

BASES DE CONTRATACIÓN DIRECTA PARA CONTRATACIÓN DE BIENES

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



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

HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 06-2023-HSR/OEC – ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS DIVERSOS – 18 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS.

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> <div>• Abc</div>	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> <div>• Abc</div>	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> <div>• Xyz</div>	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 sombread.
- 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 DE CONTRATACIÓN DIRECTA PARA LA CONTRATACIÓN DE BIENES

CONTRATACIÓN DIRECTA N° 06-2023-HSR/OEC

CD N° 06-2023-HSR/OEC.

CONTRATACIÓN DE BIENES

**“ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS DIVERSOS –
18 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN
DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO,
DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE
DIOS”**

CAPÍTULO I

GENERALIDADES

1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO
RUC N° : 20350526073
Domicilio legal : JR. CAJAMARCA N° 171
Teléfono: : 982601088
Correo electrónico: : logisticahsrpm@gmail.com

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección: **Contratación Directa** aprobado mediante **Resolución Directoral N° 212-2023-GOREMAD/HSRPM** de fecha **14 de Noviembre del 2023**, tiene por objeto la **“ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS DIVERSOS - 18 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS”**, bajo el supuesto de: **Situación de Emergencia (Decreto Supremo N° 014-2023-SA)**, como se detalla a continuación:

ÍTEMS	DESCRIPCIÓN DEL BIEN	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD
01	SONDA DE ASPIRACION DE SECRECIONES CIRCUITO CERRADO N° 10	UNIDAD	150
02	SONDA DE ASPIRACION ENDOTRAQUEAL EN CIRCUITO CERRADO N° 5 F	UNIDAD	100
03	SONDA DE ASPIRACION DE SECRECIONES CIRCUITO CERRADO N° 6	UNIDAD	100
04	SONDA DE ASPIRACIÓN DE SECRECIONES CIRCUITO CERRADO N° 8	UNIDAD	100
05	INDICADOR BIOLOGICO CAJA X 100 UNIDADES	CAJA	4
06	INDICADOR MULTIPARAMETRO (INTEGRADOR) DE ESTERILIZACION A VAPOR X 100 UNI	CAJA	30
07	INDICADOR QUIMICO INTERNO DE ESTERILIZACION A VAPOR X 240	CAJA	25
08	TEST DE BOWIE DICK PLUS	UNIDAD	100
09	TUBO EN "T" DE PLASTICO PARA OXIGENO	UNIDAD	150
10	FILTRO ANTIBACTERIANO RESPIRATORIO PARA EQUIPO DE ANESTESIA	UNIDAD	500
11	FILTRO ANTIBACTERIAL VIRAL+INTERCAMBIADOR DE CALOR HUMEDAD ADULTO PARA CIRCUITO CORRUGADO	UNIDAD	1,000
12	TUBO CORRUGADO DESCARTABLE ADULTO PARA VENTILADOR MECANICO	UNIDAD	220
13	CATETER UMBILICAL VENOSO 3.5FR	UNIDAD	20
14	CONECTOR BIFURCADO CON ADAPTADOR EN Y PEDIATRICO	UNIDAD	15
15	CONECTOR BIFURCADO CON ADAPTADOR EN Y ADULTO	UNIDAD	100
16	CONECTOR TRIFURCADO CON ADAPTADOR EN Y ADULTO	UNIDAD	250
17	CONECTOR TRIFURCADO CON ADAPTADOR EN Y PARA PEDIATRIA	UNIDAD	150
18	CONECTOR EN ESPIGA PARA SOLUCION ENDOVENOSA	UNIDAD	350

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante **MEMORANDO N° 0739-2023-GOREMAD/HSRPM-DE**, el **26 DE OCTUBRE DEL 2023**.

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 **SUMA ALZADA**, 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.

1.8. ALCANCES DEL REQUERIMIENTO

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

1.9. PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de **DOCE (12) DÍAS CALENDARIOS**, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

1.10. INVITACIÓN

La invitación se realizará vía correo electrónico al proveedor que cumplió con las especificaciones técnicas establecidas por el área usuaria.

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° 28411 Ley General del Sistema Nacional de Presupuesto.
- Ley N° 31638 Ley de Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2023
- Ley N° 31639 Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público del año fiscal 2023.
- Ley de Contrataciones del Estado, que modifica el D.L. N° 30225, (en adelante la Ley)
- Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado por DS N° 344-2018-EF
- Decreto Supremo N° 234-2022-EF que modifica el Reglamento de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y dictan otras disposiciones.
- TUO de la ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto

Supremo N° 082-2019-EF.

- Ley N° 27444- Ley de Procedimiento Administrativo General
- Texto Único Ordenado de la Ley N° 27806, Ley de Transparencia y de Acceso a la Información Pública, aprobado mediante Decreto Supremo N° 043-2033-PCM.
- Directiva 003-2003-CONSUCODE/PRE, Disposiciones Complementarias para la participación de postores en consorcio en las contrataciones y adquisiciones del Estado.
- Texto Único Ordenado de la Ley N° 28015 – Ley de Promoción de Competencia y Formalización y Desarrollo de la Micro y Pequeña Empresa.
- Ley N° 26842 Ley General de Salud.
- Ley N° 29459, Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (en los Art. que se encuentran vigentes).
- Decreto Supremo N° 016-2011-SA, Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos médicos y Productos Sanitarios y sus modificatorias.
- Decreto Supremo N° 014-2011/SA, Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos.
- Decreto Supremo N° 018-2001-SA, Disposiciones para el Control de Calidad y el Suministro de Información sobre Medicamentos.
- Resolución Ministerial N° 805-2009-MINSA, que reglamenta los “Estudios de Estabilidad de Medicamentos.
- Resolución Ministerial N° 585-99.SA/DM, Aprueba Manual de Buena Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos y Afines
- Resolución Ministerial N° 055-99.SA/DM, Aprueba el Manual de Buenas Prácticas de Manufactura de Productos Farmacéuticos.
- Decreto Supremo N° 002-99-TR- Aprueba Reglamento de la Ley N° 27056.
- Código Civil
- Decreto Supremo N° 002-2023-SA, que Declara en Emergencia Sanitaria por Brote de Dengue en 59 Distrito de los Departamento de Amazonas, Ayacucho, Cajamarca, Cusco, Huánuco, Ica, Junín, Lambayeque, Loreto, Madre de Dios, Piura, San Martín y Ucayali.
- Decreto Supremo N° 009-2023-SA, donde establece en su Artículo 4.- Prorrogar, a partir del 25 de mayo de 2023, por un plazo de 120 días calendario, la emergencia sanitaria declarada por Decreto Supremo N° 002-2023-SA, modificada por los artículos 1,2 y 3 del presente Decreto Supremo.
- Decreto Supremo N° 014-2023-SA, que Declara en Emergencia a los Servicios y Establecimientos de Salud y de los Gobiernos Regionales.
- Resolución Directoral N° 196-2023-GOREMAD/HSRPM, que aprueba la contratación Directa bajo el supuesto de Situación de Emergencia.
- 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 documentos¹, la siguiente documentación:

2.2.1. Documentación de presentación obligatoria

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

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

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

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

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

Advertencia

De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE² y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.

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

¹ La omisión del índice no determina la no admisión de la oferta.

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

e) **Copia de registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario del producto vigente a la presentación de la oferta.**

Registro Sanitario vigente a la fecha de presentación de oferta del producto, expedido por el Ministerio de Salud (DIGEMID). Los datos expresados en la oferta presentada, deben coincidir con los datos indicados en el Registro Sanitario del producto Ofertado.

En el caso de aquellos productos que por su naturaleza no requieran de Registro Sanitario, el postor deberá acreditar tal condición con documento oficial expedido por DIGEMID o cualquier documento emitido por DIGEMID con carácter particular o general (pudiendo ser el Listado Oficial de los Productos que no requiere Registro Sanitario publicado en la Pag. Web de la DIGEMID). Para el caso de empresa distribuidoras de productos nacionales o importados, podrán presentar copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario. No se aceptará expedientes en trámite para la obtención del Registro. El Registro sanitario o certificado de registro sanitario de los productos que oferten los postores podrán estar a su nombre o de terceros. El postor adjudicado debe garantizar que el registro sanitario se encuentre vigente a la fecha de la Entrega/recepción del producto. El mismo que será de acuerdo al cronograma de entregas previstas en las bases.

- f) Declaración jurada de Garantía Comercial y expiración del producto ofertado.
- g) Declaración Jurada de Compromiso de canje y/o reposición del bien por defectos y/o vicios ocultos.
- h) Declaración jurada de plazo de entrega. **(Anexo N° 4)**³
- i) El precio de la oferta en **SOLES**. Adjuntar obligatoriamente el **Anexo N° 6**.

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

Importante

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

2.2.1.2. Documentos para acreditar los requisitos de calificación

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

2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

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

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

³ 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 SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 06-2023-HSR/OEC – ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS DIVERSOS – 18 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS.

- d) 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 – PIDE⁴ 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).

- e) Domicilio para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
f) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado⁵.
g) Copia de la ficha RUC, debidamente actualizada.
h) Copia del Registro Nacional de Proveedores (RNP) vigente.

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*

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

cuyo caso bastará con que estos cuenten con la Apostilla de la Haya⁶.

- La Entidad no puede exigir documentación o información adicional a la consignada en el presente numeral para el perfeccionamiento del contrato.*

2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en la **Unidad de Logística del Hospital Santa Rosa de Puerto Maldonado**, sito en el **Jr. Cjamarca N° 171 – Hospital Santa Rosa de Puerto Maldonado**, en el horario de **07:30 a.m. – 15:00 pm.**

2.5. FORMA DE PAGO

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en **PAGO ÚNICO.**

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

- Recepción del **Almacén Especializado de Medicamentos** conjuntamente con el **Almacen General** del Hospital Santa Rosa.
- Informe del funcionario responsable del **Servicio de Farmacia** del Hospital Santa Rosa, emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago (Factura, Guía de Remisión y otros) de acuerdo a las normas de SUNAT.

Dicha documentación se debe presentar en la **Unidad de Logística del Hospital Santa Rosa de Puerto Maldonado**, sito en el **Jr. Cjamarca N° 171 – Hospital Santa Rosa de Puerto Maldonado**, en el horario de **07:30 a.m. – 15:00 pm.**

⁶ Según lo previsto en la Opinión N° 009-2016/DTN.

CAPÍTULO III REQUERIMIENTO

Importante

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

3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

ÍTEMS	DESCRIPCIÓN DEL BIEN	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD
01	SONDA DE ASPIRACION DE SECRECIONES CIRCUITO CERRADO N° 10	UNIDAD	150
02	SONDA DE ASPIRACION ENDOTRAQUEAL EN CIRCUITO CERRADO N° 5 F	UNIDAD	100
03	SONDA DE ASPIRACION DE SECRECIONES CIRCUITO CERRADO N° 6	UNIDAD	100
04	SONDA DE ASPIRACIÓN DE SECRECIONES CIRCUITO CERRADO N° 8	UNIDAD	100
05	INDICADOR BIOLOGICO CAJA X 100 UNIDADES	CAJA	4
06	INDICADOR MULTIPARAMETRO (INTEGRADOR) DE ESTERILIZACION A VAPOR X 100 UNI	CAJA	30
07	INDICADOR QUIMICO INTERNO DE ESTERILIZACION A VAPOR X 240	CAJA	25
08	TEST DE BOWIE DICK PLUS	UNIDAD	100
09	TUBO EN "T" DE PLASTICO PARA OXIGENO	UNIDAD	150
10	FILTRO ANTIBACTERIANO RESPIRATORIO PARA EQUIPO DE ANESTESIA	UNIDAD	500
11	FILTRO ANTIBACTERIAL VIRAL+INTERCAMBIADOR DE CALOR HUMEDAD ADULTO PARA CIRCUITO CORRUGADO	UNIDAD	1,000
12	TUBO CORRUGADO DESCARTABLE ADULTO PARA VENTILADOR MECANICO	UNIDAD	220
13	CATETER UMBILICAL VENOSO 3.5FR	UNIDAD	20
14	CONECTOR BIFURCADO CON ADAPTADOR EN Y PEDIATRICO	UNIDAD	15
15	CONECTOR BIFURCADO CON ADAPTADOR EN Y ADULTO	UNIDAD	100
16	CONECTOR TRIFURCADO CON ADAPTADOR EN Y ADULTO	UNIDAD	250
17	CONECTOR TRIFURCADO CON ADAPTADOR EN Y PARA PEDIATRIA	UNIDAD	150
18	CONECTOR EN ESPIGA PARA SOLUCION ENDOVENOSA	UNIDAD	350



ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

SONDA DE ASPIRACION DE SECRECIONES CIRCUITO CERRADO CON N°10

ESPECIFICACIONES

- Diseñado especialmente para ventilar y succionar secreciones traqueales simultáneamente, ofreciendo las siguientes ventajas:
- Puerto MDI
 - Tamaños: 10 FR
 - Su área de contacto con los dedos es grande y fácil de sujetar, permite introducir medicamentos rápida y convenientemente.
- Conectores
 - Pediátrico - Doble Conector Rotativo
 - Tamaños: 10 FR
 - Conectores en Y giratorios (360°) proporcionan mayor confort al paciente y facilita las conexiones al circuito de ventilación y Tubo Endotraqueal.
 - Diseño que minimiza el espacio muerto.
- Puerto de Irrigación
 - Con válvula antirreflujo, previene escapes de secreciones contaminadas.
- Punta biselada
 - Previene daño del tejido blando, evitando complicaciones inesperadas.
- Interruptor de succión
 - Ergonómico, compacto y antideslizante, se puede controlar fácilmente con una mano.
 - Posee mecanismo de torque mecánico que es intuitivo, de fácil y rápido manejo.
 - Se puede bloquear para evitar que se accione accidentalmente.
- Funda Protectora
 - Previene que los gérmenes de la secreción se esparzan.
 - Permite que el personal médico sujetar el catéter fácilmente.
 - Transparente, para confirmar las marcas de la inserción del catéter.
 - Durable, previene ruptura accidental.
- Indicador de Profundidad de Inserción
 - Indicador de color localizado en el catéter provee al personal médico un mejor control de la inserción.

ACCESORIOS OPCIONALES:

- Adaptador corrugado
 - Permite a los pacientes tener mayor comodidad cuando mueven su cabeza.
- Palanca para Desconexión
 - Facilita la desconexión del circuito y mantiene el catéter de succión cerrado

Descripción

10 FR (Dia 3.33 mm, L 405mm), puerto MDI

Color

Negro

SONDA DE ASPIRACION ENDOTRAQUEAL EN CIRCUITO CERRADO CON N°5 F

ESPECIFICACIONES

- Diseñado especialmente para ventilar y succionar secreciones traqueales simultáneamente, ofreciendo las siguientes ventajas:
- Puerto MDI
 - Tamaños: 5 FR
 - Su área de contacto con los dedos es grande y fácil de sujetar, permite introducir medicamentos rápida y convenientemente.
- Conectores
 - Neonatos - Doble Conector Rotativo
 - Tamaños: 5 FR
 - Conectores en Y giratorios (360°) proporcionan mayor confort al paciente y facilita las conexiones al circuito de ventilación y Tubo Endotraqueal.
 - Diseño que minimiza el espacio muerto.
- Puerto de Irrigación
 - Con válvula antirreflujo, previene escapes de secreciones contaminadas.
- Punta biselada
 - Previene daño del tejido blando, evitando complicaciones inesperadas.
- Interruptor de succión
 - Ergonómico, compacto y antideslizante, se puede controlar fácilmente con una mano.
 - Posee mecanismo de torque mecánico que es intuitivo, de fácil y rápido manejo.
 - Se puede bloquear para evitar que se accione accidentalmente.
- Funda Protectora



ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

- Previene que los gérmenes de la secreción se esparzan.
 - Permite que el personal médico sujetar el catéter fácilmente.
 - Transparente, para confirmar las marcas de la inserción del catéter.
 - Durable, previene ruptura accidental.
- Indicador de Profundidad de Inserción
- Indicador de color localizado en el catéter provee al personal médico un mejor control de la inserción.
 - Con MDI.

ACCESORIOS OPCIONALES:

Adaptador corrugado

- Permite a los pacientes tener mayor comodidad cuando mueven su cabeza.

Palanca para Desconexión

- Facilita la desconexión del circuito y mantiene el catéter de succión cerrado

Descripción

Color

5 FR (Dia. 1.67 mm, L 305 mm), puerto MDI

Gris

SONDA DE ASPIRACION DE SECRECIONES CIRCUITO CERRADO N°6

Especificaciones

Diseñado especialmente para ventilar y succionar secreciones traqueales simultáneamente, ofreciendo las siguientes ventajas:

Puerto MDI

- Tamaños: 6 FR
- Su área de contacto con los dedos es grande y fácil de sujetar, permite introducir medicamentos rápida y convenientemente.

Conectores

- Neonatología - Doble Conector Rotativo
- Tamaños: 6 FR
- Conectores en Y giratorios (360°) proporcionan mayor confort al paciente y facilita las conexiones al circuito de ventilación y Tubo Endotraqueal.
- Diseño que minimiza el espacio muerto.

Puerto de Irrigación

- Con válvula antirreflujo, previene escapes de secreciones contaminadas.

Punta biselada

- Previene daño del tejido blando, evitando complicaciones inesperadas.

Interruptor de succión

- Ergonómico, compacto y antideslizante, se puede controlar fácilmente con una mano.
- Posee mecanismo de torque mecánico que es intuitivo, de fácil y rápido manejo.
- Se puede bloquear para evitar que se accione accidentalmente.

Funda Protectora

- Previene que los gérmenes de la secreción se esparzan.
- Permite que el personal médico sujetar el catéter fácilmente.
- Transparente, para confirmar las marcas de la inserción del catéter.
- Durable, previene ruptura accidental.

Indicador de Profundidad de Inserción

- Indicador de color localizado en el catéter provee al personal médico un mejor control de la inserción.

Accesorios Opcionales:

Adaptador corrugado

- Permite a los pacientes tener mayor comodidad cuando mueven su cabeza.

Palanca para Desconexión

- Facilita la desconexión del circuito y mantiene el catéter de succión cerrado

Descripción

Empaque

6 FR (Dia 2.00 mm, L 305mm), puerto MDI

Verde Claro



ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

SONDA DE ASPIRACION DE SECRECIONES CIRCUITO CERRADO CON N°8

Especificaciones

Diseñado especialmente para ventilar y succionar secreciones traqueales simultáneamente, ofreciendo las siguientes ventajas:

Puerto MDI

- Tamaños: 8 FR
- Su área de contacto con los dedos es grande y fácil de sujetar, permite introducir medicamentos r ávida y convenientemente.

Conectores

- Pediátrico - Doble Conector Rotativo
- Tamaños: 8 FR
- Conectores en Y giratorios (360°) proporcionan mayor confort al paciente y facilita las conexiones al circuito de ventilación y Tubo Endotraqueal.
- Diseño que minimiza el espacio muerto.

Puerto de Irrigación

- Con válvula antirreflujo, previene escapes de secreciones contaminadas.

Punta biselada

- Previene daño del tejido blando, evitando complicaciones inesperadas.

Interruptor de succión

- Ergonómico, compacto y antideslizante, se puede controlar fácilmente con una mano.
- Posee mecanismo de torque mecánico que es intuitivo, de fácil y rápido manejo.
- Se puede bloquear para evitar que se accione accidentalmente.

Funda Protectora

- Previene que los gérmenes de la secreción se esparzan.
- Permite que el personal médico sujetar el catéter fácilmente.
- Transparente, para confirmar las marcas de la inserción del catéter.
- Durable, previene ruptura accidental.

Indicador de Profundidad de Inserción

- Indicador de color localizado en el catéter provee al personal médico un mejor control de la inserción.

Accesorios Opcionales:

Adaptador corrugado

- Permite a los pacientes tener mayor comodidad cuando mueven su cabeza.

Palanca para Desconexión

- Facilita la desconexión del circuito y mantiene el catéter de succión cerrado

Descripción

8 FR (Día 2.67 mm, L. 305mm), puerto MDI

Color

Azul claro

SONDA DE ASPIRACION ENDOTRAQUEAL N°4 F

DOCUMENTOS:

- Registro Sanitario vigente

PRESENTACION:

- Unidad

ENVASE INMEDIATO:

- Bolsa unitaria de polipropileno que garantice la integridad del producto.
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes
- Envase secundario: caja unitaria de cartón resistente

EMBALAJE:

- Debe asegurar la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento del producto.
- Según bases.

ROTULO:

- Rotulado de acuerdo a DS 016-2011 –SA.



ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

- Estándar para adulto

TUBO EN "T" DE PLASTICO PARA OXIGENO 45 FRENCH (15 mm) BOLSA X 50 UND

UNIDAD DE MEDIDA:

- UNIDAD

DOCUMENTOS:

- Registro Sanitario
- ENVASE INMEDIATO:
 - Empaque individual aséptico que garantice la integridad del producto, resistente a la manipulación.
 - Exento de partículas, rebabas y/o aristas cortantes
- EMBALAJE:
 - Caja de cartón que proteja la integridad del producto.
 - Debe asegurar la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento del producto.
 - Según bases.
- ROTULO:
 - Rotulado de acuerdo a DS 016-2011 –SA.
 - Con impresiones de caracteres indelebles, fácilmente legibles y visibles.
 - De acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario.
 - El rotulado debe ir en los envases inmediato y mediato.

CARACTERÍSTICAS :

- Tubo en T
- Conector en T
- Boquilla
- Tubo corrugado
- Diseño con cono convexo evitando el desprendimiento.
- Membrana plegable cargada electrostática filtrante fija al interior de la carcasa, con eficacia de filtración bacteriana y viral mayor al 99.99999%, evitando el pasaje de virus/bacterias con diámetro igual o mayor de 0.02 micras.
- Deberá estar Sustentado con Estudios Técnicos.
- Resistencia al flujo menor de 1.73 cm de H2O a 60 litros por minuto. Resistencia al flujo menor de 0.7 cm de H2O a 30 litros por minuto. Espacio muerto 120 ml.
- Peso: 56 gr.
- Dos características se incluyen en este nuevo producto lo hace idóneo para su uso con concentradores de oxígeno.
- El Filtro puede usarse durante largos periodos de tiempo, en función del criterio médico en terapias domiciliarias.
- El Filtro de preferencia tendrá la carcasa transparente ó de color blanco.

DIMENSIONES:

- Estándar



ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

FILTRO ANTIBACTERIANO RESPIRATORIO PARA EQUIPO DE ANESTESIA

DOCUMENTOS

- Registro Sanitario vigente

MATERIAL

- Polipropileno

CARACTERÍSTICAS

- Libre de látex
- Carcasa de polipropileno ergonómica redondeada, representa nuestra opción de filtro más rentable y está disponible con un codo integral de 90°, lo que reduce la necesidad de un montaje de carácter adicional o un codo de paciente separado.
- Descartable de un solo uso.
- Dispositivo que al conectarse al circuito de ventilación o anestesia, asegura la filtración de partículas contaminantes entre el paciente y el equipo médico, con lo cual se evita la contaminación cruzada durante ventilación mecánica.
- Se conecta entre el circuito y la entrada a la máquina de anestesia.
- El filtro retendrá el 99.99% de virus y bacterias (eficiencia), evitando así que se infecte tanto el equipo con los fluidos del paciente, como el paciente con las bacterias que pudiera ya tener el equipo por tratamientos anteriores.
- Se complementa el uso del filtro antibacteriano con el uso de la nariz artificial
- Espacio muerto : 53 ml
- Resistencia : 88 pa
- Volumen Tidal > 165 ml
- Alta eficiencia electrostática con filtro de baja resistencia

Bacterial . Viral Filter

DIMENSIONES

- Medidas: 22 mm Diámetro Externo X 15 mm Diámetro Interno / 22 mm D.I.

FILTRO ANTIBACTERIAL VIRAL+INTERCAMBIADOR DE CALOR HUMEDAD ADULTO PARA CIRCUITO CORRUGADO (HMEF)

EMPAQUE:

- Individual.
- Garantiza las propiedades físicas e integridad del producto. Peel Open.
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.

MATERIAL:

- Casco fabricado de polímero de uso clínico hospitalario libre de látex acorde a los estándares internacionales de calidad.
- Posee 2 membranas: una higroscópica que permite el retorno de humedad y otra de acción electrostática que retiene partículas con diámetro igual o mayor de 0.02 micras.
- De bordes redondeados, libres de rebabas y aristas cortantes. Condición Biológica.
- Aséptico, atóxico, hipoalergénico.

CARACTERÍSTICAS

- Con conector cónico con el paciente: 15mm y 22mm.
- Conexiones aseguran exactitud y precisión durante su uso, evitando el desprendimiento.
- Membrana filtrante fija al interior de la carcasa, con eficacia de filtración bacterial y viral mayor al 99.99%, evitando el pasaje de virus/bacterias con diámetro igual o mayor de 0.02 micras (Sustentado con Estudios Técnicos).
- Retorno de humedad de 32 mg H₂O / litro a un volumen tidal de 500 ml.
- Resistencia al flujo menor de 2.5 cm de H₂O a 60 litros por minuto.
- Rango de Volumen Tidal: Mínimo 200 ml, Máximo 1500 ml.
- Con puerto para monitorización de CO₂ con tapón de seguridad. Espacio muerto muy liviano de 61 ml.
- Peso: 32 gr.
- Incluye corrugado retráctil con conexiones de 15mm y 22mm. Corrugado libre de látex.

DIMENSIONES: Estándar.

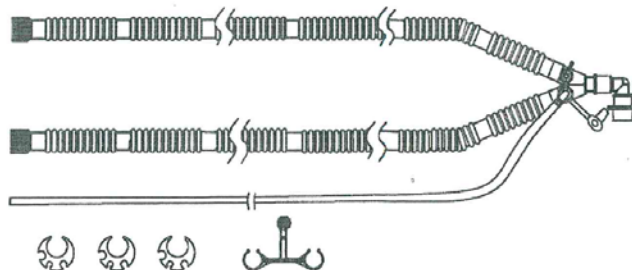


ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

- codo con puerto para toma de muestra de CO2
- Plegado óptimo del tubo extensible ocupa aproximadamente una quinta parte de su longitud extendido, longitud regulable para reducir los espacios muertos
- Moldeable y que facilite el control de la posición.
- Que reduzca posibles turbulencias y resistencia, que otorgue menor resistencia al paso de flujo 60 l/min con el circuito de 1.2 m extendido será 1 cm H2O.
- De bajo peso, ligero que minimice riesgo de lesiones traqueales por tracción.
- Conector de 15mm

DIMENSIONES

- Circuito extensible hasta 1 mts o 1.2 mts



TUBO CORRUGADO DESCARTABLE ADULTO PARA VENTILADOR 2 RAMALES (CIRCUITOS DE VENTILADOR)

DOCUMENTOS

- Registro Sanitario Vigente

EMPAQUE

Individual

- Que garantice la asepsia e integridad del producto
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes

MATERIAL

- Polímero de uso hospitalario acorde a los estándares internacionales de calidad
- Acabado: libre de rebabas y aristas cortantes
- Condición biológico, aséptico, atóxico

CARACTERÍSTICAS

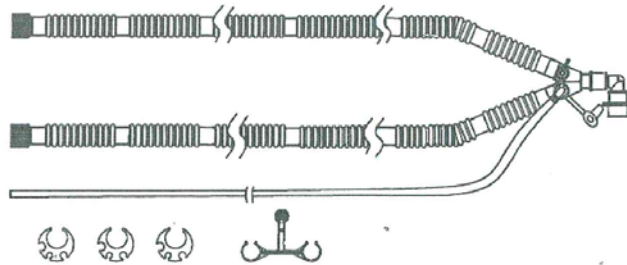
- Tubo corrugado compacto con capacidad de extenderse a 1.8 mts o 2mts con conexión en Y incorporado y codo con puerto para toma de muestra de CO2
- Plegado óptimo del tubo extensible ocupa aproximadamente una quinta parte de su longitud extendido, longitud regulable para reducir los espacios muertos
- Moldeable y que facilite el control de la posición.
- Que reduzca posibles turbulencias y resistencia, que otorgue menor resistencia al paso de flujo 60 l/min con el circuito de 2 m extendido será 1 cm H2O.
- De bajo peso, ligero que minimice riesgo de lesiones traqueales por tracción.
- Conector de 22mm

DIMENSIONES

- Presentación inicial 40 cms / 50cms
- Circuito extensible hasta 1.8 mts o 2 mts



ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1



TUBO CORRUGADO ESTÉRIL DESCARTABLE PEDIÁTRICO DE UN RAMAL (VM DE TRANSPORTE ZOLL)

DOCUMENTOS

- Registro Sanitario vigente

EMPAQUE:

- Individual.
- Que garantice la asepsia e integridad del producto.
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.

MATERIAL:

- Polímero de uso hospitalario acorde a los estándares internacionales de calidad. Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes.

CONDICIÓN BIOLÓGICA:

- Aséptico, atóxico.

CARACTERÍSTICAS:

- Set de Circuito Corrugado para Ventilación Mecánica Pediátrico Con Humidificación Activa.
- Manguera corrugada de línea Inspiratoria con cable calefactor , válvula de exhalación, longitud de 150 cms, una línea de presión , codo de 90° con puerto, conectores a presión de 15mm, con o sin línea de exhalación, ideal para ventilador de transporte.
- Corrugado de línea espiratoria con trampa de agua, incluye Cámara Humidificadora de autollenado.
- Conectores adicionales
- Dimensiones:
- Presentación paquete
- Circuito flexible completo con accesorios



ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE LOS INSUMOS MÉDICOS 2023 - 1

CATÉTER UMBILICAL VENOSOS 3.5 FR

DOCUMENTOS

- Registro Sanitario Vigente

EMPAQUE

- Individual de polietileno de alta densidad
- Resistente a la manipulación y embalaje.
- Peen open, de apertura uniforme.
- Fácil de abrir en forma manual y uniforme

CARACTERÍSTICAS

MATERIAL

- Poliuretano radiopaco y transparente
- De largo 30 cm y 40 cm de para las otras referencias con marcado centimétrico y numérico desde los 4 a los 25 cm de la extremidad distal.
- La extremidad distal está biselada para reducir el traumatismo vascular.
- Con una llave de 2 vías con clips de identificación (rojo para la utilización arterial, azul para la utilización venosa).
- Hemocompatibilidad del poliuretano (reducción del riesgo trombogénico).
- Libre de DEHP

USO

- El catéter se utiliza para vía venosa (nutrición parenteral, administraciones medicamentosas...) y para vía arterial (gases en sangre, medida de la presión).

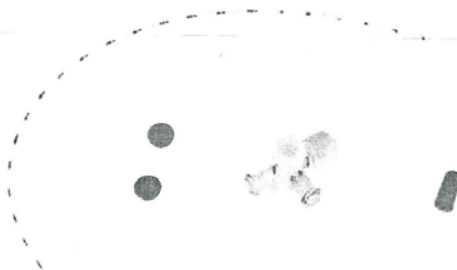


Imagen referencial del catéter umbilical

DIMENSIONES

- 2,5 Fr: largo 30 cm
- 3,5 Fr: longitud 40 cm.

Código SISMED	FR	Diámetro interno	Ext. mm	Diámetro Fr.	Longitud cm	Flujo ml/min	Volumen muerto ml
20736	3.5	0.8	1.2	3.5	40	10	0.27

HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 06-2023-HSR/OEC – ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS
DIVERSOS – 18 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE
PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS.

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

- Un sistema para la terapia intravenosa que elimina el uso de agujas
- Sellado de compresión dinámico.
- Canal y Paso de flujo Interno (central).
- Velocidad de flujo 185 cc/min. Equivalente a una aguja de 16G(caudal)
- Espacio muerto de 0.06ml.
- Sin látex ni componentes metálicos.
- Activaciones funcionales de hasta 600 veces.
- Duración de hasta 7 días.
- Compatible con lípidos, sangre e infusiones antineoplásicas y de medicamentos de alto riesgo.
- Conector universal: LuerLock y Luer slip.
- Se puede utilizar para conexiones I.V.
- Catéteres venosos centrales, arteriales, umbilicales, percutáneos y periféricos.
- Produce un cierre dinámico al conectar la jeringa o el equipo de infusión, evitando la salida de Sangre.

CONECTOR BIFURCADO CON ADAPTADOR EN "Y" ADULTO (ALTO FLUJO)

EMPAQUE

- Empaque individual, que mantenga las condiciones de esterilidad del producto.
- Fácil de abrir manualmente, resistente a la manipulación y almacenamiento.
- Peel pouch y peel open.
- Rotulado según bases.
- Exento de partículas extrañas
- Exento rebabas y/o aristas cortantes
- Sellado con una película grado médico

MATERIAL

- Libre de DEHP, libre de látex, no contiene metal.
- Cubierta de Válo grado médico (polycarbonato y fibra de vidrio), Sello de seguridad de silicona grado médico y cono de Polycarbonato (pieza única)
- Condiciones biológicas: estéril, atóxico y apirógeno.

CARACTERÍSTICAS

- Sistema microbiológica y mecánicamente cerrado.
- Sistema conector con extensión Bifurcada.
- Conector libre de agujas y tapones.
- Un sistema para la terapia intravenosa que elimina el uso de agujas
- Sistema de pieza única que no requiere de tapones ni agujas.
- Sellado de compresión dinámico.
- Canal y Paso de flujo Interno (central).
- Velocidad de flujo 185 cc/min. Equivalente a una aguja de 16G(caudal)
- Sin látex ni componentes metálicos.
- Activaciones funcionales de hasta 600 veces.
- Duración de hasta 7 días.
- Compatible con lípidos, sangre e infusiones antineoplásicas y de medicamentos de alto riesgo.
- Conector universal: LuerLock y Luer slip.
- Se puede utilizar para conexiones I.V. Centrales, arteriales, umbilicales y periféricas.
- produce un cierre dinámico al conectar la jeringa o el equipo de infusión, evitando la salida de Sangre.

DIMENSIONES

ml

Dimensiones: Largo 20 cm. Capacidad: 1,3



Imagen referencial de
conector bifurcado con
adaptador en "Y" adulto



ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

CONECTOR BIFURCADO CON ADAPTADOR EN Y PEDIATRICO

EMPAQUE

- Empaque individual, que mantenga las condiciones de esterilidad del producto.
- Fácil de abrir manualmente, resistente a la manipulación y almacenamiento.
- Peel pouch y peel open.
- Rotulado según bases.
- Exento de partículas extrañas
- Exento rebabas y/o aristas cortantes
- Sellado con una película grado médico

MATERIAL

- Libre de DEHP, libre de látex, no contiene metal.
- Cubierta de Válogrado médico (policarbonato y fibra de vidrio), Sello de seguridad de silicona grado médico y cono de Policarbonato (pieza única)
- Condiciones biológicas: estéril, atóxico y apirógeno.

CARACTERISTICAS

- Sistema microbiológica y mecánicamente cerrado.
- Sistema conector con extensión Bifurcada.
- Conector libre de agujas y tapones.
- Un sistema para la terapia intravenosa que elimina el uso de agujas
- Sistema de pieza única que no requiere de tapones ni agujas.
- Sellado de compresión dinámico.
- Canal y Paso de flujo Interno (central).
- Velocidad de flujo 185 cc/min. Equivalente a una aguja de 16G(caudal)
- Sin látex ni componentes metálicos.
- Activaciones funcionales de hasta 600 veces.
- Dimensiones: Largo 18 cm. Capacidad: 0,4 ml
- Duración de hasta 7 días.
- Compatible con lípidos, sangre e infusiones antineoplásicas y de medicamentos de alto riesgo.
- Conector universal: LuerLock y Luer slip.
- Se puede utilizar para conexiones I.V. Centrales, arteriales, umbilicales y periféricas.
- Produce un cierre dinámico al conectar la jeringa o el equipo de infusión, evitando la salida de Sangre.

DIMENSIONES

- Dimensiones: Largo 13 cm. Capacidad: 0,45 ml

CONECTOR TRIFURCADO CON ADAPTADOR EN Y ADULTO

EMPAQUE

- Empaque individual, que mantenga las condiciones de esterilidad del producto.
- Fácil de abrir manualmente, resistente a la manipulación y almacenamiento.
- Peel pouch y peel open.
- Rotulado según bases.
- Exento de partículas extrañas
- Exento rebabas y/o aristas cortantes
- Sellado con una película grado médico

MATERIAL

- Libre de DEHP, libre de látex, no contiene metal.
- Cubierta de Válogrado médico (policarbonato y fibra de vidrio), Sello de seguridad de silicona grado médico y cono de Policarbonato (pieza única)
- Condiciones biológicas: estéril, atóxico y apirógeno.

CARACTERISTICA

- Sistema microbiológica y mecánicamente cerrado.
- Sistema conector con extensión Trifurcada.
- Conector libre de agujas y tapones.
- Un sistema para la terapia intravenosa que elimina el uso de agujas
- Sistema de pieza única que no requiere de tapones ni agujas.
- Sellado de compresión dinámico.



ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

- Canal y Paso de flujo Interno (central).
- Velocidad de flujo 185 cc/min. Equivalente a una aguja de 16G(caudal)
- Sin látex ni componentes metálicos.
- Activaciones funcionales de hasta 600 veces.
- Duración de hasta 7 días.
- Compatible con lípidos, sangre e infusiones antineoplásicas y de medicamentos de alto riesgo.
- Conector universal: LúerLock y lúer slip.
- Se puede utilizar para conexiones I.V. Centrales, arteriales, umbilicales y periféricas.
- Produce un cierre dinámico al conectar la jeringa o el equipo de infusión, evitando la salida de Sangre.

DIMENSIONES

- Dimensiones: Largo 18 cm. Capacidad: 0,73 ml

CONECTOR TRIFURCADO CON ADAPTADOR EN Y PEDIATRICO

EMPAQUE

- Empaque individual, que mantenga las condiciones de esterilidad del producto.
- Fácil de abrir manualmente, resistente a la manipulación y almacenamiento.
- Peel pouch y peel open.
- Rotulado según bases.
- Exento de partículas extrañas
- Exento rebabas y/o aristas cortantes
- Sellado con una película grado médico

MATERIAL

- Libre de DEHP, libre de látex, no contiene metal.
- Cubierta de Válogrado médico (policarbonato y fibra de vidrio), Sello de seguridad de silicona grado médico y cono de Policarbonato (pieza única)
- Condiciones biológicas: estéril, atóxico y apirógeno.

CARACTERISTICA

- Sistema microbiológica y mecánicamente cerrado.
- Sistema conector con extensión Trifurcada.
- Conector libre de agujas y tapones.
- Un sistema para la terapia intravenosa que elimina el uso de agujas
- Sistema de pieza única que no requiere de tapones ni agujas.
- Sellado de compresión dinámico.
- Canal y Paso de flujo Interno (central).
- Velocidad de flujo 185 cc/min. Equivalente a una aguja de 16G(caudal)
- Sin látex ni componentes metálicos.
- Activaciones funcionales de hasta 600 veces.
- Duración de hasta 7 días.
- Compatible con lípidos, sangre e infusiones antineoplásicas y de medicamentos de alto riesgo.
- Conector universal: LúerLock y lúer slip.
- Se puede utilizar para conexiones I.V. Centrales, arteriales, umbilicales y periféricas.
- Produce un cierre dinámico al conectar la jeringa o el equipo de infusión, evitando la salida de Sangre.

DIMENSIONES

- Dimensiones: Largo 18 cm. Capacidad: 0,52 ml

CONECTOR EN ESPIGA PARA SOLUCIONES ENDOVENOSAS (UNIDIRECCIONAL)

EMPAQUE

- Empaque individual, que mantenga las condiciones de esterilidad del producto.
- Fácil de abrir manualmente, resistente a la manipulación y almacenamiento.
- Peel pouch y peel open.
- Rotulado según bases.
- Exento de partículas extrañas
- Exento rebabas y/o aristas cortantes
- Sellado con una película grado médico

MATERIAL

- Libre de DEHP, libre de látex, no contiene metal.
- Cubierta de Válogrado médico (policarbonato y fibra de vidrio), Sello de seguridad de silicona grado médico y cono de Policarbonato (pieza única)



HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 06-2023-HSR/OEC – ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS DIVERSOS – 18 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS.

ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

- Condiciones biológicas: estéril, atóxico y apirógeno.

CARACTERISTICAS

- Un sistema para la terapia intravenosa que elimina el uso de agujas
- Sistema de pieza única que no requiere de tapones ni agujas.
- Sellado de compresión dinámico.
- Canal y Paso de flujo Interno (central).
- Uso: Para bolsas/ frasco de solución Intra Venosas
- Sistema cerrado libre de aguja, libre de tapa, duración hasta 7 días
- Compatible con Lípidos, Citostáticos y Sangre.
- Este sistema de Anti-Reflujo, permite aspirar y previene la infusión no deseada en la bolsa de soluciones.
- No contiene Látex, punzón de acceso para bolsa o botella Intra Venosas.

EQUIPO DE TRANSFUSION CON FILTRO

DOCUMENTOS

- Registro Sanitario Vigente

EMPAQUE

- Individual
- Que garantice la esterilidad e integridad del producto
- Exento de partículas extrañas
- Exento de rebadas y aristas cortantes
- Rotulo : Según Bases

MATERIAL

- Tipo : Polivinil o similar (en su biodegradación no debe interactuar con soluciones a infundir) de uso clínico hospitalario, de acuerdo a las normas internacionales de calidad
- Acabado: Libre de rebadas y aristas cortantes
- Condiciones biológicas: Estéril , atóxico, a pirógeno, hipo alergénico

CARACTERISTICAS

PROTECTORES EXTREMOS (Protector del perforador de la conexión macho)

- Que conserven en la esterilidad del perforador del enlace macho y de todo el interior.
- Que se mantengan en forma segura y con adecuado desplazamiento

PERFORADOR

- Con canal de evacuación o salida
- Que resista el efecto de punción y se acople herméticamente

CUENTA GOTAS/CAMARA DE GOTEO FLEXIBLE

- La cámara de goteo debe permitir la observación continua del mismo.
- La distancia entre la extremidad inferior del tubo cuenta gotas y la salida de la cámara protectora, no debe ser menor de 10 mm
- La cámara de goteo debe tener un filtro que permita el pasaje adecuado de los elementos formes de la sangre con las siguientes características:
- Filtro debe ser adecuado para transfusiones sanguíneas de acuerdo a normas estandarizadas (ISO 1135-4)
- La capacidad del filtro no debe ser menor a 1/3 de la capacidad total de la cámara cuenta gotas.

TUBO FLEXIBLE

- Flexible con memoria de forma y sin perforaciones
- Transparente para detectar fácilmente el pasaje eventual de burbujas de aire.
- El diámetro interior del tubo no debe ser menor a 2.7 mm
- Su longitud no debe ser menor a 1500 mm ni mayor a 1800mm medida desde la base de la cámara de goteo hasta el extremo distal del enlace macho
- Debe mantener una unión hermética con todas las partes a las que está conectada
- Cámara de goteo, sitio de inyección y enlace macho.

REGULADOR DE FLUJO CON TOPE (Regulador del goteo con tope)

- Debe detener y regular el flujo del líquido a transfundir y mantener constante el flujo fijado.
- Una vez conseguido el ajuste de la velocidad de flujo requerido , este deberá mantener una diferencia no mayor de 10% en relación al goteo base.
- No debe dañar el tubo flexible durante el uso rutinario.

CONEXIÓN MACHO

PRESENTACION

- Sobre por unidad.



HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 06-2023-HSR/OEC – ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS DIVERSOS – 18 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS.

256

ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

CARACTERISTICAS

- Cinta autoadhesiva con adhesivo acrílico sensible a la presión, con indicador químico termo sensible en la parte no adhesiva.
- En el anillo interno del rollo debe estar impreso el nombre del producto y fecha de vencimiento.
- La cinta debe ser fácil de cortar, y debe permitir escribir en la parte no adhesiva para rotular el empaque.
- La parte adhesiva debe tener buena adherencia a la tela tejida, no tejida, plástico.
- El componente químico cambia de un color beige a un color oscuro (marrón ó negro) al se procesado en vapor húmedo de 121°C a 134°C
- Disponibles para el proceso de esterilización:
- Calor húmedo (vapor)
- En el anillo interno del rollo debe estar impreso el nombre del producto y fecha de vencimiento.
- La cinta debe ser fácil de cortar, y debe permitir escribir en la parte no adhesiva para rotular el empaque.
- La parte adhesiva debe tener buena adherencia a la tela tejida, no tejida, plástico.

MEDIDAS

- Rollo de 18 mm de ancho X 50 mts de largo , de 8Nm

INDICADOR BIOLOGICO VAPOR LECTURA RAPIDA CAJA X 100 UNIDADES

DOCUMENTOS

- Registro Sanitario Vigente

ENVASE INMEDIATO

- Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto, herméticamente sellado sin porosidad.
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.
- Fácil de abrir manualmente (sistema Peel open).
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes

EMBALAJE

- Debe asegurar la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento del producto.
- Según bases.

CARACTERISTICAS

- Tira de papel impregnado con esporas Geobacillus Stearothermophilus
- Ampolla con medio de cultivo enzimático específico
- Ambos componentes auto contenidos en un vial plástico
- El vial presenta un orificio en el extremo superior cubierto por un filtro selectivo para el vapor húmedo
- Contiene un indicador químico en la etiqueta
- La etiqueta suministra información para el registro de carga
- Resultado de lectura por fluorescencia a las 3 horas

ROTULO

- Rotulado de acuerdo a DS 016-2011 –SA.
- Rótulo de la caja debe indicar nombre del fabricante, nombre del producto, fecha de fabricación, fecha de vencimiento, indicaciones de uso del producto.

INDICADOR MULTIPARAMETRO (INTEGRADOR) DE ESTERILIZACION A VAPOR X 100 UNIDADES

DOCUMENTOS

- Registro Sanitario Vigente

MATERIAL

- Pellet químico sensible a la temperatura.
- Soporte: Papel tipo secante Contenidos en una tira laminada de película de aluminio y papel.
- Indicador químico libre de plomo.
- Condiciones biológicas: Aséptico – Atóxico y sin plomo.

ENVASE INMEDIATO

- Individual en caja.
- Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto, herméticamente sellado sin



HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 06-2023-HSR/OEC – ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS DIVERSOS – 18 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS.

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

- porosidad.
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.
- Fácil de abrir manualmente (sistema Peel open).
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes

EMBALAJE

- Debe asegurar la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento del producto.
- Según bases.

CARACTERÍSTICAS

- Consiste en una tira de papel impregnado con tinta termo-crómica, que cambia de color cuando ha sido expuesta a las condiciones mínimas necesarias del método.
- Tipo: Clase V (indicadores integradores) según ANSI/AAMI ST79:2006
- Integrador químico Clase 5, sensible a los siguientes parámetros: tiempo, temperatura, presión, remoción de aire dentro de la cámara, humedad y exposición al agente esterilizante. La distancia final recorrida por el color oscuro es influenciada por los parámetros mencionados.
- El pellet químico se derrite y migra como color oscuro, a través del papel secante.
- La interpretación del resultado deberá darse por medio de la visualización del avance de la coloración oscura, en lugar de cambio de color.
- La visualización del resultado a través de una ventana marcada con ACEPTADO o RECHAZADO.
- Controla todos los ciclos de esterilización por vapor (121°C – 134°C) por gravedad o por vacío.
- Los integradores deben tener valor establecido (VE) a 121 °C, 135 °C y al menos una temperatura intermedia.
- El VE a 121 °C debe tener un tiempo de exposición mayor de 16.5 minutos, según lo recomendado por la ISO 11138 / ANSI/AAMI/ISO 11140-1
- Certificación de Calidad Producto con aprobación de la FDA (501k)
- Certificación de la Unión Europea (CE).
- Fabricante certificado con ISO 13485, e ISO 9001
- Cumple con la normativa ISO ANSI/AAMI/ISO 11140-1 Esterilización

ROTULO

- Rotulado de acuerdo a DS 016-2011 –SA.
- Rótulo de la caja debe indicar nombre del fabricante, nombre del producto, fecha de fabricación, fecha de vencimiento, indicaciones de uso del producto.

PRESENTACION

- Caja x 100 unidades

INDICADOR QUIMICO INTERNO CALOR HUMEDO , CAJA POR 240 TIRAS

DOCUMENTOS:

- Registro Sanitario

PRESENTACION:

- Empaque caja x 240 tiras

ENVASE

- Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto, herméticamente sellado sin porosidad.
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.
- Fácil de abrir manualmente (sistema Peel open).
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes

EMBALAJE

- Debe asegurar la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento del producto.
- Según bases

ROTULO

- Rotulado de acuerdo a DS 016-2011 –SA.
- Rotulo de la caja debe indicar nombre del fabricante, nombre del producto, fecha de fabricación, fecha



ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

de vencimiento, indicaciones de uso del producto

CARACTERÍSTICAS

- Tiras de cartulina de 1.5cm x 20cm con línea perforada transversal que permite dividirlo por la mitad.
- La tira de cartulina con indicador químico sensible al tiempo, temperatura y calidad de vapor húmedo.
- El componente químico cambia de color beige a un color oscuro (marrón o negro) al ser procesado en vapor húmedo

TEST BOWIE DICK PLUS

CARACTERÍSTICAS DE LAS HOJAS INDICADORAS PARA PRUEBA TIPO BOWIE-DICK:

- Hoja con indicador químico sensible al vapor
- Libre de plomo y metales pesados
- Paquete con múltiples capas de material poroso permeable al vapor
- Se usa en esterilizaciones con sistema de pre vacío para comprobar la penetración del vapor y la capacidad de extracción del aire.
- La hoja indicadora química presenta un cambio homogéneo de color (en prueba exitosa)
- Viraje de color oscuro permanente
- De fácil manejo, que no requiera de aditamentos especiales.
- La hoja del test debe indicar como mínimo: número de máquina, fecha de prueba, nombre del supervisor y resultado.
- De un sólo uso.
- Diseñados según Normas UNE EN 867 Parte 4 de la CE.
- Brinda seguridad al operador en el monitoreo diario del autoclave.
- Optima calidad. Elaboradas según norma ISO 11140-1, Clase II.
- Las hojas test de Bowie Dick deben acondicionarse en el interior de un paquete de 7 kg de toallas o compresas, la forma armado y preparación del paquete de toallas puede encontrarse dentro de Normas AAMI. El motivo de utilización de este paquete reside en que, con el autoclave vacío, es muy difícil poder detectar las burbujas de aire porque estas se distribuyen en forma aleatoria dentro de la cámara del esterilizador.
- El paquete normado es muy eficiente concentrando cualquier aire disponible dentro de la cámara.



3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

A.	CAPACIDAD LEGAL
	HABILITACIÓN
	<p><u>Requisitos:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> ❖ Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento del Establecimiento expedida por DIGEMID, vigente a la presentación de la oferta. ❖ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) por área de fabricación del producto ofertado y Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigentes y a nombre del postor, cuando corresponda. En caso el postor contrate los servicios de almacenamientos deberá presentar el CBPA a nombre del Arrendador, copia simple del contrato vigente de Arrendamiento y el Certificado del cumplimiento de las Buenas Prácticas del postor emitido por DIGEMID por el espacio arrendado. <div style="border: 1px solid black; padding: 5px; margin-top: 10px;"> <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> </div> <p><u>Acreditación:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> ❖ Copia de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento del Establecimiento expedida por DIGEMID, vigente a la presentación de la oferta. ❖ Copia de la Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) por área de fabricación del producto ofertado y Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigentes y a nombre del postor, cuando corresponda. En caso el postor contrate los servicios de almacenamientos deberá presentar el CBPA a nombre del Arrendador, copia simple del contrato vigente de Arrendamiento y el Certificado del cumplimiento de las Buenas Prácticas del postor emitido por DIGEMID por el espacio arrendado. <ul style="list-style-type: none"> ✓ Para los productos Nacionales: <p>Fabricantes: Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente o el Oficio ampliando la vigencia del mismo emitido por la Dirección General de Material Médico, Insumos y Drogas - DIGEMID.</p> <p>Distribuidoras y Droguerías: Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) y Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), vigentes, del laboratorio fabricante del producto ofertado, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID). Se aceptará también certificado de Comunidad Europea (Directiva 93/42/EEC ó 90/385/EEC), certificado de FDA (USA) que haya sido emitido por la autoridad competente del país de origen siempre y cuando en su contenido se refiera a las buenas prácticas de manufactura. Para el caso de los Certificados del párrafo anterior emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, éstos deben tener una antigüedad no mayor de 2 años contados a partir de la fecha de su emisión.</p> ✓ Para productos importados: Contar con certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del país de origen emitido por autoridad sanitaria competente; en caso que el país de origen no se emita dicha certificación, se aceptará también Certificado de Libre Venta o Libre comercialización o documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 o copia simple del certificado iso 13485:2016 o nuevas versiones vigentes, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen. Asimismo, el postor debe contar con la certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) a su nombre, emitido por la DIGEMID. Para el caso de los Certificados del párrafo anterior emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, éstos deben tener una antigüedad no mayor de 2 años contados a partir de la fecha de su emisión. <div style="border: 1px solid black; padding: 5px; margin-top: 10px;"> <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> </div>

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

CLÁUSULA PRIMERA: ANTECEDENTES

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

CLÁUSULA SEGUNDA: OBJETO

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

CLÁUSULA TERCERA: MONTO CONTRACTUAL

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

Este monto comprende el costo 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 PAGO⁷

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

Para tal efecto, el responsable de otorgar la conformidad de la prestación deberá hacerlo en un plazo que no excederá de los siete (7) días de producida la recepción, salvo que se requiera 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

⁷ En cada caso concreto, dependiendo de la naturaleza del contrato, podrá adicionarse la información que resulte pertinente a efectos de generar el pago.

para ello, bajo responsabilidad del funcionario competente.

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

CLÁUSULA QUINTA: DEL PLAZO DE LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

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

CLÁUSULA SEXTA: PARTES INTEGRANTES DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA SÉTIMA: GARANTÍAS

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

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

Importante

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

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

En el caso que corresponda, consignar lo siguiente:

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

Importante

Al amparo de lo dispuesto en el numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, si el postor ganador de la buena pro solicita la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato de la prestación accesoria 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 DÉCIMA: RECEPCIÓN Y CONFORMIDAD DE LA PRESTACIÓN

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

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

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

CLÁUSULA UNDÉCIMA: DECLARACIÓN JURADA DEL CONTRATISTA

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

CLÁUSULA DUODÉCIMA: RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA TERCERA: PENALIDADES

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

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

Donde:

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

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

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

Importante

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA CUARTA: RESOLUCIÓN DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA: RESPONSABILIDAD DE LAS PARTES

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA: ANTICORRUPCIÓN

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

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

corrupción, directa o indirectamente o a través de sus socios, accionistas, participacionistas, integrantes de los órganos de administración, apoderados, representantes legales, funcionarios, asesores y personas vinculadas a las que se refiere el artículo 7 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA: MARCO LEGAL DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS⁸

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA NOVENA: FACULTAD DE ELEVAR A ESCRITURA PÚBLICA

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

CLÁUSULA VIGÉSIMA: DOMICILIO PARA EFECTOS DE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL

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

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

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

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

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

⁸ De acuerdo con el numeral 225.3 del artículo 225 del Reglamento, las partes pueden recurrir al arbitraje ad hoc cuando las controversias deriven de procedimientos de selección cuyo valor estimado sea menor o igual a cinco millones con 00/100 soles (S/ 5 000 000,00).

HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 06-2023-HSR/OEC – ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS DIVERSOS – 18 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS.

“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 Digitales⁹.

⁹ 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

ORGANO ENCARGADO DE CONTRATACIONES – OEC.
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 06-2023-HSR/OEC.

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 ¹⁰	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 compra¹¹

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.

¹⁰ 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.

¹¹ Cuando el monto del valor estimado del procedimiento o del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en caso se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

ANEXO N° 2

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

Señores

**ORGANO ENCARGADO DE CONTRATACIONES – OEC.
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 06-2023-HSR/OEC.**

Presente.-

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

ANEXO N° 3

DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Señores

ORGANO ENCARGADO DE CONTRATACIONES – OEC.
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 06-2023-HSR/OEC.

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

ANEXO N° 4

DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE ENTREGA

Señores

ORGANO ENCARGADO DE CONTRATACIONES – OEC.
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 06-2023-HSR/OEC.

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° 6

PRECIO DE LA OFERTA

Señores

ORGANO ENCARGADO DE CONTRATACIONES – OEC.
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 06-2023-HSR/OEC.

Presente.-

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

CONCEPTO	PRECIO TOTAL
TOTAL	

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

- El postor debe consignar el precio total de la oferta, sin perjuicio que, de resultar favorecido con la buena pro, presente el detalle de precios unitarios para el perfeccionamiento del contrato.*
- En caso que el postor reduzca su oferta, según lo previsto en el artículo 68 del Reglamento, debe presentar nuevamente este Anexo.*
- El postor que goce de alguna exoneración legal, debe indicar que su oferta no incluye el tributo materia de la exoneración, debiendo incluir el siguiente texto:*
“Mi oferta no incluye [CONSIGNAR EL TRIBUTO MATERIA DE LA EXONERACIÓN]”.