTES DE LAS MUESTRAS PROBLEMA.</p> <p>• CONTENIDO: 500 GRAMOS</p>
13	AGAR TSI (TRIPLE AZÚCAR HIERRO) X 500 G	1	UNIDAD		<p>• EL AGAR-HIERRO-TRIPLE AZÚCAR ES UN MEDIO DE CULTIVO. DIFERENCIACIÓN DE ENTEROBACTERIAS SEGÚN: FERMENTEN O NO GLUCOSA. FERMENTEN O NO LACTOSA O SACAROSA. PRODUZCAN O NO ÁCIDO SULFÚDRICO. PRODUZCAN O NO GAS.</p> <p>• CONTENIDO: 500 GRAMOS</p>
14	AGAR UREA X 500 g	1	UNIDAD		<p>• EL UREA AGAR ES UN MEDIO PARA LA DETECCIÓN DE UREAISIS. ESTÁ DESTINADO A LA DETECCIÓN DE MICROORGANISMOS UREOLÍTICOS, ESPECIALMENTE ENTEROBACTERIAS. SIN EMBARGO, TAMBIÉN SE PUEDE UTILIZAR PARA DETECTAR BACTERIAS GRAM POSITIVAS</p> <p>• CONTENIDO: 500 GRAMOS</p>
15	AGAR XLD (XILOSA LISINA DESOXICOLATO) X 500 G	1	UNIDAD		<p>• MEDIO DE CULTIVO PARA EL AISLAMIENTO SELECTIVO Y DIFERENCIAL DE ENTEROBACTERIAS SEGÚN FERMENTACIÓN DE LA XILOSA Y DEGRADACIÓN DE LA LISINA. RECOMENDADO PARA EL AISLAMIENTO SELECTIVO DE SALMONELLA Y SHIGELLA</p> <p>• CONTENIDO: 500 GRAMOS</p>
16	ALBUMINA BOVINA 22% X 10 mL	3	UNIDAD		<p>La albúmina de suero bovino o ASB, es una proteína extraída del suero bovino que es ampliamente usada en muchos procedimientos de bioquímica: Western blot, ELISA.</p> <p>CONTENIDO: 10 ML</p>

DIRECCION RED DE SALUD N° 03 - ATALAYA
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 013-2024-DRSA-C.S-1

17	ANTI HEPATITIS C ELISA X 96 DETERMINACIONES	3	UNIDAD		MÉTODOS DIAGNÓSTICOS SEROLÓGICOS Y DE BIOLOGÍA MOLECULAR# DETECCIÓN DE ANTICUERPOS ANTI HCV (ELISA) CONSISTE EN DETERMINAR LA PRESENCIA DE ANTICUERPOS DESARROLLADOS POR EL SISTEMA INMUNE DEL PACIENTE INFECTADO CONTRA PROTEÍNAS VIRALES DEL HCV MEDIANTE ENZIMOINMUNOENSAYO (ELISA). X 96 DETERMINACIONES
18	ANTICUERPO ANTI HTLV I-II ELISA X 96 DETERMINACIONES	3	UNIDAD		EL EXAMEN DE HTLV I-II, WESTERN BLOT ES UNA TÉCNICA DE LABORATORIO UTILIZADA PARA DETECTAR Y CONFIRMAR LA PRESENCIA DE ANTICUERPOS ESPECÍFICOS CONTRA EL VIRUS DE LA LEUCEMIA/LINFOMA DE CÉLULAS T HUMANAS (HTLV-I Y HTLV-II)
19	ANTICUERPO ANTI TREPONEMA PALLIDUM TOTAL ELISA X 96 DETERMINACIONES	3	UNIDAD		DIAGNÓSTICO DE SÍFILIS TEMPRANA CUANDO NO SE PUEDE REALIZAR LA OBSERVACIÓN CON CAMPO OSCURO. EN SÍFILIS SECUNDARIA LA FTA-ABS DA POSITIVA Y EL TÍTULO DE ANTICUERPOS ES MÁXIMO, PERO PERMANECE POSITIVA A DIFERENCIA DE LA VDRL. EN SÍFILIS TARDÍA LA FTA-ABS PERMANECE POSITIVA MUCHOS AÑOS, CONSTITUYENDO LO QUE SIGNIFICA CICATRIZ, SEROLÓGICA INDICANDO QUE EL PACIENTE HA TENIDO UNA INFECCIÓN TREPONÉMICA ALGUNA VEZ EN LA VIDA. NO ES ÚTIL EN EL MONITOREO DEL TRATAMIENTO EN SÍFILIS LATENTE Y SÍFILIS TARDÍA, YA QUE PERMANECE POSITIVA POR TIEMPO INDEFINIDO. EN EL DIAGNÓSTICO DE SÍFILIS PRECOZ EN PACIENTES QUE PREVIAMENTE HAN TENIDO SÍFILIS, LA FTA-ABS DA POSITIVA POR LA INFECCIÓN
20	ANTICUERPO ANTI TRYPAOSOMA CRUZI (CHAGAS) IgG ELISA X 96 DETERMINACIONES	3	UNIDAD		EL ENZIMOINMUNOENSAYO CHAGAS (TRYPAOSOMA CRUZI) IGG ELISA EST SE UTILIZA PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA DE ANTICUERPOS IGG ESPECÍFICOS CONTRA TRYPAOSOMA CRUZI EN SUERO O PLASMA (CITRATO, HEPARINA)
21	ANTIGENO RPR X 100 DETERMINACIONES	6	UNIDAD		LA PRUEBA DE RPR PUEDE USARSE PARA DETECTAR SÍFILIS. SE USA PARA EXAMINAR A PERSONAS QUE TENGAN SÍNTOMAS DE INFECCIONES DE TRANSMISIÓN SEXUAL Y DE MANERA RUTINARIA PARA EXAMINAR A MUJERES EMBARAZADAS EN BÚSQUEA DE LA ENFERMEDAD. LA PRUEBA TAMBIÉN SE USA PARA VER CÓMO ESTÁ FUNCIONANDO EL TRATAMIENTO PARA LA SÍFILIS.
22	ANTIGLOBULINA HUMANA COOMBS POLIESPECIFICA X 10 ML	3	UNIDAD		UTILIZANDO LAS TÉCNICAS RECOMENDADAS, LOS REACTIVOS REACCIONARÁN CON INMUNOGLOBULINA Y/O COMPLEMENTO LIGADOS A LA SUPERFICIE DE LOS HEMATÍES, PROVOCANDO LA AGLUTINACIÓN DE LAS CÉLULAS SENSIBILIZADAS ADYACENTES. CONTENIDO: 10 ML
23	ASA DE KOLLE PLATINO 1 µL	10	UNIDAD		•SE EMPLEA PARA TRANSPORTAR, O ARRASTRAR, O TRAVESAR INÓCULOS (PEQUEÑO VOLUMEN QUE CONTIENE MICROORGANISMO EN SUSPENSIÓN) DESDE LA SOLUCIÓN DE TRABAJO TAMBIÉN LLAMADA "SOLUCIÓN MADRE" AL MEDIO DE CULTIVO (SÓLIDO O LÍQUIDO) O DE UN MEDIO A OTRO (RESIEMBRA). •MEDIDA: 1 uL
24	ASA DE KOLLE PLATINO 10 µL	10	UNIDAD		•SE EMPLEA PARA TRANSPORTAR, O ARRASTRAR, O TRAVESAR INÓCULOS (PEQUEÑO VOLUMEN QUE CONTIENE MICROORGANISMO EN SUSPENSIÓN) DESDE LA SOLUCIÓN DE TRABAJO TAMBIÉN LLAMADA "SOLUCIÓN MADRE" AL MEDIO DE CULTIVO (SÓLIDO O LÍQUIDO) O DE UN MEDIO A OTRO (RESIEMBRA). •MEDIDA: 10 uL












DIRECCION RED DE SALUD N° 03 - ATALAYA
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 013-2024-DRSA-C.S-1

25	BAJALENGUA DE MADERA ADULTO X 100	93	UNIDAD		INSTRUMENTO MÉDICO DE UN SOLO USO, USADO PARA DESPLAZAR LA LENGUA Y FACILITAR LA EXPLORACIÓN DE LOS ORGANOS O TEJIDOS ADYACENTES. CAJA X 100 UND
26	BAJALENGUA DE MADERA PEDIATRICA X 100	93	UNIDAD		INSTRUMENTO MÉDICO DE UN SOLO USO, USADO PARA DESPLAZAR LA LENGUA Y FACILITAR LA EXPLORACIÓN DE LOS ORGANOS O TEJIDOS ADYACENTES. CAJA X 100 UND
27	BAJALENGUA DE MADERA PEDIATRICA X 350	225	UNIDAD		INSTRUMENTO MÉDICO DE UN SOLO USO, USADO PARA DESPLAZAR LA LENGUA Y FACILITAR LA EXPLORACIÓN DE LOS ORGANOS O TEJIDOS ADYACENTES. CAJA X 100 UND
28	BOLSA COLECTORA DE ORINA X 100 ML	100	UNIDAD		Bolsa Colectora de Orina con Drenaje. Esta bolsa está indicada para poder recepcionar la orina por drenaje luego de alguna operación o intervención.
29	BOLSA DE POLIPROPILENO DE BIOSEGURIDAD PARA AUTOCLAVE DE 60 cm X 90 cm X 100 UNIDADES	5	UNIDAD		Las bolsas de riesgo biológico para autoclave están diseñadas para procesar y desechar materiales de riesgo biológico de laboratorio que requieren esterilización en autoclave antes de su eliminación y pueden usarse con soportes o contenedores antes y después de la esterilización. Son ideales para esterilizar en autoclave filtros de membrana, placas de cultivo y pipetas desechados.
30	BOMBILLA DE JEBE PARA ASPIRACION N° 06	406	UNIDAD		Un instrumento para introducir o extraer fluidos de los contenedores. Una bombilla de goma comprimible con un extremo puntiagudo perforado que permite la succión y expulsión de fluidos. MATERIAL: CAUCHO
31	BRAZALETE DE TENSIOMETRO ADULTO	8	UNIDAD		Tensiómetro digital completamente automático. Pantalla LCD, para una fácil lectura. Reconoce irregularidades en la frecuencia cardíaca (arritmia). Señal óptica y acústica del pulso. Función memoria: graba y registra las mediciones realizadas a los pacientes. Permite la programación de fecha y hora. Indicador de batería baja. Compartimiento para almacenar el brazalete. Funcionamiento con pilas alcalinas. Brazalete de látex, con cierre de velcro.
32	CAJA TERMICA DE POLIESTIRENO EXPANDIDO 30 CM X 25 CM X 25 CM	12	UNIDAD		Las cajas de EPS o Poliestireno Expandido son aptas para evitar la rotura de la cadena de frío de los productos depositados en su interior. Medidas: 30 CM X 25 CM X 25 CM
33	CAJA TERMICA DE POLIPROPILENO CON CAPACIDAD 28 L	35	UNIDAD		Las cajas de EPS o Poliestireno Expandido son aptas para evitar la rotura de la cadena de frío de los productos depositados en su interior. Capacidad: 28 L
34	CALDO MULLER HINTON X 500 g	1	UNIDAD		•MEDIO DE CULTIVO NO SELECTIVO, POR LO QUE PRESENTARÁN DESARROLLO TODAS LAS BACTERIAS QUE NO POSEAN REQUERIMIENTOS NUTRICIONALES ESPECÍFICOS. •CONTENIDO: 500 GRAMOS

DIRECCION RED DE SALUD N° 03 - ATALAYA
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 013-2024-DRSA-C.S-1

35	CALDO VOGES PROSKAUER X 500 g	2	UNIDAD		<p>• LA PRUEBA DE VOGES PROSKAUER CONSISTE EN DETERMINAR LA CAPACIDAD QUE TIENE UN MICROORGANISMO PARA PRODUCIR EL METABOLITO ACETILMETIL CARBINOL (ACETOINA) COMO PRODUCTO INTERMEDIARIO DERIVADO DEL METABOLISMO DE LA GLUCOSA (FERMENTACIÓN BUTANODIÓLICA).</p> <p>• CONTENIDO: 500 GRAMOS</p>
36	CAMPO QUIRÚRGICO ESTÉRIL 70 cm X 70 cm	150	UNIDAD		<p>TELA NO TEJIDA DE POLIPROPILENO, IMPERMEABLE A LA PENETRACIÓN DE LÍQUIDOS Y FLUIDOS, COLOR ANTIRREFLEJANTE, NO TRANSPARENTE, ANTIESTÁTICA Y RESISTENTE A LA TENSION EN UNOS NORMAL. ESTÉRIL. MEDIDAS: 70 CM X 70 CM</p>
37	CATÉTER ENDOVENOSO PERIFÉRICO N° 18 G X 1 3/4 in	500	UNIDAD		<p>Se usa para administrar líquidos, transfusiones de sangre, quimioterapia y otros medicamentos por vía intravenosa en pacientes adultos. Fugas de líquido y de aire (Integridad) Ausente en las conexiones o ensamblado. Superficie libre de materia extraña, sin defectos superficiales.</p>
38	CINTA METRICA PARA MEDIDAS ANTROPOMETRICAS DE 6 mm X 2 m	38	UNIDAD		<p>Cinta métrica establece el estándar para las cintas métricas antropométricas utilizadas en medidas de circunferencia, gracias a su hoja de acero estrecha, plana y flexible.</p>
39	CITOCEPILLO PARA PAPANICOLAU	41	UNIDAD		<p>La citoespátula, el cito-cepillo y la espátula cito-cepillo facilitan la toma de muestras citológicas al permitir llegar a zonas de difícil acceso sin contaminar la muestra.</p>
40	CLAMP UMBILICAL DESCARTABLE	400	UNIDAD		<p>Grapas Esterilizadas con doble broche de seguridad, resistente y no lesiona los tejidos durante su uso.</p>
41	COLLARÍN CERVICAL RÍGIDO PARA ADULTO	6	UNIDAD		<p>El collar cervical rígido sostiene el cuello y limita los movimientos del cuello. Esto protege su columna vertebral. Un collar rígido funciona mejor que uno suave para limitar los movimientos del cuello. PRESENTACION: ADULTO</p>
42	COLLARÍN CERVICAL RÍGIDO PARA NIÑO	1	UNIDAD		<p>El collar cervical rígido sostiene el cuello y limita los movimientos del cuello. Esto protege su columna vertebral. Un collar rígido funciona mejor que uno suave para limitar los movimientos del cuello. PRESENTACION: NIÑO</p>
43	COLORANTE AZUL DE LACTOFENOL X 100 mL	2	UNIDAD		<p>El Azul de Lactofenol es un colorante para la detección de levaduras y hongos que contiene fenol, ácido láctico y azul de metilo. El fenol se encuentra en concentraciones elevadas promoviendo la inactivación de los enzimas hidrolíticos, evitando así la lisis celular. El ácido láctico preserva las estructuras fúngicas y el azul de metilo se une a la quitina de las paredes celulares, quedando las hifas fúngicas teñidas de azul.</p> <p>El Azul de Lactofenol se utiliza en muestras clínicas directas como solución de montaje y tinción para la preparación de portaobjetos para la observación al microscopio, ya que al teñirse de color azul las estructuras fúngicas facilita su visualización y estudio.</p>

DIRECCION RED DE SALUD N° 03 - ATALAYA
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 013-2024-DRSA-C.S-1

44	COLORANTE CRISTAL VIOLETA X 1 L	2	UNIDAD		El Violeta Cristal es un agente conocido antiséptico y antifúngico, principal colorante utilizado en la tinción de gram, y quizás el más importante agente identificador bacterias
45	COLORANTE FUCSINA BASICA X 25 G	6	UNIDAD		Tiñe estructuras celulares como el núcleo y algunas partes del citoplasma, permitiendo la observación y estudio de muestras bajo el microscopio
46	COLORANTE ORANGE G X 1 L	12	UNIDAD		Colorante Naranja G (Orange G) El colorante Naranja G es un reactivo de alta calidad diseñado específicamente para su uso en diagnóstico in vitro. Este colorante es esencial en muchos procedimientos de laboratorio, especialmente en técnicas de tinción histológica y citológica, donde se utiliza para diferenciar estructuras celulares y tisulares.
47	COLORANTE PARA PAPANICOLAOU EA-50 X 1 L	2	UNIDAD		La solución policromática EA50 tiñe las partes no teñidas de la célula, como las células escamosas, los nucléolos, los cilios y los eritrocitos. Las muestras de prueba pueden ser ginecológicas y no ginecológicas, como muestras de esputo, orina y punciones citológicas.
48	COLORANTE SAFRANINA X 1 L	2	UNIDAD		La safranina es un colorante catiónico que aporta color rojo a las estructuras histológicas. Es muy usada en histología vegetal donde tiñe de rojo los núcleos y la lignina de las paredes celulares secundarias, además de otras estructuras. También se usa en las tinciones Gram para bacterias
49	CREATININA ENZIMATICA	5	UNIDAD		Es una prueba que mide los niveles de creatinina en una muestra de sangre u orina. El análisis de creatinina en sangre mide el nivel de creatinina en la sangre. Esta prueba se realiza para ver qué tan bien están funcionando los riñones. La creatinina en la orina se puede medir con un análisis de orina. La medición del nivel de creatinina sérica se utiliza a menudo para evaluar la función renal.
50	CRIOVIAL DE POLIPROPILENO ESTERIL 2.0 mL CON TAPA GRADUADO X 100	8	UNIDAD		• PARA APLICACIONES DESDE ALMACENAMIENTO DE MUESTRAS EN NITRÓGENO FASE VAPOR-LÍQUIDO HASTA APLICACIONES DE EBULLICIÓN. EL MATERIAL CON EL QUE ESTÁ FABRICADO ES POLIPROPILENO QUE LO HACE PERFECTO PARA CASI TODAS LAS APLICACIONES DE ALMACENAMIENTO A LARGO PLAZO
51	DISCO DE SENSIBILIDAD DE ACIDO NALIDIXICO 30 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		El ácido nalidíxico es un antibiótico del grupo de las quinolonas, activa en contra de Gram negativas. A concentraciones menores actúa como bacteriostático, es decir, inhibe el crecimiento y reproducción bacteriana, sin matar el organismo. • CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: ACIDO NALIDIXICO 30 µg
52	DISCO DE SENSIBILIDAD DE AMIKACINA 30 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		Actúa mediante la interferencia de la síntesis proteica bacteriana. USO CLÍNICO: Infecciones graves producidas por microorganismos gramnegativos, incluyendo: Pseudomonas, E. coli y especies de Proteus, Providencia, Klebsiella, Enterobacter, Serratia y Acinetobacter. • CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: AMIKACINA 30 µg
53	DISCO DE SENSIBILIDAD DE AMOXICILINA + ACIDO CLAVULANICO 20 µg + 10 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		Discos utilizados para la realización de las pruebas de sensibilidad a los antimicrobianos por el método de difusión en Mueller Hinton Agar. • CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: AMOXICILINA + ACIDO CLAVULANICO 20 µg + 10 µg
54	DISCO DE SENSIBILIDAD DE AMPICILINA 10 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		Determine manualmente la susceptibilidad a los antibióticos de los microorganismos utilizando métodos de prueba de susceptibilidad a los antimicrobianos (AST) junto con discos de susceptibilidad a los antimicrobianos a la ampicilina. CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: AMPICILINA 10 µg







DIRECCION RED DE SALUD N° 03 - ATALAYA
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 013-2024-DRSA-C.S-1

55	DISCO DE SENSIBILIDAD DE AZITROMICINA 15 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		Los discos se aplican en la superficie de un medio de cultivo inoculado con una suspensión de colonias puras del microorganismo en examen. Después de la incubación, se examinan las placas, se miden los halos de inhibición alrededor de cada disco y se comparan con los diámetros de los halos de inhibición estándar: de esta manera los microorganismos se definen sensibles, intermedios o resistentes a los agentes antimicrobianos testados. CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: AZITROMICINA 15 µg
56	DISCO DE SENSIBILIDAD DE AZTREONAM 30 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		Los discos se aplican en la superficie de un medio de cultivo inoculado con una suspensión de colonias puras del microorganismo en examen. Después de la incubación, se examinan las placas, se miden los halos de inhibición alrededor de cada disco y se comparan con los diámetros de los halos de inhibición estándar: de esta manera los microorganismos se definen sensibles, intermedios o resistentes a los agentes antimicrobianos testados. CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: AZTREONAM 30 µg
57	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFEPIME 30 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		Los discos se aplican en la superficie de un medio de cultivo inoculado con una suspensión de colonias puras del microorganismo en examen. Después de la incubación, se examinan las placas, se miden los halos de inhibición alrededor de cada disco y se comparan con los diámetros de los halos de inhibición estándar: de esta manera los microorganismos se definen sensibles, intermedios o resistentes a los agentes antimicrobianos testados. CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: CEFEPIME 30 µg
58	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFOTIXIMA 30 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		Los discos se aplican en la superficie de un medio de cultivo inoculado con una suspensión de colonias puras del microorganismo en examen. Después de la incubación, se examinan las placas, se miden los halos de inhibición alrededor de cada disco y se comparan con los diámetros de los halos de inhibición estándar: de esta manera los microorganismos se definen sensibles, intermedios o resistentes a los agentes antimicrobianos testados. CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: CEFOTIXIMA 30 µg
59	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFTAZIDIMA 30 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		Los discos se aplican en la superficie de un medio de cultivo inoculado con una suspensión de colonias puras del microorganismo en examen. Después de la incubación, se examinan las placas, se miden los halos de inhibición alrededor de cada disco y se comparan con los diámetros de los halos de inhibición estándar: de esta manera los microorganismos se definen sensibles, intermedios o resistentes a los agentes antimicrobianos testados. CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: CEFTAZIDIMA 30 µg
60	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFTRIAXONA 30 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		Los discos se aplican en la superficie de un medio de cultivo inoculado con una suspensión de colonias puras del microorganismo en examen. Después de la incubación, se examinan las placas, se miden los halos de inhibición alrededor de cada disco y se comparan con los diámetros de los halos de inhibición estándar: de esta manera los microorganismos se definen sensibles, intermedios o resistentes a los agentes antimicrobianos testados. CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: CEFTRIAXONA 30 µg
61	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CEFUROXIMA 30 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		Los discos se aplican en la superficie de un medio de cultivo inoculado con una suspensión de colonias puras del microorganismo en examen. Después de la incubación, se examinan las placas, se miden los halos de inhibición alrededor de cada disco y se comparan con los diámetros de los halos de inhibición estándar: de esta manera los microorganismos se definen sensibles, intermedios o resistentes a los agentes antimicrobianos testados. CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: CEFUROXIMA 30 µg
62	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CIPROFLOXACINO 5 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		Los discos se aplican en la superficie de un medio de cultivo inoculado con una suspensión de colonias puras del microorganismo en examen. Después de la incubación, se examinan las placas, se miden los halos de inhibición alrededor de cada disco y se comparan con los diámetros de los halos de inhibición estándar: de esta manera los microorganismos se definen sensibles, intermedios o resistentes a los agentes antimicrobianos testados. CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: CIPROFLOXACINO 5 µg
63	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CLINDAMICINA 2 µg X 50 DISCOS	10	UNIDAD		• USO: DISCOS DE PAPEL DE CARACTERÍSTICAS ESPECIALES, IMPREGNADOS CON UN ANTIBIOTICO, UTILIZADOS PARA EL TEST DE SUSCEPTIBILIDAD SEGÚN EL TEST DE ANTIBIOTICOS DE KIRBY-BAUER (TEST KB O TEST DE SENSIBILIDAD ANTIBIOTICA POR DIFUSIÓN). EXISTEN EN UNA ANCHA VARIEDAD DE CONFIGURACIONES, GRUPOS ANTIBIOTICOS Y CONCENTRACIONES. • CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: CLINDAMICINA 2 µg
64	DISCO DE SENSIBILIDAD DE CLORANFENICOL 30 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		Los discos se aplican en la superficie de un medio de cultivo inoculado con una suspensión de colonias puras del microorganismo en examen. Después de la incubación, se examinan las placas, se miden los halos de inhibición alrededor de cada disco y se comparan con los diámetros de los halos de inhibición estándar: de esta manera los microorganismos se definen sensibles, intermedios o resistentes a los agentes antimicrobianos testados. • CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: CLORANFENICOL 30 µg
65	DISCO DE SENSIBILIDAD DE ERITROMICINA 15 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		• USO: DISCOS DE PAPEL DE CARACTERÍSTICAS ESPECIALES, IMPREGNADOS CON UN ANTIBIOTICO, UTILIZADOS PARA EL TEST DE SUSCEPTIBILIDAD SEGÚN EL TEST DE ANTIBIOTICOS DE KIRBY-BAUER (TEST KB O TEST DE SENSIBILIDAD ANTIBIOTICA POR DIFUSIÓN). EXISTEN EN UNA ANCHA VARIEDAD DE CONFIGURACIONES, GRUPOS ANTIBIOTICOS Y CONCENTRACIONES. • CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: ERITROMICINA 15 µg

DIRECCION RED DE SALUD N° 03 - ATALAYA
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 013-2024-DRSA-C.S-1

66	DISCO DE SENSIBILIDAD DE ERTAPENEM 10 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		Los discos se aplican en la superficie de un medio de cultivo inoculado con una suspensión de colonias puras del microorganismo en examen. Después de la incubación, se examinan las placas, se miden los halos de inhibición alrededor de cada disco y se comparan con los diámetros de los halos de inhibición estándar: de esta manera los microorganismos se definen sensibles, intermedios o resistentes a los agentes antimicrobiano testados. • CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: ERTAPENEM 10 µg
67	DISCO DE SENSIBILIDAD DE ESTREPTOMICINA 300 µg X 50 DISCOS	10	UNIDAD		Los discos se aplican en la superficie de un medio de cultivo inoculado con una suspensión de colonias puras del microorganismo en examen. Después de la incubación, se examinan las placas, se miden los halos de inhibición alrededor de cada disco y se comparan con los diámetros de los halos de inhibición estándar: de esta manera los microorganismos se definen sensibles, intermedios o resistentes a los agentes antimicrobiano testados. • CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: ESTREPTOMICINA 300 µg
68	DISCO DE SENSIBILIDAD DE FOSFOMICINA 200 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		Los discos se aplican en la superficie de un medio de cultivo inoculado con una suspensión de colonias puras del microorganismo en examen. Después de la incubación, se examinan las placas, se miden los halos de inhibición alrededor de cada disco y se comparan con los diámetros de los halos de inhibición estándar: de esta manera los microorganismos se definen sensibles, intermedios o resistentes a los agentes antimicrobiano testados. • CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: FOSFOMICINA 200 µg
69	DISCO DE SENSIBILIDAD DE FURAZOLIDONA 100 µg X 50 DISCOS	10	UNIDAD		Los discos se aplican en la superficie de un medio de cultivo inoculado con una suspensión de colonias puras del microorganismo en examen. Después de la incubación, se examinan las placas, se miden los halos de inhibición alrededor de cada disco y se comparan con los diámetros de los halos de inhibición estándar: de esta manera los microorganismos se definen sensibles, intermedios o resistentes a los agentes antimicrobiano testados. • CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: FURAZOLIDONA 100 µg
70	DISCO DE SENSIBILIDAD DE GENTAMICINA 10 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		• USO: DISCOS DE PAPEL DE CARACTERÍSTICAS ESPECIALES, IMPREGNADOS CON UN ANTIBIOTICO, UTILIZADOS PARA EL TEST DE SUSCEPTIBILIDAD SEGÚN EL TEST DE ANTIBIOTICOS DE KIRBY-BAUER (TEST KB O TEST DE SENSIBILIDAD ANTIBIOTICA POR DIFUSIÓN), EXISTEN EN UNA ANCHA VARIEDAD DE CONFIGURACIONES, GRUPOS ANTIBIOTICOS Y CONCENTRACIONES. • CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: GENTAMICINA 10 µg
71	DISCO DE SENSIBILIDAD DE GENTAMICINA 120 µg X 100 DISCOS	20	UNIDAD		• USO: DISCOS DE PAPEL DE CARACTERÍSTICAS ESPECIALES, IMPREGNADOS CON UN ANTIBIOTICO, UTILIZADOS PARA EL TEST DE SUSCEPTIBILIDAD SEGÚN EL TEST DE ANTIBIOTICOS DE KIRBY-BAUER (TEST KB O TEST DE SENSIBILIDAD ANTIBIOTICA POR DIFUSIÓN), EXISTEN EN UNA ANCHA VARIEDAD DE CONFIGURACIONES, GRUPOS ANTIBIOTICOS Y CONCENTRACIONES. • CANT: 100 DISCOS • ANTIBIOTICO: GENTAMICINA 120 µg
72	DISCO DE SENSIBILIDAD DE IMPENEM 10 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		Los discos se aplican en la superficie de un medio de cultivo inoculado con una suspensión de colonias puras del microorganismo en examen. Después de la incubación, se examinan las placas, se miden los halos de inhibición alrededor de cada disco y se comparan con los diámetros de los halos de inhibición estándar: de esta manera los microorganismos se definen sensibles, intermedios o resistentes a los agentes antimicrobiano testados. • CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: IMPENEM 10 µg












DIRECCION RED DE SALUD N° 03 - ATALAYA
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 013-2024-DRSA-C.S-1

73	DISCO DE SENSIBILIDAD DE LEVOFLOXACINA 5 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		Los discos se aplican en la superficie de un medio de cultivo inoculado con una suspensión de colonias puras del microorganismo en examen. Después de la incubación, se examinan las placas, se miden los halos de inhibición alrededor de cada disco y se comparan con los diámetros de los halos de inhibición estándar: de esta manera los microorganismos se definen sensibles, intermedios o resistentes a los agentes antimicrobianos testados. • CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: LEVOFLOXACINA 5 µg
74	DISCO DE SENSIBILIDAD DE LINEZOLID 30 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		• USO: DISCOS DE PAPEL DE CARACTERÍSTICAS ESPECIALES, IMPREGNADOS CON UN ANTIBIÓTICO, UTILIZADOS PARA EL TEST DE SUSCEPTIBILIDAD SEGÚN EL TEST DE ANTIBIÓTICOS DE KIRBY-BAUER (TEST KB O TEST DE SENSIBILIDAD ANTIBIÓTICA POR DIFUSIÓN). EXISTEN EN UNA ANCHA VARIEDAD DE CONFIGURACIONES, GRUPOS ANTIBIÓTICOS Y CONCENTRACIONES. • CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: LINEZOLID 30 µg
75	DISCO DE SENSIBILIDAD DE MEROPENEM 10 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		Los discos se aplican en la superficie de un medio de cultivo inoculado con una suspensión de colonias puras del microorganismo en examen. Después de la incubación, se examinan las placas, se miden los halos de inhibición alrededor de cada disco y se comparan con los diámetros de los halos de inhibición estándar: de esta manera los microorganismos se definen sensibles, intermedios o resistentes a los agentes antimicrobianos testados. • CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: MEROPENEM 10 µg
76	DISCO DE SENSIBILIDAD DE NITROFURANTOINA 300 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		Los discos se aplican en la superficie de un medio de cultivo inoculado con una suspensión de colonias puras del microorganismo en examen. Después de la incubación, se examinan las placas, se miden los halos de inhibición alrededor de cada disco y se comparan con los diámetros de los halos de inhibición estándar: de esta manera los microorganismos se definen sensibles, intermedios o resistentes a los agentes antimicrobianos testados. • CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: NITROFURANTOINA 300 µg
77	DISCO DE SENSIBILIDAD DE NORFLOXACINO 10 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		• USO: DISCOS DE PAPEL DE CARACTERÍSTICAS ESPECIALES, IMPREGNADOS CON UN ANTIBIÓTICO, UTILIZADOS PARA EL TEST DE SUSCEPTIBILIDAD SEGÚN EL TEST DE ANTIBIÓTICOS DE KIRBY-BAUER (TEST KB O TEST DE SENSIBILIDAD ANTIBIÓTICA POR DIFUSIÓN). EXISTEN EN UNA ANCHA VARIEDAD DE CONFIGURACIONES, GRUPOS ANTIBIÓTICOS Y CONCENTRACIONES. • CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: NORFLOXACINO 10 µg
78	DISCO DE SENSIBILIDAD DE NOVOCIOLINA 5 µg X 50 DISCOS	10	UNIDAD		Los discos se aplican en la superficie de un medio de cultivo inoculado con una suspensión de colonias puras del microorganismo en examen. Después de la incubación, se examinan las placas, se miden los halos de inhibición alrededor de cada disco y se comparan con los diámetros de los halos de inhibición estándar: de esta manera los microorganismos se definen sensibles, intermedios o resistentes a los agentes antimicrobianos testados. • CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: NOVOCIOLINA 5 µg
79	DISCO DE SENSIBILIDAD DE OXACILINA 1 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		Los discos se aplican en la superficie de un medio de cultivo inoculado con una suspensión de colonias puras del microorganismo en examen. Después de la incubación, se examinan las placas, se miden los halos de inhibición alrededor de cada disco y se comparan con los diámetros de los halos de inhibición estándar: de esta manera los microorganismos se definen sensibles, intermedios o resistentes a los agentes antimicrobianos testados. • CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: OXACILINA 1 µg



DIRECCION RED DE SALUD N° 03 - ATALAYA
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 013-2024-DRSA-C.S-1

80	DISCO DE SENSIBILIDAD DE PENICILINA 10 UI X 50 DISCOS	20	UNIDAD		Los discos se aplican en la superficie de un medio de cultivo inoculado con una suspensión de colonias puras del microorganismo en examen. Después de la incubación, se examinan las placas, se miden los halos de inhibición alrededor de cada disco y se comparan con los diámetros de los halos de inhibición estándar: de esta manera los microorganismos se definen sensibles, intermedios o resistentes a los agentes antimicrobiano testados. • CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: PENICILINA 10 UI
81	DISCO DE SENSIBILIDAD DE PIPERACILINA + TAZOBACTAM 100 µg + 10 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		Los discos se aplican en la superficie de un medio de cultivo inoculado con una suspensión de colonias puras del microorganismo en examen. Después de la incubación, se examinan las placas, se miden los halos de inhibición alrededor de cada disco y se comparan con los diámetros de los halos de inhibición estándar: de esta manera los microorganismos se definen sensibles, intermedios o resistentes a los agentes antimicrobiano testados. • CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: PIPERACILINA + TAZOBACTAM 100 µg + 10 µg
82	DISCO DE SENSIBILIDAD DE RIFAMPICINA 5 µg X 50 DISCOS	10	UNIDAD		Los discos se aplican en la superficie de un medio de cultivo inoculado con una suspensión de colonias puras del microorganismo en examen. Después de la incubación, se examinan las placas, se miden los halos de inhibición alrededor de cada disco y se comparan con los diámetros de los halos de inhibición estándar: de esta manera los microorganismos se definen sensibles, intermedios o resistentes a los agentes antimicrobiano testados. CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: RIFAMPICINA 5 µg
83	DISCO DE SENSIBILIDAD DE SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 23.75 µg + 1.25 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		• USO: DISCOS DE PAPEL DE CARACTERÍSTICAS ESPECIALES, IMPREGNADOS CON UN ANTIBIOTICO, UTILIZADOS PARA EL TEST DE SUSCEPTIBILIDAD SEGÚN EL TEST DE ANTIBIOTICOS DE KIRBY-BAUER (TEST KB O TEST DE SENSIBILIDAD ANTIBIOTICA POR DIFUSIÓN). EXISTEN EN UNA ANCHA VARIEDAD DE CONFIGURACIONES, GRUPOS ANTIBIOTICOS Y CONCENTRACIONES. • CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 23.5 µg + 1.25 µg
84	DISCO DE SENSIBILIDAD DE TEICOPLAMINA 30 µg X 50 DISCOS	10	UNIDAD		Los discos se aplican en la superficie de un medio de cultivo inoculado con una suspensión de colonias puras del microorganismo en examen. Después de la incubación, se examinan las placas, se miden los halos de inhibición alrededor de cada disco y se comparan con los diámetros de los halos de inhibición estándar: de esta manera los microorganismos se definen sensibles, intermedios o resistentes a los agentes antimicrobiano testados. • CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: TEICOPLAMINA 30 µg
85	DISCO DE SENSIBILIDAD DE TETRACICLINA 30 µg X 50 DISCOS	20	UNIDAD		Los discos se aplican en la superficie de un medio de cultivo inoculado con una suspensión de colonias puras del microorganismo en examen. Después de la incubación, se examinan las placas, se miden los halos de inhibición alrededor de cada disco y se comparan con los diámetros de los halos de inhibición estándar: de esta manera los microorganismos se definen sensibles, intermedios o resistentes a los agentes antimicrobiano testados. • CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: TETRACICLINA 30 µg
86	DISCO DE SENSIBILIDAD DE VANCOMICINA 30 µg X 50 DISCOS	10	UNIDAD		Los discos se aplican en la superficie de un medio de cultivo inoculado con una suspensión de colonias puras del microorganismo en examen. Después de la incubación, se examinan las placas, se miden los halos de inhibición alrededor de cada disco y se comparan con los diámetros de los halos de inhibición estándar: de esta manera los microorganismos se definen sensibles, intermedios o resistentes a los agentes antimicrobiano testados. • CANT: 50 DISCOS • ANTIBIOTICO: VANCOMICINA 30 µg
87	DISCO L-PIRROLDONIL-B-NAFTILAMIDA (PYR) CON REACTIVO DE REVELADO X 25 DISCOS	2	UNIDAD		• USO: DISCOS DE PAPEL DE CARACTERÍSTICAS ESPECIALES, IMPREGNADOS CON UN ANTIBIOTICO, UTILIZADOS PARA EL TEST DE SUSCEPTIBILIDAD SEGÚN EL TEST DE ANTIBIOTICOS DE KIRBY-BAUER (TEST KB O TEST DE SENSIBILIDAD ANTIBIOTICA POR DIFUSIÓN). EXISTEN EN UNA ANCHA VARIEDAD DE CONFIGURACIONES, GRUPOS ANTIBIOTICOS Y CONCENTRACIONES. • CANT: 25 DISCOS • ANTIBIOTICO: L-PIRROLDONIL-B-NAFTILAMIDA (PYR) CON REACTIVO REVELADOR
88	EQUIPO DE VENOCISIS	904	UNIDAD		El equipo de venocisis, es un equipo médico usado para la administración de soluciones con control de goteo y para la inyección alterna de medicamentos en el organismo, con un sistema de macro-goteo que dosifica 20 gotas/mL, brindando precisión y seguridad en la administración de líquidos endovenosos.



DIRECCION RED DE SALUD N° 03 - ATALAYA
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 013-2024-DRSA-C.S-1

89	ESPARADRAPO ANTIALÉRGICO DE PLÁSTICO 2.5 cm X 4 m	12	UNIDAD		Un esparadrapo hipoalergénico, adhesivo, transpirable y a la vez impermeable, fácil de rasgar y de despegar sin irritar a la piel, resistente a las temperaturas extremas, al envejecimiento, y permeable a las radiaciones. MEDIDAS: 2.5 cm X 4 m
90	ESPARADRAPO DE PLÁSTICO HIPOALÉRGICO 5 cm X 9.1 m APROX. X 6	3	UNIDAD		Un esparadrapo hipoalergénico, adhesivo, transpirable y a la vez impermeable, fácil de rasgar y de despegar sin irritar a la piel, resistente a las temperaturas extremas, al envejecimiento, y permeable a las radiaciones. MEDIDAS: 5 cm X 9.1 m. APROX X 6
91	ESPARADRAPO HIPOALÉRGICO DE PLÁSTICO 5.00 cm X 4.50 m	12	UNIDAD		Un esparadrapo hipoalergénico, adhesivo, transpirable y a la vez impermeable, fácil de rasgar y de despegar sin irritar a la piel, resistente a las temperaturas extremas, al envejecimiento, y permeable a las radiaciones. MEDIDAS: 5 cm X 4.50 M
92	ESPÁTULA PARA LIMPIEZA DE UNIDAD OPTRÓNICA DE HEMOGLOBINÓMETRO	53	UNIDAD		ESPÁTULA PARA LIMPIEZA DE UNIDAD OPTRÓNICA DE HEMOGLOBINÓMETRO está compuesto por un material sin hebras ni fibras altamente absorbente y humedecido con una solución de limpieza. Por ello, limpiará de forma eficaz al absorber la sangre, sin manchar la lente. Es apto para la limpieza de varios analizadores.
93	ESPECULO VAGINAL DESCARTABLE MEDIANO	507	UNIDAD		El espéculo vaginal mediano de un solo uso en ginecología elimina el tiempo y los gastos de reprocesamiento y reduce la posibilidad de contaminación cruzada.
94	ESTETOSCOPIO CLINICO ADULTO	14	UNIDAD		<ul style="list-style-type: none"> • Cabezal de acero inoxidable con dos receptáculos tamaño pediátrico: uno plano para diafragma y otro de forma de campana. • Ambos receptáculos con sus bordes recubiertos con anillos de jebe. • Capacidad de detectar sonidos de baja y alta frecuencia. • Tubuladura, para conexión entre el cabezal y los auriculares, libre de látex. • Auricular metálico con dos (02) olivas suaves, adaptables a la apertura del pabellón auricular. <p>ADULTO</p>
95	ESTETOSCOPIO CLINICO PEDIATRICO	34	UNIDAD		<ul style="list-style-type: none"> • Cabezal de acero inoxidable con dos receptáculos tamaño pediátrico: uno plano para diafragma y otro de forma de campana. • Ambos receptáculos con sus bordes recubiertos con anillos de jebe. • Capacidad de detectar sonidos de baja y alta frecuencia. • Tubuladura, para conexión entre el cabezal y los auriculares, libre de látex. • Auricular metálico con dos (02) olivas suaves, adaptables a la apertura del pabellón auricular. <p>PEDIATRICO</p>
96	FÉRULA DE MADERA 30 cm X 5 cm X 1 cm	3	UNIDAD		Una férula es un dispositivo de sujeción hecho con material rígido, que mantiene inmóvil una zona lesionada
97	FÉRULA PARA BRAZO INFLABLE TALLA ADULTO	5	UNIDAD		<ul style="list-style-type: none"> • La Férula Inflable entabilla simultáneamente y para el sangramiento superficial. • Previene lesión adicional, el edema y la ayuda en la reducción de la infección. • Listo para su uso. • La Férula Inflable infla con presión del pulmón y el uso simple de la válvula de movimiento recíproco. • Inmoviliza, amortigua y protege las extremidades de la víctima para poder transportarla con mayor seguridad. Brazo Completo 32cm.
98	FÉRULA PARA PIERNA INFLABLE	6	UNIDAD		<ul style="list-style-type: none"> • La Férula Inflable entabilla simultáneamente y para el sangramiento superficial. • Previene lesión adicional, el edema y la ayuda en la reducción de la infección. • Listo para su uso. • La Férula Inflable infla con presión del pulmón y el uso simple de la válvula de movimiento recíproco. • Inmoviliza, amortigua y protege las extremidades de la víctima para poder transportarla con mayor seguridad. Pierna completa 32 cm.
99	GASA ESTERIL 10 CM X 10 CM X 5	100	UNIDAD		Gasa estériles están diseñadas para usarse dentro del cuerpo o en una incisión quirúrgica o aplicarse a órganos o estructuras internas, para controlar el sangrado, absorber líquido o proteger órganos o estructuras de la abrasión, el secado o la contaminación. También se utiliza como un dispositivo médico de uso transitorio de un solo uso diseñada para limpiar las partes del cuerpo humano afectadas, adaptándose con facilidad a las partes corporales. 10 X 10 cm utilizables para curación de heridas .
100	GLUCOSA ENZIMÁTICA X 100 DETERMINACIONES	6	UNIDAD		Para la determinación in vitro de la Glucosa en suero, plasma o LCR








DIRECCION RED DE SALUD N° 03 - ATALAYA
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 013-2024-DRSA-C.S-1







101	GRUPO SANGUINEO (ANTI A-B-D FACTOR RH) X 10 ML (KIT)	10	UNIDAD		La determinación del grupo sanguíneo es especialmente importante durante el embarazo. Si se detecta que la madre tiene sangre Rh negativa, entonces el padre también debe ser evaluado. Si el padre tiene sangre Rh positiva, entonces la madre necesita recibir un tratamiento para ayudar a prevenir el desarrollo de sustancias que le pueden hacer daño al feto. Ver: incompatibilidad Rh Si usted es Rh+, puede recibir sangre Rh+ o Rh-, pero si es Rh-, únicamente puede recibir sangre Rh-
102	HEPATITIS B ANTIGENO DE SUPERFICIE ELISA X 96 DETERMINACIONES	3	UNIDAD		El Dispositivo Médico objeto del presente procedimiento de selección, debe contar con las siguientes características: ✓ Denominación del Producto: Prueba rápida para la detección del antígeno de superficie del virus de la Hepatitis B (VHB) Descripción General: Ensayo inmunocromatográfico de flujo lateral para la detección del antígeno de superficie del virus de la hepatitis B (VHB) en sangre total, plasma o suero. Sensibilidad: No menor a 98% Especificidad: No menor a 99%
103	HISOPO DE ALGODÓN CON MANGO DE MADERA 6 in X 100	56	UNIDAD		Aspecto: suave al tacto Color: blanco Composición: mango de madera de abedul y algodón CARACTERÍSTICAS FÍSICOQUÍMICAS: Longitud total: 146 -155 mm. Longitud del algodón 15 -18 mm. Diámetro del mango 2.2 mm. Buena absorción. Producto estéril con EO.
104	HISOPO DE ALGODÓN CON MANGO DE MADERA ESTÉRIL 6 in X 100	20	UNIDAD		DESCRIPCION -Aspecto: suave al tacto Color: blanco Composición: mango de madera de abedul y algodón CARACTERÍSTICAS FÍSICOQUÍMICAS: Longitud total: 146 -155 mm. Longitud del algodón 15 -18 mm. Diámetro del mango 2.2 mm. Buena absorción. Producto estéril con EO.
105	HOJA DE BISTURI DESCARTABLE N° 21 X 100	4	UNIDAD		Hoja de acero carbono rectificado, con filo de alta precisión. Envase de aluminio con fácil apertura. Esteril por rayos gamma en envase individual estéril.
106	JUEGO DE RIÑONERAS DE ACERO INOXIDABLE X 3 PIEZAS	3	UNIDAD		SET RIÑONERAS METALICA PEQUEÑA, MEDIANA Y GRANDEEs una bandeja de acero con forma riñón ideal para instrumental quirúrgico. De igual forma esta ..
107	KIT HEPATITIS B ANTICUERPO ANTI CORE TOTAL ELISA X 96 DETERMINACIONES	3	UNIDAD		El avanzado HBCAB El kit de prueba es un enzyme-vinculado InmunoSorbente Ensayo (ELISA) Para la determinación cualitativa del anticuerpo central de hepatitis B (HBCAB) en suero humano o plasma.parametros del producto,Sensibilidad: 99.60%, Especi fi Ciudad: 99.20%,Especimen: suero o plasma,Temperatura: 2 - 8 °C
108	LAMINA PORTA OBJETO 25 MM X 75 MM X 50	12	UNIDAD		1 caja de laminas porta-objeto, ref.: 7101 marca: glass lab bordes esmerilados medidas 3 x 1 (25.4 x 76.2 mm) presentación : caja por 50 unidades
109	LAMINILLA CUBRE OBJETO 22 MM X 22 MM X 100	1000	UNIDAD		Lamina cubreobjetos para microscopios MARCA: SAIL BRANDCaja x 100 unidadesTAMAÑO : 22X22 mm 0.13mm - 0.17mm

DIRECCION RED DE SALUD N° 03 - ATALAYA
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 013-2024-DRSA-C.S-1










110	LANCETA DESCARTABLE RETRÁCTIL 0.8 mm X 2.0 mm	1000	UNIDAD		Lancetas Retráctil Medisafe Caja x 200 Unidades asegura una pequeña muestra de sangre principalmente con el propósito de controlar la
111	LANCETA DESCARTABLE RETRÁCTIL 21 G X 1.8 mm	270	UNIDAD		La lanceta de seguridad es una lanceta todo en uno para uso en varias situaciones debido a su diseño ajustable, que incluye tres profundidades de penetración diferentes para una sola unidad. La lanceta está diseñada para glucosa en sangre y otros pruebas de diagnóstico
112	LENTES PROTECTORES DE POLICARBONATO RESIST A GOLPES SALPICAD DE SUST QUIMICA Y QUE PROTEGEN DE LA UV	50	UNIDAD		Lentes delgados, ligeros y mucho más resistentes a los impactos que los lentes de plástico o vidrio normales. Sin embargo, los lentes están compuestas de un monómero a base de uretano y se fabrican a partir de un proceso de moldeo por fundición similar al proceso usado para los lentes de plástico normales.
113	LINTERNA PARA EXAMEN MEDICO TIPO LAPICERO	20	UNIDAD		ESPECIFICACIONES ESPECIFICAS: 3 V LED 5.300 Kelvin 40.000 Lux max. Campo de iluminación: aprox. 40mm diámetro (distancia 15cm)
114	LLAVE DE TRIPLE VIA DESCARTABLE	671	UNIDAD		De uso clínico hospitalario, estéril, delgada, flexible, transparente, con tubo de extensión. Consiste en una llave giratoria de material plástico de color blanco con un orificio de entrada y dos de salida, posee dos y/o tres ductos con conexiones tipo Luer en sus extremos interna y externa, no debe contener rebabas, ni bordes deformados ni suciedad.
115	LUGOL X 1 L	2	UNIDAD		El lugol o disolución de Lugol es una disolución de yodo molecular I2 y yoduro potásico KI en agua destilada. Se preparó por primera vez en 1829 y recibe su nombre en honor al médico francés Jean Guillaume Auguste Lugol. Este producto se emplea frecuentemente como desinfectante y antiséptico, para la desinfección de agua en emergencias y como un reactivo para la prueba del yodo en análisis médicos y de laboratorio. Colorantes e indicadores
116	MASCARILLA CON PROTECTOR OCULAR DESCARTABLE	3	UNIDAD		La utilización de estas medidas (mascarillas, distanciamiento y protección ocular) permite de manera inmediata reducir no solo la pandemia actual, sino también prevenir futuros brotes rastreando los contactos contagiados que hayan podido estar a menos de dos metros de distancia. Según los científicos, estos resultados, previstos para orientar a la Organización Mundial de la Salud,

DIRECCION RED DE SALUD N° 03 - ATALAYA
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 013-2024-DRSA-C.S-1


117	MATRAZ ERLLENMEYER DE VIDRIO GRADUADO 1 L	3	UNIDAD		Características: Forma cónica de cuello estrecho, Fabricados en vidrio borosilicat, Aptos para calentamiento, Tamaños disponibles: 500 / 1000 ml
118	MATRAZ ERLLENMEYER DE VIDRIO GRADUADO 250 mL	5	UNIDAD		Graduación: 100 - 250 ml, Altura: 140 mm, Ancho base: 85 mm, Ancho cuello: 34 mm, Material: Borosilicato
119	MATRAZ ERLLENMEYER DE VIDRIO GRADUADO 500 mL CON TAPA ESMERILADA	4	UNIDAD		El matraz erlenmeyer suele utilizarse para calentar sustancias a temperaturas altas y no para la medición de líquidos, ya que sus medidas son imprecisas, únicamente es para contener líquidos
120	MECHERO DE GAS BUNSEN	10	UNIDAD		Con llave de regulación de paso de gas y aire, Conexión mediante junta cónica serrada, Altura total 160 mm
121	MECHERO DE VIDRIO DE ALCOHOL 250 mL	40	UNIDAD		disponible 20.00 S/ con 3 mechas de repuesto -Se usa para calefacción, esterilización, y combustión. Se utiliza en laboratorios, jo
122	MICROCUBETA DESCARTABLE PARA HEMOGLOBINÓMETRO HEMOCONTROL	500	UNIDAD		Las Microcubetas están indicadas para la determinación cuantitativa de hemoglobina en la sangre, y deben utilizarse con el Hemoglobinómetro Hemocontrol. Las cubetas deben conservarse exclusivamente en su envase original, de 15°C a 30°C. Para poder usar Hemo Control se necesitan las micro cubetas que vienen caja x 50 unidades
123	MICROCUBETA DESCARTABLE PARA HEMOGLOBINÓMETRO HEMOCUE HB 201	2473	UNIDAD		Las Microcubetas están indicadas para la determinación cuantitativa de hemoglobina en la sangre, y deben utilizarse con el hemo cue hb 201. Las cubetas deben conservarse exclusivamente en su envase original, de 15°C a 30°C. Para poder usar hemo cue hb 201 se necesitan las micro cubetas que vienen caja x 50 unidades.

124	MICROCUBETA DESCARTABLE PARA HEMOGLOBINÓMETRO PORTÁTIL	100	UNIDAD	<p>MICROCUBETA DESCARTABLE PARA HEMOGLOBINÓMETRO PORTÁTIL</p> <p>Materiales: Poliestireno</p> <p>Presentación: Caja x 50 microcubetas descartables, en empaque o sachet individual.</p> <p>Características adicionales:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Permitir la determinación fotométrica de la hemoglobina - Permitir trabajar con sangre capilar, venosa o arterial - Principio de Medición fotométrica de absorción óptica - Tamaño adecuado de 8 a 10 microlitros (µL) de muestra - Para la determinación de hemoglobina en sangre - Certificados de calidad - Periodo de vigencia no menor a 16 meses. 	
125	MICROPIPETA VOLUMEN VARIABLE 10 - 100 µL	1	UNIDAD		Su mecanismo de resorte de Alta Calidad le garantiza un movimiento del pistón más suave, volúmenes cubre desde 10 µl hasta 100 µl, Totalmente auto-clavables. Compatible con la mayoría de las puntas aceptadas internacionalmente. Ejector de puntas integrado para facilitar la expulsión de las puntas y que permite el acceso a frascos angostos y tubos.
126	MICROPIPETA VOLUMEN VARIABLE 100 µL - 1000 µL	1	UNIDAD		Pistón de flujo bajo y baja fuerza de pipeteo, • Bloqueo de volumen para un pipeteo seguro, • Código de color visible en la pantalla, el botón de bloqueo y la parte inferior de la micropipeta, • Calibración rápida y sin herramientas gracias a la Tecnología Easy Calibration, Soporte de cono fino para facilitar el pipeteo en recipientes estrechos, • Autoclavables a 121 °C sin desmontar
127	MICROPIPETA VOLUMEN VARIABLE 2 µL - 20 µL	1	UNIDAD		Regulación del volumen con una sola mano, Poco esfuerzo en el pipeteado, Soporte de puntas resistente, Resistentes a los UV, Ajuste de altura del sistema de eyección por pequeñas grapas, Totalmente autoclavable, Resistente a los UV, Altura del ejector regulable, Ejector de acero inoxidable, Fácil mantenimiento y recalibración Volumen, 2 - 20 µl
128	MOSQUITERO DE POLIESTER 100% MULTIFILAMENTOSO RECTANGULAR DE 1.00 M X 1.80 M X 1.80 M CON PIRETROIDE	50	UNIDAD		Material: 100% poliéster Denier: 500/750/1000 Peso: 25g/m ² ^{de} 30g/m ² ^{de} 40g/m ² Malla: 156 orificios/pulgada ²
129	MOSQUITERO DE POLIESTER 100% MULTIFILAMENTOSO RECTANGULAR DE 1.30 M X 1.80 M X 1.80 M CON PIRETROIDE	50	UNIDAD		Material: acrílico resistente de 2 mm de espesor. Vienen con 17 y con 1 solo agujero de 1 mm de medidas 1.30 M X 1.80 M X 1.80 M CON PIRETROIDE
130	MOSQUITERO DE POLIESTER 100% MULTIFILAMENTOSO RECTANGULAR DE 1.60 m X 1.80 m X 1.80 m	50	UNIDAD		Material: acrílico resistente de 2 mm de espesor. Vienen con 17 y con 1 solo agujero de 1 mm de medidas 1.60 m X 1.80 m X 1.80 m










DIRECCION RED DE SALUD N° 03 - ATALAYA
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 013-2024-DRSA-C.S-1

131	OCLUSOR OFTALMICO ADULTO	21	UNIDAD		Material: acrílico resistente de 2 mm de espesor. Vienen con 17 y con 1 solo agujero de 1 mm de medidas medida 17.5 mm x 17.5 mm aprox
132	PIZETA DE POLIETILENO 500 ML	5	UNIDAD		<ul style="list-style-type: none"> • USO: PARA ENJUAGAR EL MATERIAL DE LABORATORIO, YA SEA PARA DISOLVER O PARA LAVAR. EN CASOS ESPECIALES SE UTILIZAN CON UNA BOQUILLA ESPECIAL PARA RECOGER UNA MUESTRA LÍQUIDA Y MANTENER EL CONTENIDO DE LA MUESTRA SIN CONTACTO A OTROS COMPONENTES EXTERNOS. • MEDIDA: 500 ML.
133	PLACA PETRI DE PLASTICO DESCARTABLE 15 mm X 90 mm	2000	UNIDAD		Recipiente circular para usos múltiples. Consta de dos placas una que funciona de tapa y otra de base. Diseñada para evitar la condensación al llenado y manejarse fácilmente, proveen una sujeción estable para apilarlas sin riesgo
134	PLACA PETRI DE PLASTICO ESTERIL 15 mm X 90 mm	2000	UNIDAD		Recipiente circular para usos múltiples. Consta de dos placas una que funciona de tapa y otra de base. Diseñada para evitar la condensación al llenado y manejarse fácilmente, proveen una sujeción estable para apilarlas sin riesgo
135	PLASMA COAGULASA DE CONEJO CON EDTA 6 FRASCOS X 3 ML	5	UNIDAD		La coagulasa plasma de conejo EDTA se recomienda para la determinación cualitativa de la patogenicidad de estafilococos mediante el método del tubo directo.
136	PROBETA DE VIDRIO GRADUADA 100 ML	2	UNIDAD		<ul style="list-style-type: none"> • UN CILINDRO PARA LABORATORIO (O CILINDRO GRADUADO) ES UNA PIEZA COMÚN DE EQUIPOS PARA LABORATORIOS QUE SE UTILIZA PARA MEDIR EL VOLUMEN DE UN LÍQUIDO. ES CILÍNDRICO, ALTO Y ESTRECHO. CADA LÍNEA MARCADA EN EL CILINDRO GRADUADO REPRESENTA UN VOLUMEN DE LÍQUIDO, COMÚNMENTE EN MILILITROS. • MEDIDA: 100 ML
137	PROBETA DE VIDRIO GRADUADA 500 ML	1	UNIDAD		<ul style="list-style-type: none"> • UN CILINDRO PARA LABORATORIO (O CILINDRO GRADUADO) ES UNA PIEZA COMÚN DE EQUIPOS PARA LABORATORIOS QUE SE UTILIZA PARA MEDIR EL VOLUMEN DE UN LÍQUIDO. ES CILÍNDRICO, ALTO Y ESTRECHO. CADA LÍNEA MARCADA EN EL CILINDRO GRADUADO REPRESENTA UN VOLUMEN DE LÍQUIDO, COMÚNMENTE EN MILILITROS. • MEDIDA: 500 ML
138	PRUEBA PARA VIH ELISA 4ta GENERACION X 96 DETERMINACIONES	27	UNIDAD		El ELISA de 4.ª generación es una prueba de antígenos y anticuerpos, es decir, una prueba doble que busca anticuerpos y las proteínas del propio virus. De este modo, la ventana inmunológica es mucho más corta y la prueba puede detectar las infecciones en menos de 4 semanas (en algunos casos hasta 2 semanas)
139	PRUEBA RAPIDA DE HORMONA GONADOTROPINA CORIONICA (HCG) X 50 DETERMINACIONES	34	UNIDAD		El Ensayo Rápido Combo de HCG es un inmunoensayo cromatográfico de flujo lateral para la detección precoz del embarazo, proporcionando una prueba visual directa rápida para la hormona placentaria, HCG, al nivel de corte de 25 mIU HCG / ml de orina o suero humanos.












DIRECCION RED DE SALUD N° 03 - ATALAYA
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 013-2024-DRSA-C.S-1

140	PRUEBA RÁPIDA INMUNOCROMATOGRAFICA PARA VIH 4TA GENERACIÓN X 25 DETERMINACIONES	3	UNIDAD		El ELISA de 4.ª generación es una prueba de antígenos y anticuerpos, es decir, una prueba doble que busca anticuerpos y las proteínas del propio virus. De este modo, la ventana inmunológica es mucho más corta y la prueba puede detectar las infecciones en menos de 4 semanas (en algunos casos hasta 2 semanas)
141	PRUEBA RÁPIDA PARA HEPATITIS B ANTIGENO DE SUPERFICIE X 25 DETERMINACIONES	5	UNIDAD		La prueba rápida es un inmunoensayo de cromatografía lateral para la detección cualitativa del antígeno de superficie de la Hepatitis B (HBsAg) en plasma, suero o sangre total humana. Este método es usado como tamizaje y ayuda diagnóstica de infección con el virus de la Hepatitis B (VHB).
142	PRUEBA RÁPIDA PARA VIH 1-2 X 25 DETERMINACIONES	40	UNIDAD		La prueba rápida combinada de sífilis/VIH es un inmunoensayo cromatográfico rápido para la detección cualitativa de anticuerpos contra el VIH tipo 1 y tipo 2 y anticuerpos de sífilis (IgG e IgM) contra Treponema pallidum (TP) en su totalidad en sangre, suero o plasma.
143	PRUEBA RÁPIDA PARA VIH 1-2 Y SÍFILIS X 25 DETERMINACIONES	20	UNIDAD		La prueba rápida combinada de sífilis/VIH es un inmunoensayo cromatográfico rápido para la detección cualitativa de anticuerpos contra el VIH tipo 1 y tipo 2 y anticuerpos de sífilis (IgG e IgM) contra Treponema pallidum (TP) en su totalidad en sangre, suero o plasma.
144	PRUEBA RÁPIDA PARA VIH SÍFILIS X 25 DETERMINACIONES	7	UNIDAD		La prueba rápida combinada de sífilis/VIH es un inmunoensayo cromatográfico rápido para la detección cualitativa de anticuerpos contra el VIH tipo 1 y tipo 2 y anticuerpos de sífilis (IgG e IgM) contra Treponema pallidum (TP) en su totalidad en sangre, suero o plasma.
145	REACTIVO KOVACS X 100 ML	2	UNIDAD		Reactivo para detección de la producción de indol por enterobacterias que tienen la enzima triptofanasa, en medios teniendo triptofano
146	REFRIGERANTE DE PLASTICO PORTA VACUNAS TIPO KST	64	UNIDAD		Ayuda al sistema de transporte y almacenamiento en frío que se utiliza para mantener las vacunas en un rango de temperatura seguro y constante, generalmente entre 2°C y 8°C








DIRECCION RED DE SALUD N° 03 - ATALAYA
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 013-2024-DRSA-C.S-1

147	RIÑONERA DE ACERO QUIRURGICO TAMAÑO MEDIANO	67	UNIDAD		Es un contenedor en forma de riñón, cóncavo y más ancho que profundo; utilizado para mezclar o almacenar líquidos, fluidos corporales, suministros o dispositivos. Reutilizable y fabricado en metal que se puede limpiar y esterilizar en autoclave.
148	ROJO DE METILO X 100 G	2	UNIDAD		La prueba del rojo de metilo se utiliza para identificar bacterias capaces de fermentar la glucosa a través de la vía de fermentación ácida mixta. La fermentación ácida mixta produce una variedad o mezcla de ácidos y gases. También se produce etanol. Los ácidos producidos durante esta vía son ácido acético, ácido láctico, ácido fórmico y ácido succínico.
149	SET INSTRUMENTAL PARA ATENCION DE PARTO X 9 PIEZAS	17	UNIDAD		<p>GENERALES</p> <ul style="list-style-type: none"> • Conjunto de piezas de instrumental fabricado en acero quirúrgico inoxidable según norma iso 7153-1 ó equivalente. • El instrumental tendrá un acabado satinado o mate. • Deben permitir ser lavados con detergentes enzimáticos con ph neutro bacteriostáticos. <p>COMPONENTES</p> <ul style="list-style-type: none"> • Una pinza Pean Larga (180 mm) • Dos (02) pinzas de Rochester-pean recta 6 1/2" (160 mm aproximadamente). • Una (01) tijera de mayo recta punta roma roma 6 3/4" (170 mm aproximadamente). • Una (01) tijera de mayo curva punta roma roma 6 3/4" (170 mm aproximadamente). • una (01) pinza hemostática kocher curva (140 mm aproximadamente). • un (01) porta aguja de mayo heaz (160 mm aproximadamente).
150	SET INSTRUMENTAL PARA SUTURA X 5 PIEZAS	27	UNIDAD		<p>COMPONENTES: 1 Pinza de Disección c-d 14 cm. 1 Pinza de Disección s-d 14 cm. 1 Pinza Kelly recta 14 cm. 1 Pinza Kelly curva 14 cm. 1 Porta Agujas Mayo 14 cm. 1 Estuche para su fácil transpotracón</p>
151	SET INSTRUMENTAL QUIRURGICO DE INSERCIÓN DE DIU X 11 PIEZAS	2	UNIDAD		<p>Conjunto de piezas de instrumental fabricado en acero quirúrgico inoxidable según norma iso 7153-1 ó equivalente.</p> <p>El instrumental tendrá un acabado satinado o mate.</p> <p>Deben permitir ser lavados con detergentes enzimáticos con ph neutro bacteriostáticos</p>
152	SOLERA DE HULE 1.00 m X 1.40 m COLOR ANARANJADO	8	UNIDAD		Accesorio muy útil para facilitar la higiene en los pacientes que por diversos motivos tengan incontinencia urinaria, cambio de pañal, etc. La solera protege de forma efectiva el colchón brindando un efecto impermeable a un sector de la cama clínica. MEDIDA: 1.0 M X 1.40 M
153	SOLERA DE HULE 70 cm X 1.20 m	50	UNIDAD		Accesorio muy útil para facilitar la higiene en los pacientes que por diversos motivos tengan incontinencia urinaria, cambio de pañal, etc. La solera protege de forma efectiva el colchón brindando un efecto impermeable a un sector de la cama clínica. MEDIDA: 70 CM X 1.20 M
154	SOLUCION DECOLORANTE PARA COLORACION GRAM X 100 mL	2	UNIDAD		Los decolorantes comunes incluyen acetona o alcohol para la coloración de Gram, y una mezcla de ácido y alcohol para la marcación ácida rápida. La mayoría de los sistemas de tinción biológica emplean una marcación secundaria o contramarcación para proveer color a los microorganismos no blanco
155	SONDA OROGÁSTRICA N° 6	400	UNIDAD		<p>Se utiliza para realizar lavados gástricos, succión y drenaje de líquidos o fluidos gástricos, pulmonares y en la administración de alimentos en forma líquida.</p> <ul style="list-style-type: none"> -Longitud Promedio : 120 cm -Libres de Latex. -Esteriles









DIRECCION RED DE SALUD N° 03 - ATALAYA
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 013-2024-DRSA-C.S-1

156	TACHO DE ACERO DE BIOSEGURIDAD DE 20 L	33	UNIDAD		<ul style="list-style-type: none"> • Recipiente en forma cilíndrica de superficie pulida. • Acabado brillante por dentro y por fuera. • En la parte inferior presenta una banda externa desplazable para ventilación. • Tapa de cierre hermético. • Resistente a la corrosión Resistente a la exposición térmica. Autoclavable. CAPACIDAD: 20 L
157	TACHO DE ACERO DE BIOSEGURIDAD DE 30 L	3	UNIDAD		<ul style="list-style-type: none"> • Recipiente en forma cilíndrica de superficie pulida. • Acabado brillante por dentro y por fuera. • En la parte inferior presenta una banda externa desplazable para ventilación. • Tapa de cierre hermético. • Resistente a la corrosión Resistente a la exposición térmica. Autoclavable. CAPACIDAD 30 L
158	TAMBOR DE ACERO INOXIDABLE PARA GASA 20 CM X 20 CM	50	UNIDAD		<ul style="list-style-type: none"> • Recipiente en forma cilíndrica de superficie pulida. • Acabado brillante por dentro y por fuera. • En la parte inferior presenta una banda externa desplazable para ventilación. • Tapa de cierre hermético. • Resistente a la corrosión Resistente a la exposición térmica. Autoclavable. MEDIDA: 20 CM X 20 CM
159	TAMBOR DE ACERO QUIRÚRGICO 18 cm X 18 cm	38	UNIDAD		<ul style="list-style-type: none"> • Recipiente en forma cilíndrica de superficie pulida. • Acabado brillante por dentro y por fuera. • En la parte inferior presenta una banda externa desplazable para ventilación. • Tapa de cierre hermético. • Resistente a la corrosión Resistente a la exposición térmica. Autoclavable. MEDIDA: 18 CM X 18 CM
160	TERMOMETRO AXILAR	3	UNIDAD		<ul style="list-style-type: none"> • Material: Cristal • Precisión: $\pm 0,10 - 0,15$ $^{\circ}\text{C}$ $\pm 1^{\circ}\text{C}$ • Rango de medición: 35 a 42$^{\circ}\text{C}$ • Color: Transparente • Peso del artículo: 10g • Tamaño del paquete: 12 * 1 * 1 cm
161	TERMOMETRO CLINICO ORAL	53	UNIDAD		<ul style="list-style-type: none"> • Material: Cristal • Precisión: $\pm 0,10 - 0,15$ $^{\circ}\text{C}$ $\pm 1^{\circ}\text{C}$ • Rango de medición: 35 a 42$^{\circ}\text{C}$ • Color: Transparente • Peso del artículo: 10g • Tamaño del paquete: 12 * 1 * 1 cm
162	TERMOMETRO DIGITAL FRONTAL	40	UNIDAD		<p>Temperatura y humedad de operación: 16-35$^{\circ}\text{C}$ / $\leq 80\%$ Temperatura y humedad de almacenaje: -25 – 55$^{\circ}\text{C}$ / $\leq 90\%$ Modo de medición : Sin contacto Distancia de medición: 5 – 15 cm Resolución de pantalla: 0.1$^{\circ}\text{C}$ (0.1$^{\circ}\text{F}$) Alarma de fiebre: Si Memoria : 32 mediciones Auto apagado: Si Batería : AAA DC 1.5V x 2 Peso : Aprox. 122 g Tiempo de medición: 1 segundo</p>
163	TERMOMETRO VERTICAL PARA TERMOS PORTAVACUNAS	61	UNIDAD		<p>Termómetro para sistemas de refrigeración Termómetro de plástico modelo vertical Analógico con marcador de alcohol Rango de congelación de -40$^{\circ}\text{C}$ a 40 $^{\circ}\text{C}$ Bulbo alcohol Lectura grado por grado.</p>
164	TIJERA ACERO INOXIDABLE PARA CORTAR GASA 18 CM	5	UNIDAD		<p>Fabricada en acero inoxidable de alta calidad. Esterilizable en estufa y autoclave. Diseño ergonómico. Muy resistente y con un corte preciso. Para usos múltiples. Modelo: Tijera Smith 20cm para gasa. Tamaño: 18 cm.</p>
165	TIPS AZUL 10 uL - 1000 uL X 1000	18	UNIDAD		<p>* Puntas de pipeta de 1 ml</p> <p>* Hecho de polipropileno</p> <p>* El diseño especial reduce la pérdida de muestra y guardar los reactivos costosos</p> <p>* Autoclavable</p> <p>* RNasa y DNasa libre</p> <p>* No estéril</p>
166	TIRA INDICADORA DE PH RANGO 1.0 A 14.0 X 100	2	UNIDAD		<p>Método: 10056 Numero de pruebas: 100 Parámetro: pH Plataforma: Tira de prueba Distancia: 0-14 unidades de pH Pasos de incremento más pequeños: 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14 Unidades: 100 pruebas</p>

DIRECCION RED DE SALUD N° 03 - ATALAYA
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 013-2024-DRSA-C.S-1

167	TIRA REACTIVA PARA GLUCOSA EN SANGRE X 50	10	UNIDAD		Tira reactiva para medir glucosa en sangre con borde amplio para fácil dosificación: Sólo una pequeña muestra de sangre
168	TIRA REACTIVA PARA OXIDASA X 50	2	UNIDAD		La prueba de la oxidasa se usa sobre todo para: Identificar todas las especies de Neisseria (+), y diferenciar Pseudomonas de los miembros oxidasa negativos de las enterobacterias. El reactivo de la oxidasa más recomendado es la solución acuosa al 1% de didorhidrato de tetrametil-p-fenilendiamina (reactivo de Kovacs)
169	TIRA REACTIVA PARA PROTEINURIA X 100	20	UNIDAD		Las tiras reactivas para Urianálisis (orina) son tiras firmes de plástico sobre la que se fijan varias áreas reactivas separadas.
170	TRANSAMINASA GLUTAMICA OXALACETICA (TGO) X 100 DETERMINACIONES	5	UNIDAD		La TGO es una enzima bilocular, se encuentra distribuida en el citoplasma y en las mitocondrias de las células, junto a la TGP cumple un rol diagnóstico y de monitoreo de enfermedades con daño hepatocelulares y muscular
171	TRANSAMINASA GLUTAMICA PIRUVICA (TGP) X 100 DETERMINACIONES	5	UNIDAD		La prueba Transaminasa Pirúvica (TGP) es una prueba de sangre que mide la concentración de la enzima TGP, también llamada transaminasa glutámico pirúvica o alanino aminotransferasa. Es solicitado para medir el nivel de la enzima TGP. Se solicita para conocer la salud del hígado y descartar una lesión hepática.
172	TUBO DE VIDRIO 12 mm X 75 mm	3	UNIDAD		El tubo de vidrio, instrumento de laboratorio que se utiliza principalmente como contenedor de líquidos y sólidos a los cuales se les va a someter a reacciones químicas u otras pruebas.
173	TUBO DE VIDRIO AUTOCLAVABLE 13 mm X 100 mm SIN TAPA	500	UNIDAD		El tubo de vidrio autoclave es un instrumento de laboratorio que se utiliza principalmente como contenedor de líquidos y sólidos a los cuales se les va a someter a reacciones químicas u otras pruebas.

DIRECCION RED DE SALUD N° 03 - ATALAYA
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 013-2024-DRSA-C.S-1

174	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 3 mL CON EDTA DIPOTÁSICO X 100	15	PAQUETE		El contenido de EDTA se une a los iones de calcio y por lo tanto bloquea la cascada de coagulación permitiendo que la sangre quede anticoagulada y los eritrocitos, leucocitos y plaquetas permanezcan estables hasta 24 horas
175	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 4 mL CON EDTA DIPOTÁSICO X 100	10	PAQUETE		El contenido de EDTA se une a los iones de calcio y por lo tanto bloquea la cascada de coagulación permitiendo que la sangre quede anticoagulada y los eritrocitos, leucocitos y plaquetas permanezcan estables hasta 24 horas
176	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 5 mL CON GEL SEPARADOR X 100	10	PAQUETE		Contiene gel de polímero para separar el suero del coágulo, ayudando a tener una muestra libre de contaminación por células e hilos de fibrina, permitiendo usarlo como tubo primario.
177	VIH 1-2 AB ELISA X 96 DETERMINACIONES EN ELISA	3	UNIDAD		La prueba del VIH permite determinar si alguien está infectado con el virus VIH (tipo 1 y tipo 2), virus que ataca al sistema inmunológico y causa en su fase final el síndrome de inmunodeficiencia adquirida, más comúnmente conocido por las siglas SIDA.
178	ALBUMINA AUTOMATIZADA	1500	DET		La prueba de albúmina en la sangre mide la cantidad de albúmina en la sangre. Niveles bajos de albúmina pueden ser una señal de enfermedad del hígado o los riñones; u otra afección médica. Los niveles altos pueden ser una señal de deshidratación.
179	KIT PARA DETECTAR HEMOGLOBINA DE SANGRE OCULTA EN HECES	200	DET		La prueba de sangre oculta en heces (SOH) analiza una muestra de heces para detectar sangre. "Sangre oculta" significa que no se la puede ver a simple vista. La prueba de sangre oculta en heces se usa comúnmente para ayudar a detectar el cáncer colorrectal antes de que usted tenga síntomas. La prueba también tiene otros usos. Puede utilizarse cuando hay preocupación por sangrado en el tracto digestivo por otras afecciones
180	PRUEBA RÁPIDA DE HORMONA GONADOTROPINA CORIONICA (HCG) X 50 DETERMINACIONES	2	DET		El Ensayo Rápido Combo de HCG es un inmunoensayo cromatográfico de flujo lateral para la detección precoz del embarazo, proporcionando una prueba visual directa rápida para la hormona placentaria, HCG, al nivel de corte de 25 mIU HCG / ml de orina o suero humanos.
181	PRUEBA RÁPIDA INMUNOCROMATOGRAFICA PARA VIH 4TA GENERACIÓN X 25 DETERMINACIONES	8	DET		La inmunocromatografía «rápida» de un paso, legible visualmente, de ensayo de captura de antígeno para tamizaje rápido de HBsAg fue evaluada y mostró una sensibilidad del 97% y especificidad del 91%, lo cual coincide con los hallazgos actuales

- EQUIPOS EN CESION DE USO DE MANERA TECNICA

ESPECIFICACIONES TECNICAS DE ANALIZADOR AUTOMATIZADO DE BIOQUIMICA, HEMATOLOGIA, INMUNOLOGIA, CON EQUIPO EN CESION DE USO

OBJETIVO:

Dotar insumos y reactivos al Servicio de Patología Clínica, Anatomía patológica, Hospitalización, para la atención de pacientes durante el periodo de 3 meses, por lo que dentro del requerimiento la empresa deberá entregar los siguientes equipos en cesión en uso, con las siguientes características:

01 EQUIPO ANALIZADOR AUTOMATIZADO DE BIOQUIMICA

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

- Diseño integrado que combina computadora con analizador.
- Pantalla táctil colorida y menú de navegación intuitivo y fácil de usar.
- Los desechos con alta concentración y baja concentración se descargan por separado, más respetuoso con el medio ambiente. Soporta varios tipos de tubos de muestra.
-

Características generales

Rendimiento	240 pruebas/hora para reactivo único; 160 pruebas/hora para reactivos dobles
-------------	--

Metodología	Punto final, a tiempo fijo (dos-punto), cinético
-------------	--

Principio	Fotometría de absorbancia, turbidimetría
-----------	--

Programa	Sistema abierto/cerrado (opcional)
----------	------------------------------------

Sistema de muestra

Capacidad de muestra	40 posiciones
----------------------	---------------

Volumen de muestra	2 µL-50 µL, paso a 0.25 µL
--------------------	----------------------------

Sonda de muestra	Detección de nivel de líquido, ajuste automático de profundidad y protección anticolidión
------------------	---

Tipo de muestra	Suero, plasma, orina, fluidos gástricos, fluidos pleuroperitoneales y LCR
-----------------	---

Sistema óptico

Fuente de luz	Lámpara de halógeno-tungsteno
---------------	-------------------------------

Longitud de onda	(340 – 800) nm, 12 longitudes
------------------	-------------------------------

Rango de absorbancia	0-4.0 Abs
----------------------	-----------

Resolución	0.0001 Abs
------------	------------

Sistema de reactivos

Capacidad de reactivos	40 posiciones
------------------------	---------------

Volumen de reactivos	10 µL-400 µL, paso por 0.5 µL
----------------------	-------------------------------

Sistema de reacción

Cubeta	63 cubetas, longitud óptica de 5mm
--------	------------------------------------

Volumen de reacción	90 µL-450 µL
---------------------	--------------

Temperatura de reacción 37 ± 0.1°C

Sistema de mezcla Barra de mezcla independiente

Lavado de cubetas Estación de lavado con 6 pasos

Control

Tipo de control Control en tiempo real, intradiario, interdiario, etc.

Regla de control Westgard

Calibración

Modo de calibración Un punto, doble puntos, multi-punto, Logit-Log4/5P, Exponential-5P, Polinomio-5P y Spline

Unidad de operación

Sistema operativo Windows 10, capaz de comunicarse con LIS

Interfaz RS232, TCP/IP

Otros

Fuente de alimentación (100 - 240) V~, 50/60 Hz

Manera de enfriamiento Refrigeración por aire constante

Consumo ≤ 5 L/H

Dimensiones (mm) 710 (Ancho) × 705 (Espesor) × 635 (altura)

Peso 65 Kg

ANALIZADOR DE INMUNOENSAYOS POR QUIMIOLUMINISCENCIA **CONSOLIDACION PARA LA AUTOMATIZACION**

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Información general

- Rendimiento:
Hasta **180 pruebas** / hora.
- Posición del reactivo: **20 posiciones con refrigeración a bordo.**
- Tiempo para el primer resultado:
12 minutos.
- Principio de detección:
Quimioluminiscencia directa a base de partículas Magnéticas.
- Etiqueta de quimioluminiscencia:
Ester de acridinio.

CERTIFICADOS : CFDA, CE, ISO 9001 (TUV), ISO 13485

Ventajas del sistema:

- Fácil de operar a través de una pantalla táctil a color (opcional). Se requieren muy pocas entradas manuales.
- El concepto de código de barras hace que la operación sea más conveniente y mejora el flujo de trabajo. Si se utilizan tubos con código de barras, no será necesaria la identificación manual de las muestras. Los racks de muestra con código de barras, los kits de reactivos, el calibrador y las botellas de control se pueden identificar automáticamente.
- El monitoreo en tiempo real del sistema permite que el analizador funcione sin la observación cercana del operador. Los mensajes de alarma notifican al operador de cualquier problema.
- El acceso continuo a las muestras hace que los resultados estén disponibles lo más rápido posible, al tiempo que se evita la interrupción de los análisis de rutina, con prioridad de las muestras STAT.

Sistema de suministro de muestra

- Posición de la muestra : 5 muestras por rack, 50 posiciones de muestra con función STAT
- Volumen de muestra : 5uL~150uL.
- Capacidad de carga de los recipientes: 1000 recipientes de reacción se reservan para
- Carga continua de reacción.

Sistema de reactivos

- Posición del reactivo : **20 posiciones con refrigeración a bordo.**
- Temperatura del carrusel de reactivos : 2-8 °C
- Detección de reactivos : Seguimiento de nivel de reactivos
- Paquete de reactivos : 2 x 50 pruebas por kit
- Auto dilución : Máximo de 1: 400

Carrusel de reacción

- Capacidad : 75 recipientes de reacción
- Temperatura de incubación : 37.0 °C ± 0.3 °C, con una fluctuación de 0.1 °C
- Sistema de mezcla : Mezclador de vórtices excéntrico sin contacto.

Sistema de separación magnética

- Método de lavado : Separación magnética de 4 pasos
- Temperatura : 37.0 °C ± 0.3 °C, con una fluctuación de 0.1 °C

Condiciones de operación

- Fuente de alimentación : 100~240 V, 50/60 Hz
- Consumo de energía : 1000 VA
- Temperatura : 10~30 °C
- Humedad ambiental : 20% - 70% RH
- Dimensiones físicas : 103 cm (L) x 75 cm (W) x 71 cm (H)
- Peso : 150 kg
- Sistema operativo : Windows 7 / Windows 10 64 bit OS

01 EQUIPO DE BOMBA DE INFUSION PARA HOSPITALIZACION:

Equipo de diseño compacto, ligero en peso y de tamaño pequeño. Motor de bajo ruido de conducción con Sensor de Ultrasonidos de burbuja, fácil de instalar, con preciso ajuste de velocidad de infusión para los pacientes, Caudal de precisión equipado con el sistema de dedo peristáltico.

Especificaciones:

- Pantalla Full Color de 3"
- Mecanismo de bombeo: Peristáltica curvilínea
- Modo de Infusión: ml/h, gota/min, basando en el tiempo, peso corporal, nutrición.
- IV Series: Compatible con conjuntos IV de cualquier estándar
- Flujo de tasa: 0.1 ~ 15000 ml/h en incrementos de 0.1 ml/h
- Precisión: IV serie estándar: 4%
- Termostato incorporado: de 30 a 45°C, en paso de 1°C
- Volumen: 1~20000 ml
- KVO tasa: 1 a 5 ml/h, en incrementos de 0.1 ml/h
- Sensibilidad de Oclusión: Alta, media, baja.
- Detección de aire en línea: Detector de ultrasónico
- Alarmas: Oclusión, aire en línea, puerta abierta, programa final, batería baja, apago de CA, mal funcionamiento del motor, mal funcionamiento del sistema, modo espera.
- Velocidad de purga: 100 - 1500 ml/h, en incrementos de 0.1 ml/h
- Registro de historial: 50 000 eventos
- Fuente de alimentación, AC: 100/230 VAC, 50-60 Hz, 20 VA
- Batería: 9.6V (recargable)
- Duración de la batería: 3 horas en el 30 ml/h
- Temperatura de trabajo: 10-40°C
- Humedad relativa: 30-75%
- Presión atmosférica tamaño: 700-1060 hPa
- Peso: 2.5kg
- Dimensiones: 130 x 145 x 228 mm
- Clasificación de seguridad: Clase I, Tipo CF

1.1 Envase, embalaje y rotulado

1.1.1 Envase

Conforme lo precisado en las características técnicas (ficha técnica o protocolo de análisis) de cada producto que forma parte del paquete único.

1.1.2 Embalaje

Conforme lo precisado en las características técnicas (ficha técnica o protocolo de análisis) de cada producto que forma parte del paquete único.

1.1.3 Rotulo

Conforme lo precisado en las características técnicas (ficha técnica o protocolo de análisis) de cada producto que forma parte del paquete único.

2. Condiciones de los bienes a contratar

Indicar las demás condiciones en las que debe ejecutarse la contratación, las cuales no deben desnaturalizar lo establecido en la ficha técnica del bien o protocolo de analisis.

2.1 Lugar y plazo de ejecución de la prestación

2.1.1 Lugar de entrega

Calle Lima S/N.

2.1.2 Plazo de entrega

Sera de 10 dias calendarios desde el dia siguiente de notificado el contrato.

2.2 Forma de entrega

2.2.1 forma de entrega

La entrega será única.

3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

Importante para la Entidad

Los requisitos de calificación que la Entidad debe adoptar son los siguientes:

A.	CAPACIDAD LEGAL
	HABILITACIÓN
	<u>Requisitos:</u>
	1. Resolucion de Autorizacion de funcionamiento, asi como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al Establecimiento Farmaceutico, emitida por la DIGEMID-ANM-ARM del MINSA, según corresponda.
	<div>Importante <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></div>
	<u>Acreditación:</u>
	2. Copia de la Resolucion de Autorizacion de funcionamiento, asi como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al Establecimiento Farmaceutico, emitida por la DIGEMID-ANM-ARM del MINSA, según corresponda.

	<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.	EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD
	<p><u>Requisitos:</u></p> <p>El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/. 200,000.00 (DOSCIENTOS MIL CON 00/100 SOLES), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.</p> <p>En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de S/ 90,000.00 (NOVENTA MIL CON 00/100 SOLES), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa..</p> <p>Se consideran bienes similares a los siguientes pructos farmacéuticos, insumos médicos , accesorios y diapositivos médicos.</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 pago¹² 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 Consorcio en las Contrataciones del Estado", debiendo presumirse que el porcentaje de las obligaciones equivale al porcentaje de participación de la promesa de consorcio o del contrato de consorcio. En caso que en dichos documentos no se consigne el porcentaje de participación se presumirá que las obligaciones</p>

¹² 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 fehaciencia 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".

<p>se ejecutaron en partes iguales.</p> <p>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.</p> <p>Si el postor acredita experiencia de otra persona jurídica como consecuencia de una reorganización societaria, debe presentar adicionalmente el Anexo N° 9.</p> <p>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.</p> <p>Sin perjuicio de lo anterior, los postores deben llenar y presentar el Anexo N° 8 referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.</p>	<div>Importante</div> <div><i>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".</i></div>
---	--

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> Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor.</p> <p><u>Acreditación:</u> 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 style="text-align: right;">[100] puntos</p>
PUNTAJE TOTAL	100 puntos¹³

Importante

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

¹³ Es la suma de los puntajes de todos los factores de evaluación.

CAPÍTULO V PROFORMA DEL CONTRATO

Importante

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

Conste por el presente documento, la contratación de [CONSIGNAR LA DENOMINACIÓN DE LA CONVOCATORIA], que celebra de una parte [CONSIGNAR EL NOMBRE DE LA ENTIDAD], en adelante LA ENTIDAD, con RUC N° [.....], con domicilio legal en [.....], representada por [.....], identificado con DNI N° [.....], y de otra parte [.....], con RUC N° [.....], con domicilio legal en [.....], inscrita en la Ficha N° [.....] Asiento N° [.....] del Registro de Personas Jurídicas de la ciudad de [.....], debidamente representado por su Representante Legal, [.....], con DNI N° [.....], según poder inscrito en la Ficha N° [.....], Asiento N° [.....] del Registro de Personas Jurídicas de la ciudad de [.....], a quien en adelante se le denominará EL CONTRATISTA en los términos y condiciones siguientes:

CLÁUSULA PRIMERA: ANTECEDENTES

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

CLÁUSULA SEGUNDA: OBJETO

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

CLÁUSULA TERCERA: MONTO CONTRACTUAL

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

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

CLÁUSULA CUARTA: DEL PAGO¹⁴

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

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

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

En caso de retraso en el pago por parte de LA ENTIDAD, salvo que se deba a caso fortuito o fuerza

¹⁴ En cada caso concreto, dependiendo de la naturaleza del contrato, podrá adicionarse la información que resulte pertinente a efectos de generar el pago.

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].

Importante para la Entidad

En el caso de contratación de prestaciones accesorias, se puede incluir la siguiente cláusula:

CLÁUSULA: PRESTACIONES ACCESORIAS¹⁵

“Las prestaciones accesorias tienen por objeto [CONSIGNAR EL OBJETO DE LAS PRESTACIONES ACCESORIAS].

El monto de las prestaciones accesorias asciende a [CONSIGNAR MONEDA Y MONTO], que incluye todos los impuestos de Ley.

El plazo de ejecución de las prestaciones accesorias es de [.....], el mismo que se computa desde [CONSIGNAR SI ES DEL DÍA SIGUIENTE DEL CUMPLIMIENTO DE LAS PRESTACIONES PRINCIPALES, 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 DE LAS PRESTACIONES ACCESORIAS, DEBIENDO INDICAR LAS MISMAS EN ESTE ULTIMO CASO].

[DE SER EL CASO, INCLUIR OTROS ASPECTOS RELACIONADOS A LA EJECUCIÓN DE LAS PRESTACIONES ACCESORIAS].”

Incorporar a las bases o eliminar, según corresponda

CLÁUSULA SEXTA: PARTES INTEGRANTES DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA SÉTIMA: GARANTÍAS

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

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

En el caso que corresponda, consignar lo siguiente:

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

¹⁵ De conformidad con la Directiva sobre prestaciones accesorias, los contratos relativos al cumplimiento de la(s) prestación(es) principal(es) y de la(s) prestación(es) accesorias, pueden estar contenidos en uno o dos documentos. En el supuesto que ambas prestaciones estén contenidas en un mismo documento, estas deben estar claramente diferenciadas, debiendo indicarse entre otros aspectos, el precio y plazo de cada prestación.

mantenerse vigente hasta el cumplimiento total de las obligaciones garantizadas.

Importante

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

CLÁUSULA OCTAVA: EJECUCIÓN DE GARANTÍAS POR FALTA DE RENOVACIÓN

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

Importante para la Entidad

Sólo en el caso que la Entidad hubiese previsto otorgar adelanto, se debe incluir la siguiente cláusula:

CLÁUSULA NOVENA: ADELANTO DIRECTO

“LA ENTIDAD otorgará [CONSIGNAR NÚMERO DE ADELANTOS A OTORGARSE]adelantos directos por el [CONSIGNAR PORCENTAJE QUE NO DEBE EXCEDER DEL 30% DEL MONTO DEL CONTRATO ORIGINAL] del monto del contrato original.

EL CONTRATISTA debe solicitar los adelantos dentro de [CONSIGNAR EL PLAZO Y OPORTUNIDAD PARA LA SOLICITUD], adjuntando a su solicitud la garantía por adelantos mediante carta fianza o póliza de caución acompañada del comprobante de pago correspondiente. Vencido dicho plazo no procederá la solicitud.

LA ENTIDAD debe entregar el monto solicitado dentro de [CONSIGNAR EL PLAZO]siguientes a la presentación de la solicitud del contratista.”

Incorporar a las bases o eliminar, según corresponda.

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:

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

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

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).

PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO]

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

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

“LA ENTIDAD”

“EL CONTRATISTA”

Importante

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

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

[CONSIGNAR ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITÉ DE SELECCIÓN, SEGÚN CORRESPONDA]

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

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.

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 cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.

¹⁹ Cuando el monto del valor estimado del procedimiento o del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en caso se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

Importante

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

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

CONSIGNAR ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITÉ DE SELECCIÓN, SEGÚN CORRESPONDA]

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]
Presente.-

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

Datos del consorciado 1				
Nombre, Denominación o Razón Social :				
Domicilio Legal :				
RUC :	Teléfono(s) :			
MYPE 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:

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 cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento. Para dicho efecto, todos los integrantes del consorcio deben acreditar la condición de micro o pequeña empresa.

²¹ Ibídem.

²² Ibídem.

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

ANEXO N° 2

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

Señores

[CONSIGNAR ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITÉ DE SELECCIÓN, SEGÚN CORRESPONDA]

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

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

[CONSIGNAR ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITÉ DE SELECCIÓN, SEGÚN CORRESPONDA]

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

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

[CONSIGNAR ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITÉ DE SELECCIÓN, SEGÚN CORRESPONDA]

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

Mediante el presente, con pleno conocimiento de las condiciones que se exigen en las bases del procedimiento de la referencia, me comprometo a entregar los bienes objeto del presente procedimiento de selección en el plazo de **[CONSIGNAR EL PLAZO OFERTADO. EN CASO DE LA MODALIDAD DE LLAVE EN MANO DETALLAR EL PLAZO DE ENTREGA, SU INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO]**.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

ANEXO N° 5

PROMESA DE CONSORCIO

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

Señores

[CONSIGNAR ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITÉ DE SELECCIÓN, SEGÚN CORRESPONDA]

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

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

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.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

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

Importante

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

Importante para la Entidad

En caso de la contratación de bienes bajo el sistema a precios unitarios incluir el siguiente anexo:

Esta nota deberá ser eliminada una vez culminada la elaboración de las bases

ANEXO N° 6

PRECIO DE LA OFERTA

Señores

[CONSIGNAR ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITÉ DE SELECCIÓN, SEGÚN CORRESPONDA]

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

CONCEPTO	CANTIDAD	PRECIO UNITARIO	PRECIO TOTAL
TOTAL			

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

.....
Firma, Nombres y Apellidos del postor o

Representante legal o común, según corresponda

Importante

- En caso que el postor reduzca su oferta, según lo previsto en el artículo 68 del Reglamento, debe presentar nuevamente este Anexo.*
- El postor que goce de alguna exoneración legal, debe indicar que su oferta no incluye el tributo materia de la exoneración, debiendo incluir el siguiente texto:*

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

Importante para la Entidad

- En caso de procedimientos según relación de ítems, consignar lo siguiente:
"El postor puede presentar el precio de su oferta en un solo documento o documentos independientes, en los ítems que se presente".*
- En caso de contrataciones que conllevan la ejecución de prestaciones accesorias, consignar lo siguiente:
"El postor debe detallar en el precio de su oferta, el monto correspondiente a la prestación principal y las prestaciones accesorias".*

Incluir o eliminar, según corresponda

Importante para la Entidad

En caso de la contratación de bienes bajo el sistema a suma alzada incluir el siguiente anexo:

Esta nota deberá ser eliminada una vez culminada la elaboración de las bases

ANEXO N° 6

PRECIO DE LA OFERTA

Señores

[CONSIGNAR ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITÉ DE SELECCIÓN, SEGÚN CORRESPONDA]

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

CONCEPTO	PRECIO TOTAL
TOTAL	

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

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

Importante para la Entidad

- En caso de procedimientos según relación de ítems, consignar lo siguiente:
"El postor puede presentar el precio de su oferta en un solo documento o documentos independientes, en los ítems que se presente".*
- En caso de contrataciones que conllevan la ejecución de prestaciones accesorias, consignar lo siguiente:
"El postor debe detallar en el precio de su oferta, el monto correspondiente a la prestación principal y las prestaciones accesorias".*

Incluir o eliminar, según corresponda

Importante para la Entidad

Si durante la fase de actos preparatorios, las Entidades advierten que es posible la participación de proveedores que gozan del beneficio de la exoneración del IGV prevista en la Ley N° 27037, Ley de Promoción de la Inversión en la Amazonía, incluir el siguiente anexo:

Esta nota deberá ser eliminada una vez culminada la elaboración de las bases

ANEXO N° 7

DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE CONDICIONES PARA LA APLICACIÓN DE LA EXONERACIÓN DEL IGV

Señores

[CONSIGNAR ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITÉ DE SELECCIÓN, SEGÚN CORRESPONDA]

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

Mediante el presente el suscrito, postor y/o Representante Legal de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], declaro bajo juramento que gozo del beneficio de la exoneración del IGV previsto en la Ley N° 27037, Ley de Promoción de la Inversión en la Amazonía, dado que cumplo con las condiciones siguientes:

- 1.- Que el domicilio fiscal de la empresa²⁷ se encuentra ubicada en la Amazonía y coincide con el lugar establecido como sede central (donde tiene su administración y lleva su contabilidad);
- 2.- Que la empresa se encuentra inscrita en las Oficinas Registrales de la Amazonía (exigible en caso de personas jurídicas);
- 3.- Que, al menos el setenta por ciento (70%) de los activos fijos de la empresa se encuentran en la Amazonía; y
- 4.- Que la empresa no tiene producción fuera de la Amazonía.²⁸

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

Cuando se trate de consorcios, esta declaración jurada será presentada por cada uno de los integrantes del consorcio, salvo que se trate de consorcios con contabilidad independiente, en cuyo caso debe ser suscrita por el representante común, debiendo indicar su condición de consorcio con contabilidad independiente y el número de RUC del consorcio.

²⁷ En el artículo 1 del "Reglamento de las Disposiciones Tributarias contenidas en la Ley de Promoción de la Inversión en la Amazonía" se define como "empresa" a las "Personas naturales, sociedades conyugales, sucesiones indivisas y personas consideradas jurídicas por la Ley del Impuesto a la Renta, generadoras de rentas de tercera categoría, ubicadas en la Amazonía. Las sociedades conyugales son aquellas que ejerzan la opción prevista en el Artículo 16 de la Ley del Impuesto a la Renta."

²⁸ En caso de empresas de comercialización, no consignar esta condición.

ANEXO N° 8

EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Señores
[CONSIGNAR ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITÉ DE SELECCIÓN, SEGÚN CORRESPONDA]
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]
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 ²⁹	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO ³⁰	EXPERIENCIA PROVENIENTE ³¹ DE:	MONEDA	IMPORTE ³²	TIPO DE CAMBIO VENTA ³³	MONTO FACTURADO ACUMULADO ³⁴
1										
2										
3										
4										

²⁹ 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.

³⁰ 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.

³¹ 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”.

³² Se refiere al monto del contrato ejecutado incluido adicionales y reducciones, de ser el caso.

³³ 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.

³⁴ Consignar en la moneda establecida en las bases.

Nº	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP ²⁹	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO ³⁰	EXPERIENCIA PROVENIENTE ³¹ DE:	MONEDA	IMPORTE ³²	TIPO DE CAMBIO VENTA ³³	MONTO FACTURADO ACUMULADO ³⁴
5										
6										
7										
8										
9										
10										
	...									
20										
TOTAL										

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

ANEXO N° 9

DECLARACIÓN JURADA (NUMERAL 49.4 DEL ARTÍCULO 49 DEL REGLAMENTO)

Señores

[CONSIGNAR ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITÉ DE SELECCIÓN, SEGÚN CORRESPONDA]

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]
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/rnp/content/relación-de-proveedores-sancionados>.

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

ANEXO N° 10

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

Señores

[CONSIGNAR ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITÉ DE SELECCIÓN, SEGÚN CORRESPONDA]

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

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

**[CONSIGNAR ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITÉ DE SELECCIÓN,
SEGÚN CORRESPONDA]**

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

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.