

BASES ESTÁNDAR DE ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA PARA LA CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO 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

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS – BASES
INTEGRADAS

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.

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

BASES INTEGRADAS

BASES ESTÁNDAR DE ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA PARA LA CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE BIENES

**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-
HONADOMANI-SB**

I CONVOCATORIA

CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE BIENES¹
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA
SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE USO
PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL
PERÍODO DE DOS AÑOS

FIRMADO EN ORIGINAL

¹ Se utilizarán estas Bases cuando se trate de la contratación de bienes con entrega periódica.

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

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS - BASES
INTEGRADAS

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 Digitales²). 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.

² 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>

Importante

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

En la apertura electrónica de la oferta, el 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

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS - BASES
INTEGRADAS

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

1.13. CONSENTIMIENTO DE LA BUENA PRO

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

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

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

Importante

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

CAPÍTULO II SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS DURANTE EL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. RECURSO DE APELACIÓN

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

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

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

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

Importante

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

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

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

2.2. PLAZOS DE INTERPOSICIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN

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

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

CAPÍTULO III DEL CONTRATO

3.1. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

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

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

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

Importante

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

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

3.2. GARANTÍAS

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

3.2.1. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO

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

3.2.2. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO POR PRESTACIONES ACCESORIAS

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

Importante

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS – BASES
INTEGRADAS

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

3.2.3. GARANTÍA POR ADELANTO

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

3.3. REQUISITOS DE LAS GARANTÍAS

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

Importante

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

Advertencia

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

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

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS - BASES
INTEGRADAS

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-emitir-cartas-fianza>).

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

3.4. EJECUCIÓN DE GARANTÍAS

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

3.5. ADELANTOS

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

3.6. PENALIDADES

3.6.1. PENALIDAD POR MORA EN LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

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

3.6.2. OTRAS PENALIDADES

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

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

3.7. INCUMPLIMIENTO DEL CONTRATO

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

3.8. PAGOS

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

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

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS – BASES
INTEGRADAS

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)

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS – BASES
INTEGRADAS

CAPÍTULO I
GENERALIDADES

1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
RUC N° : 20137729751
Domicilio legal : AV. ALFONSO UGARTE N° 825 – LIMA CERCADO
Teléfono: : 2010400 ANEXO 193
Correo electrónico: : tisshadr@gmail.com, mleivab@yahoo.es

1.2 OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación del **SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS**, según el siguiente detalle:

ITEM PQT.	SUB-ITEM	DESCRIPCION	UND. MED.	CANTIDAD TOTAL
1	1	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 2 mL CON CITRATO DE SODIO AL 3.2 %	UND.	16,800
	2	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 4 mL SIN ADITIVO	UND.	72,000
	3	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 5 mL CON GEL SEPARADOR	UND.	48,000
	4	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) DE 2 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	UND.	84,000
	5	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) DE 4 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	UND.	600
	6	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 1 mL CON GEL SEPARADOR	UND.	36,000
	7	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 0.5 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	UND.	52,800
	8	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 2 mL CON FLUORURO DE SODIO Y OXALATO DE POTASIO	UND.	16,800
	9	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 10 mL SIN ADITIVO	UND.	8,400
	10	AGUJA PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE AL VACÍO 21 G X 1 IN	UND.	81,600

1.3 EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante MEMORANDO N° 246-2024-OEA-HONADOMANI-SB de fecha 13 de setiembre de 2024.

1.4 FUENTE DE FINANCIAMIENTO

Donaciones y Transferencias (DyT).

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 A SUMA ALZADA, de acuerdo con lo establecido en el expediente de contratación respectivo, de acuerdo con lo establecido en el expediente de contratación respectivo.

1.6 MODALIDAD DE EJECUCIÓN

No aplica.

1.7 DISTRIBUCIÓN DE LA BUENA PRO

No aplica.

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS - BASES
INTEGRADAS

1.8 ALCANCES DEL REQUERIMIENTO

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

1.9 PLAZO DE ENTREGA

El plazo de contratación es de 24 meses, contabilizados a partir del día siguiente de suscrito el contrato.

Cada entrega se realizará en el plazo máximo de cinco (5) días calendarios, desde la notificación de la orden de compra, toda vez que se haya cumplido con todas las condiciones descritas, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

CRONOGRAMA DE ENTREGA: ITEM PAQUETE 1:

ITEM PQT.	SUB-ITEM	DESCRIPCION	M1	M2	M3	M4	M5	M6
1	1	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 2 mL CON CITRATO DE SODIO AL 3.2 %	1,400		1,400		1,400	
	2	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 4 mL SIN ADITIVO	3,000	3,000	3,000	3,000	3,000	3,000
	3	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 5 mL CON GEL SEPARADOR	2,000	2,000	2,000	2,000	2,000	2,000
	4	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) DE 2 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	3,500	3,500	3,500	3,500	3,500	3,500
	5	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) DE 4 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	200					
	6	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 1 mL CON GEL SEPARADOR	1,500	1,500	1,500	1,500	1,500	1,500
	7	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 0.5 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	2,200	2,200	2,200	2,200	2,200	2,200
	8	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 2 mL CON FLUORURO DE SODIO Y OXALATO DE POTASIO	1,400		1,400		1,400	
	9	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 10 mL SIN ADITIVO	1,400				1,400	
	10	AGUJA PARA EXTRACCION DE SANGRE AL VACÍO 21 G X 1 IN	3,400	3,400	3,400	3,400	3,400	3,400

ITEM PQT.	SUB-ITEM	DESCRIPCION	M7	M8	M9	M10	M11	M12
1	1	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 2 mL CON CITRATO DE SODIO AL 3.2 %	1,400		1,400		1,400	
	2	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 4 mL SIN ADITIVO	3,000	3,000	3,000	3,000	3,000	3,000
	3	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 5 mL CON GEL SEPARADOR	2,000	2,000	2,000	2,000	2,000	2,000
	4	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) DE 2 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	3,500	3,500	3,500	3,500	3,500	3,500
	5	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) DE 4 mL CON EDTA DIPOTÁSICO		200				
	6	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 1 mL CON GEL SEPARADOR	1,500	1,500	1,500	1,500	1,500	1,500
	7	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 0.5 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	2,200	2,200	2,200	2,200	2,200	2,200
	8	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 2 mL CON FLUORURO DE SODIO Y OXALATO DE POTASIO	1,400		1,400		1,400	
	9	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 10 mL SIN ADITIVO			1,400			

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS – BASES
INTEGRADAS

	10	AGUJA PARA EXTRACCION DE SANGRE AL VACÍO 21 G X 1 IN	3,400	3,400	3,400	3,400	3,400	3,400
--	----	--	-------	-------	-------	-------	-------	-------

ITEM PQT.	SUB-ITEM	DESCRIPCION	M13	M14	M15	M16	M17	M18
1	1	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 2 mL CON CITRATO DE SODIO AL 3.2 %	1,400		1,400		1,400	
	2	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 4 mL SIN ADITIVO	3,000	3,000	3,000	3,000	3,000	3,000
	3	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 5 mL CON GEL SEPARADOR	2,000	2,000	2,000	2,000	2,000	2,000
	4	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) DE 2 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	3,500	3,500	3,500	3,500	3,500	3,500
	5	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) DE 4 mL CON EDTA DIPOTÁSICO			200			
	6	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 1 mL CON GEL SEPARADOR	1,500	1,500	1,500	1,500	1,500	1,500
	7	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 0.5 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	2,200	2,200	2,200	2,200	2,200	2,200
	8	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 2 mL CON FLUORURO DE SODIO Y OXALATO DE POTASIO	1,400		1,400		1,400	
	9	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 10 mL SIN ADITIVO	1,400				1,400	
	10	AGUJA PARA EXTRACCION DE SANGRE AL VACÍO 21 G X 1 IN	3,400	3,400	3,400	3,400	3,400	3,400

ITEM PQT.	SUB-ITEM	DESCRIPCION	M19	M20	M21	M2	M23	M24
1	1	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 2 mL CON CITRATO DE SODIO AL 3.2 %	1,400		1,400		1,400	
	2	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 4 mL SIN ADITIVO	3,000	3,000	3,000	3,000	3,000	3,000
	3	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 5 mL CON GEL SEPARADOR	2,000	2,000	2,000	2,000	2,000	2,000
	4	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) DE 2 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	3,500	3,500	3,500	3,500	3,500	3,500
	5	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) DE 4 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	200					
	6	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 1 mL CON GEL SEPARADOR	1,500	1,500	1,500	1,500	1,500	1,500
	7	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 0.5 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	2,200	2,200	2,200	2,200	2,200	2,200
	8	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 2 mL CON FLUORURO DE SODIO Y OXALATO DE POTASIO	1,400		1,400		1,400	
	9	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 10 mL SIN ADITIVO			1,400			
	10	AGUJA PARA EXTRACCION DE SANGRE AL VACÍO 21 G X 1 IN	3,400	3,400	3,400	3,400	3,400	3,400

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/. 24.84 (Veinticuatro con 84/100 soles) en la Caja de la Entidad ubicada en el primer piso del Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé, sito en Av. Alfonso Ugarte N° 825 – Lima Cercado, previa coordinación con el Área de Procesos de la Oficina de Logística, además de recabar las Bases en dicha oficina, en el horario de 08:00 – 13:00 y 14:00 – 16:00 horas, de lunes a viernes.

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS - BASES
INTEGRADAS

Importante

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

1.11 BASE LEGAL

- Ley N° 31953 Ley de Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2024.
- Ley N° 31954 Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público del año fiscal 2024.
- Ley N° 31955 Ley que aprueba el Endeudamiento del Sector Público para el año fiscal 2024.
- TUO de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado aprobado mediante Decreto Supremo N° 082-2019-EF.
- Decreto Supremo N° 344-2019-EF, que aprueba el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado y modificatorias.
- TUO de la Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General aprobado mediante Decreto Supremo N° 004-2019-JUS.
- TUO de Procedimientos Administrativos (TUPA) 2020 del Organismo Supervisor de las Contrataciones del Estado - OSCE, aprobado mediante Decreto Supremo N° 106-2020-EF.
- TUO de la Ley N° 27806, Ley de Transparencia a y de Acceso a la Información Pública aprobada mediante Decreto Supremo N° 043-2003-PCM.
- TUO de la Ley N° 28015 Ley de Promoción de Competitividad, Formalización y Desarrollo de la Micro y Pequeña Empresa y del Acceso al Empleo Decente, aprobado mediante Decreto Supremo N° 007-2008-TR.
- Ley N° 29973, Ley General de la Persona con Discapacidad.
- Ley N° 26842, Ley General de Salud.
- Decreto Supremo N° 014-2011/SA Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos y sus modificatorias.
- Decreto Supremo N° 016-2011-SA Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y productos sanitarios.
- Decreto Supremo N° 021-2018-SA, que modifica el Reglamento para el registro, control y vigilancia sanitaria de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios y aprueba el manual de buenas prácticas de manufactura de productos farmacéuticos.
- Resolución Ministerial N° 1000-2016/MINSA, que modifica el Documento Técnico: Manual de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Resolución Ministerial N° 116-2018-MINSA, aprueba la Directiva Administrativa N° 249-MINSA/2018/DIGEMID, Gestión del Sistema Integrado de Suministro Público de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios – SISMED, que forma parte integrante de la presente Resolución Ministerial.
- Resolución Ministerial N° 539-2016/MINSA, aprueban Norma Técnica de Salud que regula las actividades de farmacovigilancia y tecnovigilancia de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Resolución Ministerial N° 233-2015/MINSA, incorporan Disposiciones Complementarias Transitorias a la R.M. N° 132-2015/MINSA, que aprobó el Documento Técnico: Manual de Buenas Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios en Laboratorios, Droguerías, Almacenes Especializados y Almacenes Aduaneros.
- Resolución Ministerial N° 132-2015/MINSA, aprueban Documento Técnico: Manual de Buenas Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios en Laboratorios, Droguerías, Almacenes Especializados y Almacenes Aduaneros.
- Resolución Ministerial N° 675-2022-MINSA, que modifica la Directiva Administrativa N° 321-MINSA/DIGIESP-2021 Directiva Administrativa que establece las disposiciones para la vigilancia, prevención y control de la salud de los trabajadores con riesgo de exposición al SARS CoV-2.
- Directivas, Pronunciamientos y Opiniones del OSCE.
- Resoluciones emitidas por el Tribunal de Contrataciones del Estado

Cualquier otra disposición legal vigente que permita desarrollar el objeto de la convocatoria, que no contravenga lo regulado por la Ley de Contrataciones del Estado.

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 documentos³, 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 – PIDE⁴ 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**)
- Consignar la documentación adicional que el postor debe presentar tales como autorizaciones del producto, folletos, instructivos, catálogos o similares⁵ para acreditar que características y/o requisitos funcionales específicos del bien previstos en las especificaciones técnicas deben ser acreditadas mediante:
Original o copia simple legible de catálogos y/o insertos y/o folletería y/o manuales y/o fichas técnicas
Que permitan demostrar que los productos ofertados con sus equipos en cesión de uso cumplen con las especificaciones técnicas solicitadas.
Su presentación y contenido son evaluables, y concluyentes respecto del cumplimiento de las especificaciones técnicas del HONADOMANI-SB.

³ La omisión del índice no determina la no admisión de la oferta.

⁴ 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/>

⁵ Por ejemplo, en el caso de medicamentos aquellas autorizaciones relacionadas al producto, como el Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario del producto, el Certificado de Análisis, entre otros.

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS - BASES
INTEGRADAS

Lo indicado en el inserto será de estricto cumplimiento.

Para acreditar los requisitos técnicos mínimos de los productos ofertados se acreditarán con catálogos y/o insertos y/o folletería y/o manuales y/o fichas técnicas.

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

Para la acreditación de alguna característica que no pueda ser evidenciado en los catálogos y/o insertos y/o folletería y/o manuales y/o fichas técnicas, podrán ser acreditados mediante una carta original emitida por el fabricante, lo cual será sujeto a posterior fiscalización y cumplimiento.

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

ITEM PAQUETE 1

SUB-ITEM N°1:

Componentes: Tubo de polipropileno o politereftalato de etileno (PET) con sistema al vacío. Con anticoagulante citrato de sodio al 3.2%. Atóxico.

Tapa: Hermética con tapón perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemólisis de la muestra. Tapón siliconizado o elastomero, hemorrepele. Código de colores para la identificación: CELESTE ó AZUL.

Tubo: Paredes internas siliconizadas, estériles. Libre de látex. Resistente a centrifugación y caídas. Transparencia cristal para verificación de la calidad de la muestra. Con etiqueta que permita la identificación de muestra. Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento. Capacidad para volumen de muestra de 1.8 y/o 2.0ml, con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado.

Dimensiones: Diámetro máximo: 13 mm. Longitud: 75 mm

Certificados: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710.

Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos de citrato de sodio al 3.2%. Presentación:

Empaque conteniendo hasta 100 tubos de citrato de sodio al 3.2%.

Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.

SUB-ITEM N°2:

Componentes: Tubo de polipropileno o politereftalato de etileno (PET) con sistema al vacío.

Sin anticoagulante, con activador de la coagulación. Atóxico.

Tapa: Tapa hermética con tapón perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemólisis de la muestra. Tapón siliconizado o elastomero, hemorrepele. Código de colores para la identificación: ROJO.

Tubo: Paredes internas siliconizadas, estériles. Libre de látex. Resistente a centrifugación y caídas. Transparencia cristal. Con etiqueta que permita la identificación de muestra. Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento. Capacidad para volumen de muestra de 4.0ml, con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado.

Dimensiones: Diámetro máximo: 13 mm. Longitud: 75 mm

Certificados: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710.

Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos sin anticoagulante con activador de coágulo.

Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.

SUB-ITEM N°3:

Componentes:

Tubo de politereftalato de etileno (PET) con sistema al vacío.

Con activador de la coagulación y con gel monomérico ó polímero inerte en su base y con densidad específica para posicionarse entre la fase celular y suero para permitir la adecuada separación de la muestra.

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS – BASES
INTEGRADAS

Tapa: Hermética con tapón perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemólisis de la muestra. Tapón siliconizado o elastómero, hemorrepeleante. Código de colores para la identificación: AMARILLO ú ORO ó DORADO.

Tubo: Paredes internas recubiertas con silicona y activadores de la coagulación, estériles. Libre de látex. Resistente a centrifugación y caídas. Transparencia cristal. Con etiqueta que permita la identificación de muestra. Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento. Capacidad para volumen de muestra de 5 ml, con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado.

Dimensiones: Diámetro máximo: 13 mm. Longitud: 100 mm

Certificados: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710.

Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos con gel separador con activador de la coagulación. Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.

SUB-ITEM N° 4:

Componentes: Tubo de plástico de politereftalato de etileno (PET) para extracción al vacío.

Con anticoagulante: K2 EDTA. Atóxico.

Tapa: Hermética con tapón perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemólisis de la muestra. Tapón siliconizado o elastómero, hemorrepeleante. Código de colores para la identificación: LILA ó LAVANDA.

Tubo: Paredes internas recubiertas con silicona, estériles. Libre de látex. Resistente a centrifugación y caídas. Transparencia cristal. Con etiqueta que permita la identificación de muestra. Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento. Para volumen de muestra de 2 ml, con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado.

Dimensiones: Diámetro máximo: 13 mm. Longitud: 75 mm

Certificados: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710.

Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos con EDTA dipotásico. Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.

SUB-ITEM N°5:

Componentes: Tubo de plástico de politereftalato de etileno (PET) para extracción al vacío. Con anticoagulante: K2 EDTA. Atóxico.

Tapa: Hermética con tapón perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemólisis de la muestra. Tapón siliconizado o elastómero, hemorrepeleante. Código de colores para la identificación: LILA ó LAVANDA.

Tubo: Paredes internas recubiertas con silicona, estériles. Libre de látex. Resistente a centrifugación y caídas. Transparencia cristal. Con etiqueta que permita la identificación de muestra. Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento. Capacidad para volumen de muestra de 4 ml, con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado.

Dimensiones: Diámetro máximo: 13 mm, Longitud: 75 mm.

Certificados: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710.

Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos con EDTA dipotásico. Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.

SUB-ITEM N°6:

Componentes: Tubo de polipropileno o politereftalato de etileno (PET). Sin anticoagulante, con activador de la coagulación y con gel separador. Atóxico.

Tapa: Tapa hermética con tapón perforable o no perforable, (no tapa rosca), que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemólisis de la muestra. Tapón siliconizado o elastómero ó resina de polietileno de alta densidad (HDPE), hemorrepeleante. Código de colores para la identificación: AMARILLO, Ú ORO O DORADO.

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS - BASES
INTEGRADAS

Tubo: Microtubo con recolector integrado para optimizar el proceso de toma. Paredes internas siliconizadas, estériles ó asépticas, con activador de la coagulación y con gel separador. Libre de látex.

Resistente a centrifugación y caídas. Con etiqueta que permita la identificación de muestra. Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento. Capacidad para volumen de muestra de 0.5 a 1ml, con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado. Se aceptará que no sea para extracción al vacío.

Certificados: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710.

Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos sin anticoagulante con activador de coágulo.

Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.

SUB-ITEM N° 7:

Componentes: Tubos de plástico polipropileno o politereftalato de etileno (PET) con anticoagulante: K2 EDTA pulverizado. Atóxico.

Tapa: Hermética con tapón perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemolisis de la muestra. Tapón siliconizado o resina de polietileno de alta densidad (HDPE), hemorrepeleante.

Código de colores para la identificación: LILA ó LAVANDA.

Tubo: Microtubos con recolector integrado para optimizar el proceso de toma. Paredes internas recubiertas con silicona, estériles ó asépticas. Libre de látex. Resistente a centrifugación y caídas.

Con etiqueta que permita la identificación de muestra. Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento. Capacidad para volumen de muestra de 0.25 - 0.5ml, Con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado.

Microtubo con portatubo integrado de 13mm de diámetro máximo y 75mm de longitud para su uso en analizador hematológico automatizado.

Certificados: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710.

Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos con EDTA dipotásico. Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.

SUB-ITEM N° 8:

Componentes: Tubo de polipropileno o politereftalato de etileno (PET), con inhibidores glucolíticos y anticoagulante: fluoruro de sodio y oxalato de potasio o fluoruro de potasio o sodio y EDTA, para extracción al vacío.

Tapa: Hermética con tapón perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemolisis de la muestra. Tapón siliconizado o elastómero, hemorrepeleante. Código de colores para la identificación: PLOMO/GRIS.

Tubo: Paredes internas recubiertas con silicona, estériles. Libre de látex. Resistente a centrifugación y caídas. Transparencia cristal. Con etiqueta que permita la identificación de muestra. Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento. Capacidad para volumen de muestra de 2 ml, con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado.

Certificados: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710.

Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos con fluoruro de sodio y oxalato de potasio o fluoruro de potasio o sodio y EDTA. Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.

SUB-ITEM N° 9:

Componentes: Tubo de polipropileno o politereftalato de etileno (PET) con sistema al vacío. Sin anticoagulante, con activador de la coagulación. Atóxico.

Tapa: Tapa hermética con tapón perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemolisis de la muestra. Tapón siliconizado o elastómero, hemorrepeleante.

Código de colores para la identificación: ROJO.

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS – BASES
INTEGRADAS

Tubo: Paredes internas siliconizadas, estériles, con activador de la coagulación. Libre de látex. Resistente a centrifugación y caídas. Transparencia cristal. Con etiqueta que permita la identificación de muestra. Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento. Para volumen de muestra de 6 ó 9 ó 10 ml, con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado.

Dimensiones: Diámetro máximo: 13 ó 16 mm Longitud máxima: 100 mm

Certificados: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710.

Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos sin anticoagulante con activador de coágulo.

Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.

SUB-ITEM N° 10:

Aguja de doble punta, una de ellas se inserta en el paciente y la otra perfora los tubos al vacío.

Medida: 21G x 1. Disminuye riesgo de hemólisis

Con protección por una envoltura de plástico, con código de color para identificación del calibre.

Con sello de seguridad de color blanco que une las dos partes de la envoltura de la aguja, el cual se rompe en el momento de su uso.

Tribiselada. Con tapón ó manga de goma cubriendo el extremo opuesto al que está en contacto con el paciente dentro del soporte durante la venopunción.

Con soporte en cantidad necesaria. (01 holder de bioseguridad por cada 100 agujas)

VER ABSOLUCIÓN CONSULTA N° 02 - NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL DEL PERU – REF.: NUMERAL: -; LITERAL: -;
PAGINA: 30

Presentación: Según recomendación del fabricante.

Del producto:

- f) Copia simple legible Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario (Vigente a la fecha de presentación de ofertas), conforme las especificaciones técnicas consignadas en el numeral 5.2 del Capítulo III de las presentes bases.
- g) Copia simple legible Certificado o Protocolo de Análisis, conforme las especificaciones técnicas consignadas en el numeral 5.2 del Capítulo III de las presentes bases.
- h) Copia simple legible Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CPBA), conforme las especificaciones técnicas consignadas en el numeral 5.2 del Capítulo III de las presentes bases.
- i) Copia simple legible Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (CBPDT), conforme las especificaciones técnicas señaladas en el numeral 5.2 en el Capítulo III de las presentes bases
- j) Declaración jurada de plazo de entrega. **(Anexo N° 4)**⁶
- k) 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)**
- l) 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.

⁶ 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.

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS - BASES
INTEGRADAS

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 Discapacidad⁷.
- b) Solicitud de bonificación del cinco por ciento (5%) por tener la condición de micro y pequeña empresa (**Anexo N°10**).

Advertencia

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

2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

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

- a) Garantía de fiel cumplimiento del contrato.
- b) Contrato de consorcio con firmas legalizadas ante Notario de cada uno de los integrantes, de ser el caso.
- c) 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.
- d) Copia de la vigencia del poder del representante legal de la empresa que acredite que cuenta con facultades para perfeccionar el contrato, cuando corresponda.
- e) 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 – PIDE⁸ 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).

- f) Domicilio para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- g) Autorización de notificación de la decisión de la Entidad sobre la solicitud de ampliación de plazo mediante medios electrónicos de comunicación⁹ (**Anexo N° 11**).
- h) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado¹⁰.
- i) De acuerdo al objeto contractual convocado requerir la presentación de otros documentos, según corresponda:
 - i.1 Hoja de presentación del producto y de los equipos en cesión de uso.
 - i.2 Declaración Jurada de cumplir con los lineamientos para la Vigilancia, Prevención y Control de Salud de los trabajadores con riesgo a exposición de COVID-19, aprobado mediante Resolución Ministerial N° 448-2020-MINSA y sus modificatorias.

⁷ Dicho documento se tendrá en consideración en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.

⁸ 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/>

⁹ En tanto se implemente la funcionalidad en el SEACE, de conformidad con la Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 234-2022-EF.

¹⁰ Incluir solo en caso de la contratación bajo el sistema a suma alzada.

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS – BASES
INTEGRADAS

Importante

- En caso que el postor ganador de la buena pro sea un consorcio, las garantías que presente este para el perfeccionamiento del contrato, así como durante la ejecución contractual, de ser el caso, además de cumplir con las condiciones establecidas en el artículo 33 de la Ley y en el artículo 148 del Reglamento, deben consignar expresamente el nombre completo o la denominación o razón social de los integrantes del consorcio, en calidad de garantizados, de lo contrario no podrán ser aceptadas por las Entidades. No se cumple el requisito antes indicado si se consigna únicamente la denominación del consorcio, conforme lo dispuesto en la Directiva "Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado".
- En los contratos periódicos de suministro de bienes que celebren las Entidades con las micro y pequeñas empresas, estas últimas pueden otorgar como garantía de fiel cumplimiento el diez por ciento (10%) del monto del contrato, porcentaje que es retenido por la Entidad durante la primera mitad del número total de pagos a realizarse, de forma prorrateada en cada pago, con cargo a ser devuelto a la finalización del mismo, conforme lo establece el numeral 149.4 del artículo 149 y el numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento. Para dicho efecto los postores deben encontrarse registrados en el REMYPE, consignando en la Declaración Jurada de Datos del Postor (Anexo N° 1) o en la solicitud de retención de la garantía durante el perfeccionamiento del contrato, que tienen la condición de MYPE, lo cual será verificado por la Entidad en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2> opción consulta de empresas acreditadas en el REMYPE.
- En los contratos 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.

2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en el Área de Contratos de la Oficina de Logística, ubicada en el primer piso del Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé, sito en Av. Alfonso Ugarte N° 825 – Lima Cercado, en el horario de 08:00 – 13:00 y 14:00 – 16:00 horas, de lunes a viernes.

2.5. FORMA DE PAGO

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en PAGOS PERIODICOS.

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

- Recepción del Responsable del Almacén de Dispositivos Médicos y Medicamentos
- Conformidad será otorgada del Responsable del Servicio de Patología Clínica.
- Comprobante de pago.

Dicha documentación se debe presentar en Oficina de Logística, ubicada en el primer piso de la sede del Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé, sito en Av. Alfonso Ugarte N° 825 – Lima Cercado, en el horario de 08:00 – 13:00 y 14:00 – 16:00 horas, de lunes a viernes.

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

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS - BASES
INTEGRADAS

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

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

0001-0

1. **DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN**
Suministro de material para toma de muestra sanguínea con equipamiento en cesion de uso para el Servicio de Patología Clínica, Departamento de Ayuda al Diagnóstico del Hospital Nacional Docente Madre Niño "San Bartolomé" para el periodo de 02 años.
2. **FINALIDAD PÚBLICA**
El presente procedimiento de selección tiene por finalidad la adquisición de material para la toma de muestra sanguínea y aseguramiento de la calidad en la etapa preanalítica a los pacientes de Emergencia y áreas críticas, pacientes hospitalizados y de consulta externa que requieran pruebas de laboratorio como parte del apoyo al diagnostico de las diferentes patologías que los aquejan.
3. **ANTECEDENTES**
La adquisición de estos insumos tienen su precedente en la ASP-Nro. 0263-2023-HONADOMANI-SB.
4. **OBJETIVOS DE LA CONTRATACIÓN**
- 4.1. **OBJETIVO GENERAL**
Garantizar el abastecimiento de material para la toma de muestra como parte del proceso preanalítico de las diferentes pruebas solicitadas a los pacientes de la Institución.
- 4.2. **OBJETIVOS ESPECIFICOS**
- Garantizar el abastecimiento de material para la toma de muestra de pacientes de consulta externa, servicios de hospitalización y de emergencia.
5. **CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR**
- 5.1. **DESCRIPCION Y CANTIDAD DE BIENES / CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS**

PAQUETE 1:

PAQ	SUB ÍTEM	CÓD. SIGA	DESCRIPCIÓN SIGA	UND MED	CANT. TOTAL	CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS
1	1	511000260069	TUBO PARA EXTRACCION DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILE NO DE 2 ML CON CITRATO DE SODIO AL 3.2%	UND	16800	CARACTERÍSTICAS: Componentes: Tubo de polipropileno o politereftalato de etileno (PET) con sistema al vacío. Con anticoagulante citrato de sodio al 3.2%. Atóxico. Tapa: Hermética con tapón perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemolisis de la muestra. Tapón, siliconizado o elastómero, hemorrepeleente. Código de colores para la identificación: CELESTE ó AZUL. Tubo: Paredes internas siliconizadas, estériles. Libre de látex. Resistente a centrifugación y caídas. Transparencia cristal. Con etiqueta que permita la identificación de muestra. Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento. Capacidad para volumen de muestra de 1.8 y/o 2.0 ml, con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado. Dimensiones: Diámetro máximo: 13 mm Longitud: 75 mm Uso: Obtención de sangre con extracción al vacío para pruebas de coagulación. Certificados: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710.

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
Mtro de María Alejandra Rodríguez
Médico Patólogo Clínico
CNP 55606 / RNE 24405
SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
GISELLE DIAZ INCA
Médico Patólogo Clínico
CNP 30-33 PER. 19414
Jefa del Servicio de Patología Clínica

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS – BASES
INTEGRADAS

000151

						<p>Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos de citrato de sodio al 3.2%.</p> <p>Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>Componentes: Tubo de polipropileno o politereftalato de etileno (PET) con sistema al vacío. Sin anticoagulante, con activador de la coagulación. Atóxico.</p> <p>Tapa: Tapa hermética con tapón perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemólisis de la muestra. Tapón, siliconizado o elastómero, hemorrepeleante. Código de colores para la identificación: ROJO.</p> <p>Tubo: Paredes internas siliconizadas, estériles, con activador de la coagulación. Libre de látex. Resistente a centrifugación y caídas. Transparencia cristal. Con etiqueta que permita la identificación de muestra. Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento. Capacidad para volumen de muestra de 4.0ml, con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado.</p> <p>Dimensiones: Diámetro máximo: 13 mm Longitud: 75 mm</p> <p>Uso: Para obtención de sangre para pruebas en suero.</p> <p>Certificados: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710.</p> <p>Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos sin anticoagulante con activador de coágulo. Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.</p>
2	511000260176	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILE NO DE 4 ML SIN ADITIVO	UND	72000		
3	511000260097	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILE NO DE 5 mL CON GEL SEPARADOR		48000		<p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>Componentes: Tubo de politereftalato de etileno (PET) con sistema al vacío. Con activador de la coagulación y con gel monomérico ó polímero inerte en su base y con densidad específica para posicionarse entre la fase celular y suero para permitir la adecuada separación de la muestra.</p> <p>Tapa: Hermética con tapón perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemólisis de la muestra. Tapón, siliconizado o elastómero, hemorrepeleante. Código de colores para la identificación: AMARILLO ó ORO o DORADO.</p> <p>Tubo: Paredes internas recubiertas con silicona y activadores de la coagulación, estériles. Libre de látex. Resistente a centrifugación y caídas. Transparencia cristal. Con etiqueta que permita la identificación de muestra. Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento. Capacidad para volumen de muestra de 5 ml, con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado.</p> <p>Dimensiones: Diámetro máximo: 13 mm Longitud: 100 mm</p> <p>Uso:</p>

Página 2

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
.....
Flor de María Zárate Rodríguez
Médico Patólogo Clínico
CMP: 56005 RNE: 34805
SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
.....
GISELLE H. DIAZ INCA
Patólogo Clínico
CMP: 30133 RNE: 19414
Jefa del Servicio de Patología Clínica

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS - BASES
INTEGRADAS

000152

					<p>Obtención de sangre para pruebas serológicas.</p> <p>Certificados: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710.</p> <p>Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos con gel separador con activador de la coagulación. Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.</p>
4	511000260206	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) DE 2 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	UND	84000	<p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>Componentes: Tubo de plástico de politereftalato de etileno (PET) para extracción al vacío. Con anticoagulante: K2 EDTA. Atóxico.</p> <p>Tapa: Hermética con tapón perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemólisis de la muestra. Tapón siliconizado o elastómero, hemorrepeleante. Código de colores para la identificación: LILA ó LAVANDA.</p> <p>Tubo: Paredes internas recubiertas con silicona, estériles. Libre de látex. Resistente a centrifugación y caídas. Transparencia cristal. Con etiqueta que permita la identificación de muestra. Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento. Capacidad para volumen de muestra de 2ml, con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado.</p> <p>Dimensiones: Diámetro máximo: 13 mm Longitud: 75 mm</p> <p>Certificados: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710.</p> <p>Uso: Obtención de sangre para pruebas hematológicas y en plasma.</p> <p>Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos con EDTA dipotásico. Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.</p>
5	511000260209	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) 4 mL CON EDTA DIPOTÁSICO		600	<p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>Componentes: Tubo de plástico de politereftalato de etileno (PET) para extracción al vacío. Con anticoagulante: K2 EDTA. Atóxico.</p> <p>Tapa: Hermética con tapón perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemólisis de la muestra. Tapón siliconizado o elastómero, hemorrepeleante. Código de colores para la identificación: LILA ó LAVANDA.</p> <p>Tubo: Paredes internas recubiertas con silicona, estériles. Libre de látex. Resistente a centrifugación y caídas. Transparencia cristal. Con etiqueta que permita la identificación de muestra. Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento. Capacidad para volumen de muestra de 4 ml, con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado.</p> <p>Dimensiones: Diámetro máximo: 13 mm Longitud: 75 mm</p> <p>Certificados:</p>

Página 3

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
Flor de María Inés Rodríguez
Médico Patólogo Clínico
CMP. 55886 RNE. 34805
SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
GISELLE A. DIAZ INCA
Médico Patólogo Clínico
CMP. 30133 RNE. 19414
Jefa del Servicio de Patología Clínica

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS – BASES
INTEGRADAS

000153

						FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710. Uso: Obtención de sangre para pruebas hematológicas y en plasma. Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos con EDTA dipotásico. Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.
6	511000260167	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILE NO DE 1 mL CON GEL SEPARADOR	UND	36000	CARACTERISTICAS: Componentes: Tubo de polipropileno o politereftalato de etileno (PET). Sin anticoagulante, con activador de la coagulación y con gel separador. Atóxico. Tapa: Tapa hermética con tapón perforable o no perforable, (no tapa rosca), que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemolisis de la muestra. Tapón siliconizado o elastómero ó resina de polietileno de alta densidad (HDPE), hemorrepeleente. Código de colores para la identificación: AMARILLO, Ú ORO O DORADO. Tubo: Microtubo con recolector integrado para optimizar el proceso de toma. Paredes internas siliconizadas, estériles ó asépticas, con activador de la coagulación y con gel separador. Libre de látex. Resistente a centrifugación y caídas. Con etiqueta que permita la identificación de muestra. Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento. Capacidad para volumen de muestra de 0.5 a 1ml, con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado. Se aceptará que no sea para extracción al vacío. Uso: Para obtención de sangre para pruebas en suero en neonatos y lactantes. Certificados: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710. Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos sin anticoagulante con activador de coágulo. Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.	
7	511000260149	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILE NO DE 0.5 ML CON EDTA DIPOTÁSICO	UND	52800	CARACTERISTICAS: Componentes: Tubos de plástico polipropileno o politereftalato de etileno (PET) con anticoagulante: K2 EDTA pulverizado. Atóxico. Tapa: Hermética con tapón perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemolisis de la muestra. Tapón siliconizado o resina de polietileno de alta densidad (HDPE), hemorrepeleente. Código de colores para la identificación: LILA ó LAVANDA Tubo: Microtubos con recolector integrado para optimizar el proceso de toma. Paredes internas recubiertas con silicona, estériles ó asépticas. Libre de látex. Resistente a centrifugación y caídas. Con etiqueta que permita la identificación de muestra. Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento.	

Página 4

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
Flor de María Clara Rodríguez
Médico Patólogo Clínico
CMP 55606 RNE 34805
SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
GISELLE DIAZ INCA
Médico Patólogo Clínico
CMP 30133 RNE 19414
Jefa del Servicio de Patología Clínica

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS - BASES
INTEGRADAS

000154

					<p>Capacidad para volumen de muestra de 0.25 - 0.5ml, Con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado.</p> <p>Microtubo con portatubo integrado con dimensiones de 13 mm de diámetro máximo y 75 mm de longitud.</p> <p>Certificados: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710.</p> <p>Uso: Obtención de sangre para pruebas hematológicas y en plasma para pacientes pediátricos.</p> <p>Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos con EDTA dipotásico. Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.</p>
8	511000260110	TUBO DE EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 2 ML CON FLUORURO DE SODIO Y OXALATO DE POTASIO	UND	16800	<p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>Componentes: Tubo de polipropileno o politereftalato de etileno (PET), con inhibidores glucolíticos y anticoagulante: fluoruro de sodio y oxalato de potasio o fluoruro de potasio o sodio y EDTA, para extracción al vacío.</p> <p>Atóxico</p> <p>Tapa: Hermética con tapón perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemólisis de la muestra. Tapón siliconizado o elastómero, hemorrepeleante. Código de colores para la identificación: PLOMO/GRIS.</p> <p>Tubo: Paredes internas recubiertas con silicona, estériles. Libre de látex. Resistente a centrifugación y caídas. Transparencia cristal.</p> <p>Con etiqueta que permita la identificación de muestra. Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento.</p> <p>Capacidad para volumen de muestra de 2 ml, con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado.</p> <p>Certificados: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710.</p> <p>Uso: Obtención de sangre para determinación de glucosa.</p> <p>Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos con anticoagulante fluoruro de sodio y Oxalato de potasio o fluoruro de potasio o sodio y EDTA. Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.</p>
9	511000260003	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 10 ML SIN ADITIVO	UND	8400	<p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>Componentes: Tubo de polipropileno o politereftalato de etileno (PET) con sistema al vacío.</p> <p>Sin anticoagulante, con activador de la coagulación.</p> <p>Atóxico.</p> <p>Tapa: Tapa hermética con tapón perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemólisis de la muestra. Tapón siliconizado o elastómero, hemorrepeleante. Código de colores para la identificación: ROJO.</p> <p>Tubo: Paredes internas siliconizadas, estériles, con activador de la coagulación. Libre de látex. Resistente a centrifugación y caídas. Transparencia cristal.</p> <p>Con etiqueta que permita la identificación de muestra.</p>

Página 5

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"

Flor de María Charva Rodríguez
Médico Patólogo Clínico
CMP 55006 RNE 34405
SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"

GISSELLE DIAZ INCA
Médico Patólogo Clínico
CMP 30133 RNE 19414
Jefa del Servicio de Patología Clínica

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS – BASES
INTEGRADAS

000155

					<p>Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento.</p> <p>Para volumen de muestra de 6 ó 9 ó 10 ml, con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado.</p> <p>Dimensiones: Diámetro: 13 ó 16 mm Longitud máxima: 100 mm</p> <p>Uso: Para obtención de sangre para pruebas de inmunoserología.</p> <p>Certificados: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710.</p> <p>Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos sin anticoagulante con activador de coágulo.</p> <p>Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.</p>
10	495700780011	AGUJA PARA EXTRACCION DE SANGRE AL VACIO 21 G X 1 IN	UND	81600	<p>Aguja de doble punta, una de ellas se inserta en el paciente y la otra perfora los tubos al vacío.</p> <p>Medida: 21G x 1</p> <p>Disminuye riesgo de hemólisis</p> <p>Con protección por una envoltura de plástico con código de color para identificación del calibre.</p> <p>Con sello de seguridad de color que une las dos partes de la envoltura de la aguja, el cual se rompe en el momento de su uso.</p> <p>Tribiselada.</p> <p>Con tapón ó manga de goma cubriendo el extremo opuesto al que está en contacto con el paciente dentro del soporte durante la venopunción.</p> <p>Presentación: Según recomendación del fabricante.</p> <p>Con soporte en cantidad necesaria (01 holder de bioseguridad por cada 25 agujas).</p>

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

Los siguientes documentos serán requeridos para la presentación de ofertas.

- **Copia simple legible Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario (Vigente a la fecha de presentación de ofertas)**
 Emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID del Ministerio de Salud, a nombre del postor o quien este representa o a nombre de terceros (copia simple), debiendo coincidir la descripción del producto ofertado, vigente a la presentación de ofertas.
 Para aquellos productos que no requieren registro sanitario, se deberá presentar constancia emitida por DIGEMID de no requerir dicho registro o listado de la relación actualizada consignando en la Página Web de DIGEMID con la misma denominación.
- **Copia simple legible Certificado o Protocolo de Análisis**
 Emitido por el fabricante de acuerdo a los resultados de su propia metodología y el formato propio o por un laboratorio acreditado por INDECOPI o autorizado por el Ministerio de Salud (Que tenga toda la información solicitada en las bases).
 Se incluye el certificado de lote donde consta fecha de producción, fecha de vencimiento y controles de calidad pasados. En dicha copia se debe indicar claramente la correspondencia con las especificaciones técnicas requeridas y adjudicadas. Los certificados originales deberán ser mostrados a solo requerimiento del HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME las veces que considere conveniente.
 Se solicita copia simple legible.
- **Copia simple legible Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)**
 Sólo para el reactivo Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) del fabricante, en los casos en que el país de origen no expida el Certificado de BPM, se aceptará opcionalmente: Certificado de Libre Venta o Certificado de Libre Comercialización (copia simple), emitido por la autoridad competente del país de origen, deberá consignar que el fabricante cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura

Página 6

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
Flor de María Churca Rodríguez
Médico Patólogo Clínico
C.M.P. 5586 RNE 34805
SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
GISELLY DIAZ INCA
Médico Patólogo Clínico
C.M.P. 30133 RNE 19414
Jefa del Servicio de Patología Clínica

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS - BASES
INTEGRADAS

000156

o cumpla con los estándares de fabricación exigida en el país para dichos productos y será aceptado en los casos en que el país de origen no expida certificado de Buenas Prácticas de Manufactura, Certificado ISO 13485, Certificado CE de la Comunidad Europea o Certificado FDA. En todos los casos vigentes a la fecha de presentación de ofertas, u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen.

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

Se solicita copia simple legible

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

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

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

Se solicita copia simple legible

• **Copia simple legible Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (CBPDT)**

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

Se solicita copia simple legible. Opcional para productos que se almacenan a temperatura ambiente.

• **Original o Copia simple legible Catálogos y/o insertos y/o folletería y/o manuales y/o fichas técnicas**

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

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

Lo indicado en el inserto será de estricto cumplimiento.

Para acreditar los requisitos técnicos mínimos de los productos ofertados se acreditarán con catálogos y/o insertos y/o folletería y/o manuales y/o fichas técnicas.

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

Para la acreditación de alguna característica que no pueda ser evidenciado en los catálogos y/o insertos y/o folletería y/o manuales y/o fichas técnicas, podrán ser acreditados mediante una carta original emitida por el fabricante, lo cual será sujeto a posterior fiscalización y cumplimiento.

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

ITEM PAQUETE 1

SUB-ITEM N°1:

Componentes: Tubo de polipropileno o politereftalato de etileno (PET) con sistema al vacío. Con anticoagulante citrato de sodio al 3.2%. Atóxico.

Tapa: Hermética con tapón perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemólisis de la muestra. Tapón siliconizado o elastomero, hemorrepeleante. Código de colores para la identificación: CELESTE ó AZUL.

Tubo: Paredes internas siliconizadas, estériles. Libre de látex. Resistente a centrifugación y caídas. Transparencia cristal para verificación de la calidad de la muestra. Con etiqueta que permita la identificación de muestra. Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento. Capacidad para volumen de muestra de 1.8 y/o 2.0ml, con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado.

Dimensiones: Diámetro máximo: 13 mm. Longitud: 75 mm

Certificados: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710.

Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos de citrato de sodio al 3.2%. Presentación:

Página 7

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
Flor de María García Rodríguez
Médica Patólogo Clínico
CMP 34005 RNE 34005
SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
GISELE H. DIAZ INCA
Médica Patólogo Clínico
CMP 30153 RNE 18414
Jefa del Servicio de Patología Clínica

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS – BASES
INTEGRADAS

000157

Empaque conteniendo hasta 100 tubos de citrato de sodio al 3.2%.

Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.

SUB-ITEM N°2:

Componentes: Tubo de polipropileno o politereftalato de etileno (PET) con sistema al vacío.

Sin anticoagulante, con activador de la coagulación. Atóxico.

Tapa: Tapa hermética con tapón perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemólisis de la muestra. Tapón siliconizado o elastomero, hemorrepeleante. Código de colores para la identificación: ROJO.

Tubo: Paredes internas siliconizadas, estériles. Libre de látex. Resistente a centrifugación y caídas. Transparencia cristal. Con etiqueta que permita la identificación de muestra. Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento. Capacidad para volumen de muestra de 4.0ml, con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado.

Dimensiones: Diámetro máximo: 13 mm. Longitud: 75 mm

Certificados: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710.

Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos sin anticoagulante con activador de coágulo.

Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.

SUB-ITEM N°3:

Componentes:

Tubo de politereftalato de etileno (PET) con sistema al vacío.

Con activador de la coagulación y con gel monomérico ó polímero inerte en su base y con densidad específica para posicionarse entre la fase celular y suero para permitir la adecuada separación de la muestra.

Tapa: Hermética con tapón perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemólisis de la muestra. Tapón siliconizado o elastómero, hemorrepeleante. Código de colores para la identificación: AMARILLO ó ORO ó DORADO.

Tubo: Paredes internas recubiertas con silicona y activadores de la coagulación, estériles. Libre de látex. Resistente a centrifugación y caídas. Transparencia cristal. Con etiqueta que permita la identificación de muestra. Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento. Capacidad para volumen de muestra de 5 ml, con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado.

Dimensiones: Diámetro máximo: 13 mm. Longitud: 100 mm

Certificados: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710.

Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos con gel separador con activador de la coagulación. Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.

SUB-ITEM N° 4

Componentes: Tubo de plástico de politereftalato de etileno (PET) para extracción al vacío.

Con anticoagulante: K2 EDTA. Atóxico.

Tapa: Hermética con tapón perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemólisis de la muestra. Tapón siliconizado o elastomero, hemorrepeleante. Código de colores para la identificación: LILA ó LAVANDA.

Tubo: Paredes internas recubiertas con silicona, estériles. Libre de látex. Resistente a centrifugación y caídas. Transparencia cristal. Con etiqueta que permita la identificación de muestra. Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento. Para volumen de muestra de 2 ml, con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado.

Dimensiones: Diámetro máximo: 13 mm. Longitud: 75 mm

Certificados: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710.

Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos con EDTA dipotásico.

Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.

SUB-ITEM N°5:

Componentes: Tubo de plástico de politereftalato de etileno (PET) para extracción al vacío. Con anticoagulante: K2 EDTA. Atóxico.

Tapa: Hermética con tapón perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemólisis de la muestra. Tapón siliconizado o elastómero, hemorrepeleante. Código de colores para la identificación: LILA ó LAVANDA.

Página 8

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
Flor de María García Rodríguez
Médico Patólogo Clínico
C.M.P. 55806 RNE 34805
SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
GISELLEN DIAZ INCA
Médico Patólogo Clínico
C.M.P. 50132 RNE 18414
Jefa del Servicio de Patología Clínica

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS - BASES
INTEGRADAS

000158

Tubo: Paredes internas recubiertas con silicona, estériles. Libre de látex. Resistente a centrifugación y caídas. Transparencia cristal. Con etiqueta que permita la identificación de muestra. Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento. Capacidad para volumen de muestra de 4 ml, con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado.

Dimensiones: Diámetro máximo: 13 mm, Longitud: 75 mm.

Certificados: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710.

Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos con EDTA dipotásico.

Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.

SUB-ITEM N°6:

Componentes: Tubo de polipropileno o politereftalato de etileno (PET). Sin anticoagulante, con activador de la coagulación y con gel separador. Atóxico.

Tapa: Tapa hermética con tapón perforable o no perforable, (no tapa rosca), que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemólisis de la muestra. Tapón siliconizado o elastómero o resina de polietileno de alta densidad (HDPE), hemorrepeleente. Código de colores para la identificación: AMARILLO, Ú ORO O DORADO.

Tubo: Microtubo con recolector integrado para optimizar el proceso de toma. Paredes internas siliconizadas, estériles ó asépticas, con activador de la coagulación y con gel separador. Libre de látex. Resistente a centrifugación y caídas. Con etiqueta que permita la identificación de muestra. Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento. Capacidad para volumen de muestra de 0.5 a 1ml, con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado. Se aceptará que no sea para extracción al vacío.

Certificados: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710.

Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos sin anticoagulante con activador de coágulo.

Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.

SUB-ITEM N° 7:

Componentes: Tubos de plástico polipropileno o politereftalato de etileno (PET) con anticoagulante: K2 EDTA pulverizado. Atóxico.

Tapa: Hermética con tapón perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemólisis de la muestra. Tapón siliconizado o resina de polietileno de alta densidad (HDPE), hemorrepeleente. Código de colores para la identificación: LILA ó LAVANDA.

Tubo: Microtubos con recolector integrado para optimizar el proceso de toma. Paredes internas recubiertas con silicona, estériles ó asépticas. Libre de látex. Resistente a centrifugación y caídas.

Con etiqueta que permita la identificación de muestra. Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento. Capacidad para volumen de muestra de 0.25 - 0.5ml, Con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado.

Microtubo con portatubo integrado de 13mm de diámetro máximo y 75mm de longitud para su uso en analizador hematológico automatizado.

Certificados: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710.

Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos con EDTA dipotásico. Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.

SUB-ITEM N° 8:

Componentes: Tubo de polipropileno o politereftalato de etileno (PET), con inhibidores glucolíticos y anticoagulante: fluoruro de sodio y oxalato de potasio o fluoruro de potasio o sodio y EDTA, para extracción al vacío.

Tapa: Hermética con tapón perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemólisis de la muestra. Tapón siliconizado o elastómero, hemorrepeleente. Código de colores para la identificación: PLOMO/GRIS.

Tubo: Paredes internas recubiertas con silicona, estériles. Libre de látex. Resistente a centrifugación y caídas. Transparencia cristal. Con etiqueta que permita la identificación de muestra. Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento. Capacidad para volumen de muestra de 2 ml, con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado.

Certificados: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710.

Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos con fluoruro de sodio y oxalato de potasio o fluoruro de potasio o sodio y EDTA. Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.

SUB-ITEM N° 9:

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"

Flor de María Chayca Rodríguez
Médico Patólogo Clínico
C.M.P. 55606 R.N.E. 34805
SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"

GISSELLE H. DIAZ INCA
Médico Patólogo Clínico
C.M.P. 49354 R.N.E. 19414
Jefa del Servicio de Patología Clínica

Página 9

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS – BASES
INTEGRADAS

000159

Componentes: Tubo de polipropileno o politereftalato de etileno (PET) con sistema al vacío. Sin anticoagulante, con activador de la coagulación. Atóxico.

Tapa: Tapa hermética con tapón perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo ni provoque hemólisis de la muestra. Tapón siliconizado o elastómero, hemorrepeleante.

Código de colores para la identificación: ROJO.

Tubo: Paredes internas siliconizadas, estériles, con activador de la coagulación. Libre de látex. Resistente a centrifugación y caídas. Transparencia cristal. Con etiqueta que permita la identificación de muestra. Con etiqueta que permita identificación del tubo y fecha de vencimiento. Para volumen de muestra de 6 ó 9 ó 10 ml, con nivel de llenado visible que asegure la obtención del volumen deseado.

Dimensiones: Diámetro máximo: 13 ó 16 mm Longitud máxima: 100 mm

Certificados: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710.

Presentación: Empaque conteniendo hasta 100 tubos sin anticoagulante con activador de coágulo.

Se aceptará la presentación según recomendación de cada fabricante, siempre y cuando se cumpla con la totalidad de la entrega del producto programado.

SUB-ITEM N° 10:

Aguja de doble punta, una de ellas se inserta en el paciente y la otra perfora los tubos al vacío.

Medida: 21G x 1. Disminuye riesgo de hemólisis

Con protección por una envoltura de plástico, con código de color para identificación del calibre.

Con sello de seguridad de color blanco que une las dos partes de la envoltura de la aguja, el cual se rompe en el momento de su uso.

Tribiselada. Con tapón ó manga de goma cubriendo el extremo opuesto al que está en contacto con el paciente dentro del soporte durante la venopunción.

Con soporte en cantidad necesaria. (01 holder de bioseguridad por cada 25 agujas)

Presentación: Según recomendación del fabricante.

5.3. EMBALAJE

El embalaje deberá cumplir con los siguientes requisitos:

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

5.4. ROTULADO

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

5.5. TRANSPORTE

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

5.6. MUESTRAS

No se requiere muestras para este proceso.

5.7. GARANTÍA COMERCIAL

La garantía comercial será por un periodo de **doce (12) meses** por cada entrega.

5.8. VIGENCIA MINIMA DE LOS PRODUCTO

La vigencia mínima es de **08 meses**. En caso de que la vigencia sea menor de **08 meses**, el proveedor presentará de manera obligatoria una carta de declaración jurada de canje por fecha de vencimiento del producto.

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

5.9.1. LUGAR DE ENTREGA

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

Página 10

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
Flor de María Encarna Rodríguez
Médica Patólogo Clínico
CNP 55000 RNE 34805
SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
GISELE A. DIAZ INCA
Médica Patólogo Clínico
CNP 30133 RNE 19474
Jefa del Servicio de Patología Clínica

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS - BASES
INTEGRADAS

000160

5.9.2. HORARIO

El horario de atención en el cual el contratista podrá ejecutar la prestación es de lunes a viernes de **08:00 am hasta las 12:30 pm**. En el caso que sea fuera del horario establecido deberá ser con previa coordinación y autorización anticipada del responsable de Almacén de la Oficina de Logística.

5.9.3. PLAZO DE CONTRATACIÓN

El plazo de contratación es de **24 meses** contabilizados a partir del día siguiente de suscrito el contrato.

5.9.4. PLAZO ENTREGABLE

Cada entrega se realizará en el plazo máximo de 05 días calendarios, desde la notificación de la Orden de Compra toda vez se haya cumplido con todas las condiciones descritas:

ITEM PAQUETE 1:

PAQ	SUB-ITEM	DESCRIPCIÓN	UND MED	CANT TOTAL	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1	1	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 2 ML CON CITRATO DE SODIO AL 3.2%	UND	16800	1400		1400		1400		1400		1400		1400	
	2	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 4 ML SIN ADITIVO	UND	72000	3000	3000	3000	3000	3000	3000	3000	3000	3000	3000	3000	3000
	3	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 5 mL CON GEL SEPARADOR	UND	48000	2000	2000	2000	2000	2000	2000	2000	2000	2000	2000	2000	2000
	4	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) DE 2 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	UND	84000	3500	3500	3500	3500	3500	3500	3500	3500	3500	3500	3500	3500
	5	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) 4 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	UND	600	200							200				

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
Flor de María Chirra Rodríguez
Médico Patólogo Clínico
C.M.P. 55606 R.N.E. 34805
SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
GISELLE INCA INCA
Médico Patólogo Clínico
C.M.P. 55606 R.N.E. 19414
Jefa del Servicio de Patología Clínica

Página 11

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS – BASES
INTEGRADAS

000161

6	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 1 mL CON GEL SEPARADOR	UND	36000	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500
7	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 0.5 ML CON EDTA DIPOTÁSICO	UND	52800	2200	2200	2200	2200	2200	2200	2200	2200	2200	2200	2200	2200	2200
8	TUBO DE EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 2 ML CON FLUORURO DE SODIO Y OXALATO DE POTASIO	UND	16800	1400		1400		1400		1400		1400		1400		1400
9	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 10 ML SIN ADITIVO	UND	8400	1400				1400					1400			
10	AGUJA PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE AL VACÍO 21 G X 1"	UND	81600	3400	3400	3400	3400	3400	3400	3400	3400	3400	3400	3400	3400	3400

PAQ	SUB ÍTEM	DESCRIPCIÓN	UND MED	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24
1	1	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 2 ML CON CITRATO DE SODIO AL 3.2%	UND	1400		1400		1400		1400		1400		1400	
	2	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 4 ML SIN ADITIVO	UND	3000	3000	3000	3000	3000	3000	3000	3000	3000	3000	3000	3000
	3	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 5 mL CON GEL SEPARADOR	UND	2000	2000	2000	2000	2000	2000	2000	2000	2000	2000	2000	2000
	4	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) DE 2	UND	3500	3500	3500	3500	3500	3500	3500	3500	3500	3500	3500	3500

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
Flor de María Sánchez Rodríguez
Médico Patólogo Clínico
C.M.P. 55006 / R.N.E. 34895
SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
GISELLA DIAZ INCA
Médico Patólogo Clínico
C.M.P. 55003 / R.N.E. 19414
Jefa del Servicio de Patología Clínica

Página 12

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS - BASES
INTEGRADAS

000162

	mL CON EDTA DIPOTÁSICO													
5	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) 4 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	UND			200									
6	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 1 mL CON GEL SEPARADOR	UND	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500
7	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 0.5 ML CON EDTA DIPOTÁSICO	UND	2200	2200	2200	2200	2200	2200	2200	2200	2200	2200	2200	2200
8	TUBO DE EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 2 ML CON FLUORURO DE SODIO Y OXALATO DE POTASIO	UND	1400		1400		1400		1400		1400		1400	
9	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 10 ML SIN ADITIVO	UND	1400				1400				1400			
10	AGUJA PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE AL VACÍO 21 G X 1"	UND	3400	3400	3400	3400	3400	3400	3400	3400	3400	3400	3400	3400

6. REQUISITOS Y RECURSOS DEL PROVEEDOR

6.1. REQUISITOS DEL PROVEEDOR

La empresa proveedora debe contar con inscripción vigente en el Registro Nacional de Proveedores (RNP) asociada al RUC, no encontrarse inhabilitado ni suspendido para contratar con el Estado.

6.2. RECURSOS DEL PROVEEDOR

El postor **ganador**, ingresará los siguientes equipos en cesión de uso, cuyas características técnicas se detallan en el siguiente cuadro:

DESCRIPCION		
A. IMPRESORA DE ETIQUETAS DE CÓDIGOS DE BARRA		
Cantidad	02	
Características	Impresora térmica de código de barras para etiquetado autoadhesivo de tubos para toma de muestra con capacidad de conectividad al software hospitalario. Método de impresión térmica directa. Incluye capacitación en el manejo de los equipos, puestos en funcionamiento, y mantenimiento. Método de impresión: Transferencia Térmica y/o térmico directo Lenguajes de Programación : EPL y ZPL (compatible con EPL, APL, ZPL II). Puerto serial auto-detector EPL/ZPL de tecnología inteligente para configuración automática de la impresora. Sustitución de cabezales y soporte de impresión sin herramientas	

Página 13

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
Flor de María Matya Rodríguez
Médico Patología Clínica
CMP: 55693 RNE: 34495
SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
GISELE P. DIAZ INCA
Médico Patología Clínica
CMP: 20133 RNE: 19414
Jefa del Servicio de Patología Clínica

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS – BASES
INTEGRADAS

000163

	Calibración automática de suministros Conectividad triple: USB 2.0 y RS232 y/o conectividad triple: USB, paralelo y serial ÁREA DE IMPRESIÓN MÁXIMA Ancho: 4.09 "/ 104 mm a 4.25"/108mm Longitud Max. De impresión: 2.286 mm(90") RESOLUCIÓN 203 dpi/ 8 puntos por mm MÁXIMA VELOCIDAD DE IMPRESIÓN 5" / 127mm por segundo (aprox.) CARACTERÍSTICAS FÍSICAS Peso: entre 4.6 lbs/2.1 kg (aprox.) a 5.51 lbs/2.5 kg ESPECIFICACIONES SUMINISTROS Ancho de etiqueta y liner: 0.75" / 19mm hasta 4.4" / 112mm Ancho del ribbon: 40 mm - 110 mm (1.6- 4.3") Largo del ribbon: 300m largo max. Fuente de alimentación: Entrada AC 100-240 v, 2.5A, 50-60 Hz, salida: DC 24 V, 2.5 A, 60W. Fuente de poder externa auto regulabe.
Procesamiento de datos	Incluye instalación, conexión a interfase de software hospitalario y equipos operativos en el área correspondiente además de capacitación de uso al personal del laboratorio.
Accesorios del equipo	<ul style="list-style-type: none"> Fuente de Energía Emergencia (UPS con mínimo 20 minutos de autonomía), estabilizador. Se solicita tres Lectores de código de barras compatibles con lo solicitado para iniciar la identificación de las muestras según el código de barras y permitir la trazabilidad del proceso.
Consumibles y complementos	<ul style="list-style-type: none"> Incluye rollos de impresión de etiquetas autoadhesivas con información del paciente en cantidad suficiente para el doble de la cantidad de tubos solicitados. El secado y fijación de la tinta debe ser tal que impida que se generen borrones en el papel al manipular los stickers con los dedos. Cinta (ribbon) y cualquier otro consumible en cantidad suficiente para la impresión diaria de los códigos de barra.
Soporte Científico	Consistirá en un curso taller para el personal de toma de muestra (aprox. 16 personas) a dictarse en los ambientes del HONADOMANI SB según disponibilidad con capacitación en el tema de venopunción y características preanalíticas recomendadas según CLSI. Se deberán entregar constancias al personal capacitado indicando el tema y duración del curso (mínimo 12 horas académicas)
Soporte técnico	<p>Mantenimiento preventivo: Programa original de fabricante y cronograma de ejecución al momento de la entrega del equipo. Programa de mantenimiento preventivo por 02 años y equipo humano profesional disponible para la realización de los procedimientos correctivos. Este programa deberá ser entregado a la jefatura y al usuario en un plazo no mayor de 30 días calendario después de la firma de contrato.</p> <p>Mantenimiento correctivo: Inmediato, durante las 24 horas y los 7 días de la semana. La atención deberá ser inmediata, no mayor de 2 horas de reportada la falla. En caso de no poder reparar el equipo en un lapso de 8 horas de reportada la falla, el proveedor traerá un equipo de respaldo operativo con el fin de no interrumpir la atención.</p> <p>Personal de servicio técnico: Equipo humano disponible para la realización de los procedimientos correctivos. El personal debe acreditar experiencia mínima de 06 meses en el manejo de estos equipos.</p>
Modo de operación	Voltaje: 220 V.
Antigüedad de l equipo.	No mayor de 18 meses desde la etapa de presentación de ofertas. Para la entrega del equipo se presentará la DUA (Documento Único Administrativo) o documento que sustente la antigüedad del equipo.
B. EQUIPO DE COMPUTO	
Cantidad	01
Características	Equipo de computo que incluye monitor a color de 23 pulgadas, teclado y mouse, para el ingreso de solicitudes de pruebas al sistema informático de la institución, así como el procesamiento estadístico preanalítico y gráficas de control de calidad. Procesador Core, i7-13700 16 núcleos, 24 hilos, 30 MB. Sistema Operativo Windows 10 o superior, que incluya licencia de sistema operativo Windows y licencia de ofimática microsoft office 2019 o superior versión home and bussines preinstalado en español.Gráficos Integrados.

Página 14

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
Flor de María Chauxa Rodríguez
Médico Patólogo Clínico
CMP: 55608 RNE 34805
SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
GISELLE A. DIAZ INCA
Médico Patólogo Clínico
CMP: 30133 RNE 16414
Jefa del Servicio de Patología Clínica

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS - BASES
INTEGRADAS

000164

	Conectividad LAN, WLAN y Bluetooth. Audio HD, compatible con tecnología de transmisión múltiple, altavoz interno. Fuente de poder Interna de 180 W con eficiencia de 90% 12va generación o superior. Manual, cable de alimentación de 1.83mm.
Soporte técnico	Mantenimiento preventivo según recomendación del fabricante, realizado por un representante técnico de la empresa. Mantenimiento correctivo: Inmediato, durante las 24 horas y los 7 días de la semana. La atención deberá ser inmediata, no mayor de 2 horas de reportada la falla. En caso de no poder reparar el equipo en un lapso de 8 horas de reportada la falla, el proveedor traerá un equipo de respaldo operativo con el fin de no interrumpir la atención. Personal de servicio técnico: Equipo humano disponible para la realización de los procedimientos correctivos.
Procesamiento de datos	Incluye instalación y conexión a interfase de software hospitalario y a equipos operativos en el área correspondiente.
Modo de operación	Voltaje: 220 V.
Accesorios del equipo	Estabilizador de corriente para 220 V.
Antigüedad del equipo	No menor a 12 meses desde la etapa de presentación de ofertas. Para la entrega del equipo se presentará la DUA (Documento Único Administrativo) o documento que sustente la antigüedad del equipo.
c. IMPRESORA MULTIFUNCIONAL LÁSER MONOCROMÁTICA	
Cantidad	01
Características	Impresora multifuncional para impresión del listado abreviado de pruebas que serán derivadas a cada laboratorio de procesamiento del Servicio, así como para la impresión de reportes y registros que se utilizan en el área preanalítica. Función: imprime, copia, escanea. Velocidad de Impresión Carta. Simplex: Hasta 55 ppm. Duplex: 53 ipm. Resolución de Impresión Negro (líneas finas): Hasta 1200 x 1200 ppp Memoria Estándar: 4 GB / Máxima: 4 GB Procesador Velocidad de 1.2 GHz Ciclo de trabajo mensual de aproximadamente 30.000 páginas a más. Salida de manejo de papel 500 hojas Velocidad de escaneo Hasta 75 ppm (blanco y negro), hasta 75 ppm (color) Resolución de captura Hasta 600 ppp Panel de control Pantalla táctil. Manejo de Papel: Tamaños de soporte necesarios: A4, A5, A6, RA4, B5 (JIS), B6 (JIS), Carta, Legal, Oficio, ejecutivo; declaración, 16K, tarjetas postales, sobres (B5, C5, C6, DL) Bandeja 2: A4, A5, A6, RA4, B5 (JIS), B6 (JIS). Documentación (guía de instalación de hardware, folleto reglamentario); Empaque En caja.
Mantenimiento	Mantenimiento preventivo según recomendación del fabricante, realizado por un representante técnico que acredite experiencia de al menos 06 meses en el manejo de estos equipos. Mantenimiento correctivo: Inmediato, durante las 24 horas y los 7 días de la semana. La atención deberá ser inmediata, no mayor de 2 horas de reportada la falla. En caso de no poder reparar el equipo en un lapso de 8 horas de reportada la falla, el proveedor traerá un equipo de respaldo operativo con el fin de no interrumpir la atención. Personal de servicio técnico: Equipo humano disponible para la realización de los procedimientos correctivos que acredite experiencia mínima de 06 meses en el manejo de estos equipos.
Consumibles	El postor ganador suministrará tóner en cantidad suficiente para la impresión del doble de hojas por cada tubo.
Antigüedad del equipo	No menor a 12 meses desde la etapa de presentación de ofertas.

7. OTRAS CONSIDERACIONES PARA LA EJECUCION DE LA PRESTACION

7.1. RECEPCION Y CONFORMIDAD DEL BIEN

Página 15

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
.....
Flor de María Clara Rodríguez
Médica Patólogo Clínico
CMP 55606 / RNE 34805
SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
.....
GISELE ANDIAZ INCA
Médica Patólogo Clínico
CMP 30133 RNE 18414
Jefa del Servicio de Patología Clínica

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS – BASES
INTEGRADAS

000165

7.1.1. RECEPCIÓN

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

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

7.1.2. CONFORMIDAD

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

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

7.2. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

A Suma Alzada, dado que las actividades, magnitudes y calidades de la prestación, están definidas en las especificaciones técnicas, en cuyo caso, el postor formula su oferta por un monto fijo e integral y por un determinado plazo de ejecución.

7.3. SUBCONTRATACIÓN

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

7.4. CONFIDENCIALIDAD

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

7.5. FORMA DE PAGO

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

7.6. RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

El plazo de responsabilidad será mínimo de 02 (DOS) años de acuerdo al Artículo 40 de la Ley de Contrataciones del Estado y Artículo 173 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

7.7. OTRAS RESPONSABILIDADES

Para el perfeccionamiento del contrato, el postor ganador deberá presentar una declaración jurada manifestando que cumple con los Lineamientos para la vigilancia, Prevención y Control de Salud de los trabajadores con riesgo a exposición de COVID-19, aprobado mediante Resolución Ministerial N° 448-2020-MINSA y sus modificatorias.

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
.....
Flor de María Zarco Rodríguez
Médico Patólogo Clínico
CMP: 55006 RNE: 34805
SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
.....
GISELLE E. DIAZ INCA
Médico Patólogo Clínico
CMP: 4933 RNE: 19414
Jefa del Servicio de Patología Clínica

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS - BASES
INTEGRADAS

REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

000166

A. CAPACIDAD LEGAL

HABILITACIÓN

Requisitos:

Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento y de sus cambios otorgadas al Establecimiento Farmacéutico Proveedor, emitidas por la Dirección general de medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad regional de Medicamentos (ARM) del Ministerio de Salud – MINSA, según corresponda.

Acreditación:

Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento y de sus cambios otorgadas al Establecimiento Farmacéutico Proveedor, emitidas por la Dirección general de medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad regional de Medicamentos (ARM) del Ministerio de Salud – MINSA, según corresponda.

B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Requisitos:

El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a **DOS (2) VECES EL VALOR ESTIMADO DEL ÍTEM** al que oferta, por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.

En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de (~~CONSIGNAR EL MONTO DE FACTURACIÓN EXPRESADO EN NÚMEROS Y LETRAS EN LA MONEDA DE LA CONVOCATORIA, MONTO QUE NO DEBE SUPERAR EL 25% DEL VALOR ESTIMADO~~), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa.

Se consideran bienes similares a los siguientes: **Insumos y materiales para toma de muestra y/o insumos, materiales y reactivos para laboratorio.**

Acreditación:

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

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
Flor de María Cárdena Rodríguez
Médico Patólogo Clínico
CMP: 55606 / PNE: 34995
SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA

MINISTERIO DE SALUD
HONADOMANI "SAN BARTOLOME"
GISELLE DIAZ INCA
Médico Patólogo Clínico
CMP: 4033 PNE: 19414
Jefa del Servicio de Patología Clínica

Página 17

VER ABSOLUCIÓN CONSULTA N° 03 - NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL DEL PERU – REF.: NUMERAL: -; LITERAL: B;
PAGINA: 30

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS – BASES
INTEGRADAS

3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

A.	<p>CAPACIDAD LEGAL</p> <p>HABILITACIÓN</p> <p><u>Requisitos:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento y de sus cambios otorgadas al Establecimiento Farmacéutico Proveedor, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad Regional de Medicamentos (ARM) del Ministerio de Salud – MINSA, según corresponda <p>Importante</p> <p><i>De conformidad con la Opinión N° 186-2016/DTN, la habilitación de un postor, está relacionada con cierta atribución con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo la actividad materia de contratación, este es el caso de las actividades reguladas por normas en las cuales se establecen determinados requisitos que las empresas deben cumplir a efectos de estar habilitadas para la ejecución de determinado servicio o estar autorizadas para la comercialización de ciertos bienes en el mercado.</i></p> <p><u>Acreditación:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento y de sus cambios otorgadas al Establecimiento Farmacéutico Proveedor, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad Regional de Medicamentos (ARM) del Ministerio de Salud – MINSA, según corresponda <p>Importante</p> <p><i>En el caso de consorcios, cada integrante del consorcio que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas directamente al objeto de la convocatoria debe acreditar este requisito.</i></p>
B.	<p>EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD</p> <p><u>Requisitos:</u></p> <p>El postor debe acreditar un monto facturado acumulado de S/. 600,000.00 (Seiscientos mil con 00/100 soles) por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años a los 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>VER ABSOLUCIÓN CONSULTA N° 03 - NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL DEL PERU – REF.: NUMERAL: -; LITERAL: B; PAGINA: 30</p> <p>Se consideran bienes similares a los siguientes: Insumos y materiales para toma de muestra y/o insumos,, materiales y reactivos para laboratorio.</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</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 fehacencia en relación a que se encuentra cancelado. Admitir ello equivaldría a considerar como válida la sola declaración del postor afirmando que el comprobante de pago ha sido cancelado”
 (...)

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS - BASES
INTEGRADAS

	<p>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 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>
	<p>Importante</p> <p><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></p>

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.*

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

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS – BASES
INTEGRADAS

CAPÍTULO IV
FACTORES DE EVALUACIÓN

La evaluación se realiza sobre la base de cien (100) puntos.
 Para determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación de las ofertas, se considera lo siguiente:

FACTOR DE EVALUACIÓN	PUNTAJE / METODOLOGÍA PARA SU ASIGNACIÓN
A. PRECIO	
<p><u>Evaluación:</u></p> <p>Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor.</p> <p><u>Acreditación:</u></p> <p>Se acreditará mediante el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N° 6).</p>	<p>La evaluación consistirá en otorgar el máximo puntaje a la oferta de precio más bajo y otorgar a las demás ofertas puntajes inversamente proporcionales a sus respectivos precios, según la siguiente fórmula:</p> $P_i = \frac{O_m \times PMP}{O_i}$ <p>i= Oferta P_i= Puntaje de la oferta a evaluar O_i=Precio i O_m= Precio de la oferta más baja PMP=Puntaje máximo del precio</p> <p>100 PUNTOS</p>
PUNTAJE TOTAL	100 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 del **SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS**, que celebra de una parte **EL HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME**, en adelante LA ENTIDAD, con RUC N° **20137729751**, con domicilio legal en **Av. Alfonso Ugarte N° 825 – Cercado de Lima**, 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° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA** para la contratación del **SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS**, a [INDICAR NOMBRE DEL GANADOR DE LA BUENA PRO], cuyos detalles e importe constan en los documentos integrantes del presente contrato.

CLÁUSULA SEGUNDA: OBJETO

El presente contrato tiene por objeto la contratación del **SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS**.

CLÁUSULA TERCERA: MONTO CONTRACTUAL

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

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

CLÁUSULA CUARTA: DEL PAGO¹⁴

LA ENTIDAD se obliga a pagar la contraprestación a EL CONTRATISTA en [INDICAR MONEDA], en **PAGOS PERIÓDICOS**, luego de la recepción formal y completa de la documentación correspondiente, según lo establecido en el artículo 171 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

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

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

En caso de retraso en el pago por parte de LA ENTIDAD, salvo que se deba a caso fortuito o fuerza mayor, EL CONTRATISTA tendrá derecho al pago de intereses legales conforme a lo establecido

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

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS – BASES
INTEGRADAS

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 24 meses, contabilizados a partir del día siguiente de suscrito el contrato.

Cada entrega se realizará en el plazo máximo de cinco (5) días calendarios, desde la notificación de la orden de compra, toda vez que se haya cumplido con todas las condiciones descritas, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

CRONOGRAMA DE ENTREGA:

ITEM PAQUETE 1:

ITEM PQT.	SUB-ITEM	DESCRIPCION	M1	M2	M3	M4	M5	M6
1	1	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 2 mL CON CITRATO DE SODIO AL 3.2 %	1,400		1,400		1,400	
	2	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 4 mL SIN ADITIVO	3,000	3,000	3,000	3,000	3,000	3,000
	3	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 5 mL CON GEL SEPARADOR	2,000	2,000	2,000	2,000	2,000	2,000
	4	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) DE 2 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	3,500	3,500	3,500	3,500	3,500	3,500
	5	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) DE 4 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	200					
	6	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 1 mL CON GEL SEPARADOR	1,500	1,500	1,500	1,500	1,500	1,500
	7	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 0.5 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	2,200	2,200	2,200	2,200	2,200	2,200
	8	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 2 mL CON FLUORURO DE SODIO Y OXALATO DE POTASIO	1,400		1,400		1,400	
	9	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 10 mL SIN ADITIVO	1,400				1,400	
	10	AGUJA PARA EXTRACCION DE SANGRE AL VACÍO 21 G X 1 IN	3,400	3,400	3,400	3,400	3,400	3,400

ITEM PQT.	SUB-ITEM	DESCRIPCION	M7	M8	M9	M10	M11	M12
1	1	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 2 mL CON CITRATO DE SODIO AL 3.2 %	1,400		1,400		1,400	
	2	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 4 mL SIN ADITIVO	3,000	3,000	3,000	3,000	3,000	3,000
	3	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 5 mL CON GEL SEPARADOR	2,000	2,000	2,000	2,000	2,000	2,000
	4	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) DE 2 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	3,500	3,500	3,500	3,500	3,500	3,500
	5	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) DE 4 mL CON EDTA DIPOTÁSICO		200				
	6	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 1 mL CON GEL SEPARADOR	1,500	1,500	1,500	1,500	1,500	1,500
	7	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 0.5 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	2,200	2,200	2,200	2,200	2,200	2,200
	8	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 2 mL CON FLUORURO DE SODIO Y OXALATO DE POTASIO	1,400		1,400		1,400	
	9	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 10 mL SIN ADITIVO			1,400			
	10	AGUJA PARA EXTRACCION DE SANGRE AL VACÍO 21 G X 1 IN	3,400	3,400	3,400	3,400	3,400	3,400

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS - BASES
INTEGRADAS

ITEM PQT.	SUB-ITEM	DESCRIPCION	M13	M14	M15	M16	M17	M18
1	1	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 2 mL CON CITRATO DE SODIO AL 3.2 %	1,400		1,400		1,400	
	2	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 4 mL SIN ADITIVO	3,000	3,000	3,000	3,000	3,000	3,000
	3	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 5 mL CON GEL SEPARADOR	2,000	2,000	2,000	2,000	2,000	2,000
	4	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) DE 2 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	3,500	3,500	3,500	3,500	3,500	3,500
	5	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) DE 4 mL CON EDTA DIPOTÁSICO			200			
	6	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 1 mL CON GEL SEPARADOR	1,500	1,500	1,500	1,500	1,500	1,500
	7	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 0.5 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	2,200	2,200	2,200	2,200	2,200	2,200
	8	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 2 mL CON FLUORURO DE SODIO Y OXALATO DE POTASIO	1,400		1,400		1,400	
	9	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 10 mL SIN ADITIVO	1,400				1,400	
	10	AGUJA PARA EXTRACCION DE SANGRE AL VACÍO 21 G X 1 IN	3,400	3,400	3,400	3,400	3,400	3,400

ITEM PQT.	SUB-ITEM	DESCRIPCION	M19	M20	M21	M2	M23	M24
1	1	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 2 mL CON CITRATO DE SODIO AL 3.2 %	1,400		1,400		1,400	
	2	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 4 mL SIN ADITIVO	3,000	3,000	3,000	3,000	3,000	3,000
	3	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 5 mL CON GEL SEPARADOR	2,000	2,000	2,000	2,000	2,000	2,000
	4	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) DE 2 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	3,500	3,500	3,500	3,500	3,500	3,500
	5	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) DE 4 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	200					
	6	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 1 mL CON GEL SEPARADOR	1,500	1,500	1,500	1,500	1,500	1,500
	7	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 0.5 mL CON EDTA DIPOTÁSICO	2,200	2,200	2,200	2,200	2,200	2,200
	8	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 2 mL CON FLUORURO DE SODIO Y OXALATO DE POTASIO	1,400		1,400		1,400	
	9	TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 10 mL SIN ADITIVO			1,400			
	10	AGUJA PARA EXTRACCION DE SANGRE AL VACÍO 21 G X 1 IN	3,400	3,400	3,400	3,400	3,400	3,400

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

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS – BASES
INTEGRADAS

ENTIDAD, por los conceptos, montos y vigencias siguientes:

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

Importante

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

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

Importante

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

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

Importante

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

CLÁUSULA OCTAVA: EJECUCIÓN DE GARANTÍAS POR FALTA DE RENOVACIÓN

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

CLÁUSULA NOVENA: 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 el Responsable del Almacén de Dispositivos Médicos y Medicamentos y la conformidad será otorgada por el Responsable del Servicio de Patología Clínica, en el plazo máximo de siete (7) 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 DECIMA: DECLARACIÓN JURADA DEL CONTRATISTA

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

CLÁUSULA UNDÉCIMA: RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

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

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS - BASES
INTEGRADAS

El plazo máximo de responsabilidad del contratista será mínimo de 02 (dos) años contado a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD.

CLÁUSULA DUODÉCIMA: 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 = 0.40 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.

Esta penalidad se deduce 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. Este tipo de penalidad puede alcanzar un monto máximo equivalente al diez por ciento (10%) del monto del contrato vigente, o de ser el caso, del ítem que debió ejecutarse.

Cuando se llegue a cubrir el monto máximo de la penalidad por mora o el monto máximo para otras penalidades, de ser el caso, LA ENTIDAD puede resolver el contrato por incumplimiento.

CLÁUSULA DÉCIMA TERCERA: RESOLUCIÓN DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA CUARTA: RESPONSABILIDAD DE LAS PARTES

Cuando se resuelva el contrato por causas imputables a algunas de las partes, se debe resarcir los daños y perjuicios ocasionados, a través de la 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 QUINTA: ANTICORRUPCIÓN

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

Asimismo, el CONTRATISTA se obliga a conducirse en todo momento, durante la ejecución del contrato, con honestidad, probidad, veracidad e integridad y de no cometer actos ilegales o de corrupción, directa o indirectamente 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.

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS – BASES
INTEGRADAS

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 SEXTA: 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 SETIMA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS¹⁵

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 OCTAVA: FACULTAD DE ELEVAR A ESCRITURA PÚBLICA

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

CLÁUSULA DÉCIMA NOVENA: DOMICILIO PARA EFECTOS DE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL

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

DOMICILIO DE LA ENTIDAD: **Av. Alfonso Ugarte N° 825 – Cercado de Lima.**

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

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

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

“LA ENTIDAD”

“EL CONTRATISTA”

Importante

Este documento puede firmarse digitalmente si ambas partes cuentan con firma digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales¹⁶.

¹⁵ 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).

¹⁶ Para mayor información sobre la normativa de firmas y certificados digitales ingresar a: <https://www.indecopi.gob.pe/web/firmas-digitales/firmar-y-certificados-digitales>

ANEXOS

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB

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 ¹⁷		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 compra¹⁸

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.

¹⁷ Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en consideración, en caso el postor ganador de la buena pro solicite la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato, en calidad de garantía de fiel cumplimiento, en los contratos periódicos de suministro de bienes, según lo señalado en el numeral 149.4 del artículo 149 y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento. Asimismo, dicha información se tendrá en cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.

¹⁸ 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.

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS - BASES
INTEGRADAS

Importante

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

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB

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 ¹⁹		Sí	No	
Correo electrónico :				

Datos del consorciado 2				
Nombre, Denominación o Razón Social :				
Domicilio Legal :				
RUC :	Teléfono(s) :			
MYPE ²⁰		Sí	No	
Correo electrónico :				

Datos del consorciado ...				
Nombre, Denominación o Razón Social :				
Domicilio Legal :				
RUC :	Teléfono(s) :			
MYPE ²¹		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:

¹⁹ Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en consideración, en caso el consorcio ganador de la buena pro solicite la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato, en calidad de garantía de fiel cumplimiento, en los contratos periódicos de suministro de bienes, según lo señalado en el numeral 149.4 del artículo 149 y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento. Asimismo, dicha información se tendrá en cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento. Para dichos efectos, todos los integrantes del consorcio deben acreditar la condición de micro o pequeña empresa.

²⁰ Ibidem.

²¹ Ibidem.

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS – BASES
INTEGRADAS

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.
5. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el artículo 141 del Reglamento.
6. Notificación de la orden de compra²²

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.

²² Cuando el monto del valor estimado del procedimiento o del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en caso se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

ANEXO N° 2

DECLARACIÓN JURADA

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

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB

Presente.-

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

ANEXO N° 3

DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB

Presente.-

Es grato dirigirme a usted, para hacer de su conocimiento que luego de haber examinado las bases y demás documentos del procedimiento de la referencia y, conociendo todos los alcances y las condiciones detalladas en dichos documentos, el postor que suscribe ofrece la contratación del **SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS**, de conformidad con las Especificaciones Técnicas que se indican en el numeral 3.1 del Capítulo III de la sección específica de las bases y los documentos del procedimiento.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

ANEXO N° 4

DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE ENTREGA

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

ANEXO N° 5

PROMESA DE CONSORCIO

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

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB

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° 015-2024-HONADOMANI-SB**.

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] [%]²³

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

2. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2] [%]²⁴

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES

100%²⁵

²³ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

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

²⁵ Este porcentaje corresponde a la sumatoria de los porcentajes de las obligaciones de cada uno de los integrantes del consorcio.

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS - BASES
INTEGRADAS

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

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

Importante

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

ANEXO N° 6

PRECIO DE LA OFERTA

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB
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
<ul style="list-style-type: none"><i>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.</i><i>En caso que el postor reduzca su oferta, según lo previsto en el artículo 68 del Reglamento, debe presentar nuevamente este Anexo.</i><i>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]".</i>

ANEXO N° 8

EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB
Presente.-

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

Nº	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP ²⁶	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO ²⁷	EXPERIENCIA PROVENIENTE ²⁸ DE:	MONEDA	IMPORTE ²⁹	TIPO DE CAMBIO VENTA ³⁰	MONTO FACTURADO ACUMULADO ³¹
1										
2										
3										

²⁶ 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.

²⁷ 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.

²⁸ 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”*.

²⁹ Se refiere al monto del contrato ejecutado incluido adicionales y reducciones, de ser el caso.

³⁰ 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.

³¹ Consignar en la moneda establecida en las bases.

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS – BASES INTEGRADAS

Nº	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP ²⁶	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO ²⁷	EXPERIENCIA PROVENIENTE ²⁸ DE:	MONEDA	IMPORTE ²⁹	TIPO DE CAMBIO VENTA ³⁰	MONTO FACTURADO ACUMULADO ³¹
4										
5										
6										
7										
8										
9										
10										
	...									
20										
TOTAL										

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

ANEXO N° 9

DECLARACIÓN JURADA
(NUMERAL 49.4 DEL ARTÍCULO 49 DEL REGLAMENTO)

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB

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

COMITÉ DE SELECCIÓN

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB

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

COMITÉ DE SELECCIÓN

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB

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.

HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO SAN BARTOLOME
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB – I CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA SANGUÍNEA CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO PARA EL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA PARA EL PERÍODO DE DOS AÑOS – BASES
INTEGRADAS

ANEXO N° 12

DECLARACIÓN JURADA DE PRESENTACIÓN Y VIGENCIA DE LOS DISPOSITIVOS MÉDICOS
INTEGRANTES DEL ITEM PAQUETE N° 1

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB

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], DECLARO BAJO JURAMENTO presentar los siguientes dispositivos médicos:

NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR (Completar conforme a los datos del postor)				
SUB ITEM N°				
NOMBRE Y DESCRIPCIÓN DEL SUB ITEM OFERTADO		(Completar de acuerdo al ítem que participa)		
REQUIERE REGISTRO SANITARIO		SI	()	NO
REGISTRO SANITARIO		(Completar según corresponda)		
NOMBRE CON QUE APARECE EL PRODUCTO EN EL REGISTRO SANITARIO		(Completar según corresponda)		
NOMBRE DEL PRODUCTO EN CASO DE NO TENER REGISTRO SANITARIO		(Completar según corresponda)		
MARCA / NOMBRE COMERCIAL		(Completar según corresponda)		
FABRICANTE / PRODUCTOR		(Completar según corresponda)		
PAÍS DE ORIGEN		(Completar según corresponda)		
FORMA DE PRESENTACIÓN		(Completar según corresponda)		
VIGENCIA MÍNIMA DEL PRODUCTO		(Completar según corresponda)		
GARANTIA COMERCIAL		(Completar según corresponda)		
SUSTENTO DE CUMPLIMIENTO DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS				
ESPECIFICACIONES TECNICAS (copiar uno a uno los requerimientos técnicos mínimos)		Cumple con las especificaciones técnicas (número de folio de sustento)		Folio, número de párrafo, literal, inciso, etc.
		SI	NO	

El postor podrá agregar mayor información y agregar celdas de considerarlo necesario; si alguna de las celdas no corresponde se colocará como respuesta: No aplica.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

ANEXO N° 13

DECLARACIÓN JURADA DE PRESENTACIÓN Y VIGENCIA DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 015-2024-HONADOMANI-SB

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], DECLARO BAJO JURAMENTO presentar el siguiente equipo en cesión de uso:

NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR			
NOMBRE Y DESCRIPCIÓN			
REQUIERE REGISTRO SANITARIO	SI ()	NO ()	
NOMBRE Y NUMERO CON QUE APARECE EL PRODUCTO EN EL REGISTRO SANITARIO		R.S. N°	
NOMBRE DEL PRODUCTO EN CASO DE NO TENER REGISTRO SANITARIO			
MARCA / MODELO			
FABRICANTE			
PAÍS DE ORIGEN			
FORMA DE PRESENTACIÓN			
EQUIPO, ADITAMENTO O ACCESORIOS SI () NO ()		Cumple con proporcionar los equipos, aditamentos o accesorios que se necesitan para la correcta utilización del producto, de acuerdo al requerimiento, en calidad de cesión de uso.	
SUSTENTO DE CUMPLIMIENTO DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS			
CARACTERISTICAS TECNICAS:			
ESPECIFICACIONES TECNICAS (copiar uno a uno los requerimientos técnicos mínimos)	Cumple con las especificaciones técnicas (número de folio de sustento)		Folio, número de párrafo, literal, inciso, etc.
	SI	NO	

El postor podrá agregar mayor información y agregar celdas de considerarlo necesario; si alguna de las celdas no corresponde se colocará como respuesta: No aplica.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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