

BASES INTEGRADAS DE LICITACIÓN PÚBLICA 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

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	Importante • Abc	Se refiere a consideraciones importantes a tener en cuenta por el comité de selección y por los proveedores.
4	Advertencia • Abc	Se refiere a advertencias a tener en cuenta por el comité de selección y por los proveedores.
5	Importante para la Entidad • Xyz	Se refiere a consideraciones importantes a tener en cuenta por el comité de selección 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 junio 2019, diciembre 2019, julio 2020, julio y diciembre 2021, junio y octubre de 2022

BASES INTEGRADAS DE LICITACIÓN PÚBLICA PARA LA CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE BIENES¹

LICITACIÓN PÚBLICA N°1-2024-HEVES-MINSA LP-1-2024-HEVES-MINSA-1

CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE BIENES

ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE BIOQUIMICA CON EQUIPO DE CESION EN
USO

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.

Importante

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

1.5. ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS, OBSERVACIONES E INTEGRACIÓN DE BASES

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

Importante

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

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

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

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

Advertencia

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

Importante

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

1.7. FORMA DE PRESENTACIÓN DE OFERTAS

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

Las declaraciones juradas, formatos o formularios previstos en las bases que conforman la oferta deben estar debidamente firmados por el postor (firma manuscrita o digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados 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*

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>

coincida con lo declarado a través del SEACE, prevalece la información declarada en los documentos escaneados.

- No se tomarán en cuenta las ofertas que se presenten en físico a la Entidad.*

1.8. PRESENTACIÓN Y APERTURA DE OFERTAS

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

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

Importante

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

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

1.9. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS

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

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

1.10. CALIFICACIÓN DE OFERTAS

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

1.11. SUBSANACIÓN DE LAS OFERTAS

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

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

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

1.12. RECHAZO DE LAS OFERTAS

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

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

1.13. OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

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

1.14. CONSENTIMIENTO DE LA BUENA PRO

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

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

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

Importante

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

CAPÍTULO II SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS DURANTE EL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. RECURSO DE APELACIÓN

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

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

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

Importante

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

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

2.2. PLAZOS DE INTERPOSICIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN

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

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

CAPÍTULO III DEL CONTRATO

3.1. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

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

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

3.2. GARANTÍAS

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

3.2.1. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO

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

3.2.2. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO POR PRESTACIONES ACCESORIAS

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

Importante

- *En los contratos derivados de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del ítem adjudicado o la sumatoria de los montos de los ítems adjudicados sea igual o menor a doscientos mil Soles (S/200,000.00), no corresponde presentar garantía de fiel cumplimiento de contrato ni garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias, conforme a lo dispuesto en el literal a) del artículo 152 del Reglamento.*
- *En los contratos periódicos de suministro de bienes que celebren las Entidades con las micro y pequeñas empresas, estas últimas pueden otorgar como garantía de fiel cumplimiento el diez por ciento (10%) del monto del contrato, porcentaje que es retenido por la Entidad durante la primera mitad del número total de pagos a realizarse, de forma prorrateada en cada pago, con cargo a ser devuelto a la finalización del mismo, conforme lo establecen los numerales 149.4 y 149.5 del artículo 149 del Reglamento y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento.*

3.2.3. GARANTÍA POR ADELANTO

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

3.3. REQUISITOS DE LAS GARANTÍAS

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

Importante

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

Advertencia

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

1. La clasificadora de riesgo que asigna la clasificación a la empresa que emite la garantía debe encontrarse listada en el portal web de la SBS (<http://www.sbs.gob.pe/sistema-financiero/clasificadoras-de-riesgo>).

2. Se debe identificar en la página web de la clasificadora de riesgo respectiva, cuál es la clasificación vigente de la empresa que emite la garantía, considerando la vigencia a la fecha de emisión de la garantía.

3. Para fines de lo establecido en el artículo 148 del Reglamento, la clasificación de riesgo B, incluye las clasificaciones B+ y B.

4. Si la empresa que otorga la garantía cuenta con más de una clasificación de riesgo emitida por distintas empresas listadas en el portal web de la SBS, bastará que en una de ellas cumpla con la clasificación mínima establecida en el Reglamento.

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

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

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

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

Advertencia

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

3.9. DISPOSICIONES FINALES

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

SECCIÓN ESPECÍFICA

CONDICIONES ESPECIALES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

CAPÍTULO I GENERALIDADES

1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : HOSPITAL DE EMERGENCIAS VILLA EL SALVADOR
 RUC N° : 20601224624
 Domicilio legal : AV.200 MILLAS SEC. 3ER GPO RESIDENCIAL 31 (ESQ. PASTOR SEVILLA S/N) LIMA-LIMA-VILLA EL SALVADOR
 Teléfono: : 640-9875
 Correo electrónico : silvia.molina@heves.gob.pe, logistica.2022heves@gmail.com

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación del suministro de la ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE BIOQUIMICA CON EQUIPO DE CESION EN USO

ITEM PAQUETE	SUB ITEM	CODIGO SIGA	DENOMINACION DEL BIEN	UM	CANTIDAD
1	1.1	351100020102	ALBUMINA AUTOMATIZADA	DET	35100
1	1.2	351100020118	BILIRRUBINA TOTAL AUTOMATIZADA	DET	41600
1	1.3	351100020121	BILIRRUBINA DIRECTA AUTOMATIZADA	DET	41600
1	1.4	351100020160	LIPASA	DET	5720
1	1.5	351100020255	FOSFORO AUTOMATIZADO	DET	6720
1	1.6	351100020504	UREA CINETICA UTOMATIZADA	DET	75400
1	1.7	351100020512	CALCIO AUTOMATIZADO	DET	5850
1	1.8	351100020516	GAMMA GLUTAMIL TRANSPEPTIDASA AUTOMATIZADA (GGT)	DET	36400
1	1.9	351100020518	PROTEINA TOTAL AUTOMATIZADA	DET	35100
1	1.10	351100020608	CREATINA FOSFOKINASA CPK-MB	DET	2400
1	1.11	351100020167	MAGNESIO	DET	6500
1	1.12	351100020104	AMILASA	DET	5980
1	1.13	351100020514	DESHIDROGENASA LACTICA AUTOMATIZADA	DET	6000
1	1.14	351100020164	HIERRO AUTOMATIZADO	DET	2600
1	1.15	358600090934	PROTEINA C REACTIVA	DET	58500

1	1.16	358600090573	GLUCOSA	DET	59800
1	1.17.A	351100020617	PROTEINAS EN ORINA	DET	4680
1	1.17.B	351100020175	PROTEINAS EN LCR	DET	300
1	1.18	351100020138	CREATININA CINETICA AUTOMATIZADA	DET	84500
1	1.19	351100020515	FOSFATASA ALCALINA AUTOMATIZADA	DET	32500
1	1.20	351100020636	TRANSFERRINA	DET	2340
1	1.21	351100020618	CREATINA FOSFOKINASA TOTAL	DET	2400
1	1.22	351100020079	MICROALBUMINURIA	DET	4030
1	1.23	351100020035	COLESTEROL TOTAL	DET	19500
1	1.24	351100020029	HDL COLESTEROL	DET	19500
1	1.25	351100020092	ACIDO URICO	DET	2990
1	1.26	351100020184	TRIGLICERIDOS	DET	18200
1	1.27	351100020420	TRANSAMINASA GLUTAMICA OXALACETICA (TGO)	DET	41600
1	1.28	351100020419	TRANSAMINASA GLUTAMICA PIRUVICA (TGP)	DET	41600
1	1.29	358600093518	FACTOR REUMATOIDEO	DET	2600
1	1.30	358600092098	COMPLEMENTO C3	DET	600
1	1.31	358600092105	COMPLEMENTO C4	DET	600
1	1.32	351100021113	ELECTROLITOS: SODIO, POTASIO Y CLORO	DET	19500
1	1.33	351100020384	APOLIPOPROTEINA B	DET	19500

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante FORMATO N°2 - N°001-2024-OA-HEVES-MINSA el 07 de marzo del 2024.

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

DONACIONES Y TRANSFERENCIAS

Importante

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

1.5. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

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

1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN

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 concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

La instalación de los equipos en cesión de uso, primera entrega de reactivos y puesta en funcionamiento se realizarán en un plazo máximo de cuarenta (40) días calendarios, contados a partir del día siguiente de la firma de contrato. Las siguientes entregas (de la segunda a la décima segunda entrega) se realizará dentro de los cinco (05) primeros días hábiles de cada mes.

La adquisición se realizará en doce (12) entregas según cronograma:

CRONOGRAMA DE ENTREGA

ITEM PAQUETE	SUB ITEM	DENOMINACION DEL BIEN	UM	CANTIDAD	1ra ENTREGA	2da ENTREGA	3era ENTREGA	4ta ENTREGA	5ta ENTREGA	6ta ENTREGA	7ta ENTREGA	8va ENTREGA	9na ENTREGA	10ma ENTREGA	11va ENTREGA	12va ENTREGA
1	1.1	ALBUMINA AUTOMATIZADA	DET	35100	2700	2700	2700	2700	2700	2700	2700	2700	2700	2700	2700	5400
1	1.2	BILIRRUBINA TOTAL AUTOMATIZADA	DET	41600	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	6400
1	1.3	BILIRRUBINA DIRECTA AUTOMATIZADA	DET	41600	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	6400
1	1.4	LIPASA	DET	5720	440	440	440	440	440	440	440	440	440	440	440	880
1	1.5	FOSFORO AUTOMATIZADO	DET	6720	520	520	520	520	520	520	520	520	520	520	520	1040
1	1.6	UREA CINETICA AUTOMATIZADA	DET	75400	5800	5800	5800	5800	5800	5800	5800	5800	5800	5800	5800	11600
1	1.7	CALCIO AUTOMATIZADO	DET	5850	450	450	450	450	450	450	450	450	450	450	450	900
1	1.8	GAMMA GLUTAMIL TRANSEPTIDASA AUTOMATIZADA (GGT)	DET	36400	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	5600
1	1.9	PROTEINA TOTAL AUTOMATIZADA	DET	35100	2700	2700	2700	2700	2700	2700	2700	2700	2700	2700	2700	5400
1	1.10	CREATINA FOSFOKINASA CPK MB	DET	2400	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200
1	1.11	MAGNESIO	DET	6500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	1000
1	1.12	AMILASA	DET	5980	460	460	460	460	460	460	460	460	460	460	460	920
24																

1	1.13	DESHIDROGENASA LACTICA AUTOMATIZADA	DET	6000	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500
1	1.14	HIERRO AUTOMATIZADO	DET	2600	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	400
1	1.15	PROTEINA C REACTIVA	DET	58500	4500	4500	4500	4500	4500	4500	4500	4500	4500	4500	4500	4500	4500	4500	4500	4500	4500	4500	9000
1	1.16	GLUCOSA	DET	59800	4600	4600	4600	4600	4600	4600	4600	4600	4600	4600	4600	4600	4600	4600	4600	4600	4600	4600	9200
1	1.17.A	PROTEINAS EN ORINA	DET	4680	360	360	360	360	360	360	360	360	360	360	360	360	360	360	360	360	360	720	
1	1.17.B	PROTEINAS EN LCR	DET	300	100	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	100	
1	1.18	CREATININA CINETICA AUTOMATIZADA	DET	84500	6500	6500	6500	6500	6500	6500	6500	6500	6500	6500	6500	6500	6500	6500	6500	6500	6500	13000	
1	1.19	FOSFATASA ALCALINA AUTOMATIZADA	DET	32500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	5000	
1	1.20	TRANSFERRINA	DET	2340	180	180	180	180	180	180	180	180	180	180	180	180	180	180	180	180	180	360	
1	1.21	CREATINA FOSFOKINASA TOTAL	DET	2400	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	
1	1.22	MICROALBUMINURIA	DET	4030	310	310	310	310	310	310	310	310	310	310	310	310	310	310	310	310	310	620	
1	1.23	COLESTEROL TOTAL	DET	19500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	3000	
1	1.24	HDL COLESTEROL	DET	19500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	3000	
1	1.25	ACIDO URICO	DET	2990	230	230	230	230	230	230	230	230	230	230	230	230	230	230	230	230	230	460	
1	1.26	TRIGLICERIDOS	DET	18200	1400	1400	1400	1400	1400	1400	1400	1400	1400	1400	1400	1400	1400	1400	1400	1400	1400	2800	
	1.27	TRANSAMINASA GLUTAMICA OXALACETICA (TGO)	DET	41600	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	6400	

1	1.28	TRANSAMINASA GLUTÁMICA PIRÚVICA (TGP)	DET	41600	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	6400
1	1.29	FACTOR REUMATOIDEO	DET	2600	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	400
1	1.30	COMPLEMENTO C3	DET	600	200	0	0	100	0	100	0	100	0	100	0	100	100
1	1.31	COMPLEMENTO C4	DET	600	200	0	0	100	0	100	0	100	0	100	0	100	100
1	1.32	ELECTROLITOS: SODIO, CLORO Y POTASIO	DET	19500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	3000
1	1.33	APOLIPOPROTEINA B	DET	19500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	3000

- Nota:**
1. Los reactivos que requieran refrigeración y/o congelación deben ser entregados junto a un termohigrómetro que registre la temperatura previa al desembalaje en la Unidad de Patología Clínica.
 2. En el caso de los reactivos de cloro, sodio y potasio, cuya presentación sea de manera independiente, deberán ofertar la cantidad requerida según siguiente cronograma:

ITEM PAQUETE	SUB ITEM	DENOMINACION DEL BIEN	UM	CANTIDAD	1ra ENTREGA	2da ENTREGA	3era ENTREGA	4ta ENTREGA	5ta ENTREGA	6ta ENTREGA	7ta ENTREGA	8va ENTREGA	9na ENTREGA	10ma ENTREGA	11va ENTREGA	12va ENTREGA
1	1.32	SODIO	DET	19500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	3000
		POTASIO	DET	19500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	3000
		CLORO	DET	19500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	3000

3. En el caso de los reactivos de proteínas en orina y proteínas en LCR, cuya presentación sea conjunta o en un solo reactivo, deberán ofertar la cantidad requerida según siguiente cronograma:

ITEM PAQUETE	SUB ITEM	DENOMINACION DEL BIEN	UM	CANTIDAD	1ra ENTREGA	2da ENTREGA	3era ENTREGA	4ta ENTREGA	5ta ENTREGA	6ta ENTREGA	7ta ENTREGA	8va ENTREGA	9na ENTREGA	10ma ENTREGA	11va ENTREGA	12va ENTREGA
1	1.17	PREOTENAS EN ORINA/ PROTEINAS EN LCR	DET	4980	460	360	360	360	360	360	460	360	360	360	360	820

4. Se precisa que el término puesta en funcionamiento significa: instalación, calibración, capacitación a los usuarios (sobre el manejo, mantenimiento y control de calidad de los automatizados), aplicación de protocolo de verificación de métodos (EP15-A3) y la integración al LIS.

1.10. COSTO DE REPRODUCCIÓN Y ENTREGA DE BASES

Los participantes registrados tienen el derecho de recabar un ejemplar de las bases, para cuyo efecto deben cancelar S/ 7.80 (Siete con 80/100 soles) en caja de la entidad, sito en el primer piso del Hospital de Emergencias Villa El Salvador sito en la Av. 200 Millas S/N Sec. Tercer Grupo Residencial (Esq. Pastor Sevilla S/N) Lima-Lima-Villa El Salvador.

Importante

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

1.11. BASE LEGAL

- Constitución Política del Perú – Artículos 7°, 9°, 76° y 137°.
- Ley N° 26842 – Ley General de la Salud.
- Decreto Supremo N° 082-2019-EF, que aprueba el Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, en adelante Ley.
- D.S. N°162-2021-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.
- 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 para el Año Fiscal 2024
- Ley N° 31955 – Ley de Endeudamiento del Sector Público para el Año Fiscal 2024.

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)**

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/>

- e) Presentar Folletería y/o Manuales y/o Insertos y/o, Brochures y/o carta del fabricante y/u otros documentos emitidos por el fabricante o dueño de la marca **o sucursal o filial o subsidiaria^{1 y 9}**. Asimismo, se deja presente que se entiende por Sucursal a una persona jurídica dependiente de la matriz, para acreditar las siguientes características:

e.1) PARA LOS REACTIVOS.

ITEM PAQUETE N°	SUB ITEM N°	DESCRIPCIÓN	CARACTERISTICAS A ACREDITAR
1	1.1	ALBUMINA AUTOMATIZADA	Metodología , Muestra Biológica
	1.2	BILIRRUBINA TOTAL AUTOMATIZADA	Metodología , Muestra Biológica
	1.3	BILIRRUBINA DIRECTA AUTOMATIZADA	Metodología , Muestra Biológica
	1.4	LIPASA	Metodología , Muestra Biológica
	1.5	FOSFORO AUTOMATIZADO	Metodología , Muestra Biológica
	1.6	UREA CINETICA AUTOMATIZADA	Metodología , Muestra Biológica
	1.7	CALCIO AUTOMATIZADO	Metodología , Muestra Biológica
	1.8	GAMMA GLUTAMIL TRANSPEPTIDASA AUTOMATIZADA (GGT)	Metodología , Muestra Biológica
	1.9	PROTEINA TOTAL AUTOMATIZADA	Metodología , Muestra Biológica
	1.10	CREATINA FOSFOKINASA CPK-MB	Metodología , Muestra Biológica
	1.11	MAGNESIO	Metodología , Muestra Biológica
	1.12	AMILASA	Metodología , Muestra Biológica
	1.13	DESHIDROGENASA LACTICA AUTOMATIZADA	Metodología , Muestra Biológica
	1.14	HIERRO AUTOMATIZADO	Metodología , Muestra Biológica
	1.15	PROTEINA C REACTIVA	Metodología , Muestra Biológica
	1.16	GLUCOSA	Metodología , Muestra Biológica
	1.17	PROTEINAS EN ORINA	Metodología , Muestra Biológica
		PROTEINAS EN LCR	Metodología , Muestra Biológica
	1.18	CREATININA CINETICA AUTOMATIZADA	Metodología , Muestra Biológica
	1.19	FOSFATASA ALCALINA AUTOMATIZADA	Metodología , Muestra Biológica
	1.20	TRANSFERRINA	Metodología , Muestra Biológica
	1.21	CREATINA FOSFOKINASA TOTAL	Metodología , Muestra Biológica
	1.22	MICROALBUMINURIA	Metodología , Muestra Biológica
	1.23	COLESTEROL TOTAL	Metodología , Muestra Biológica
	1.24	HDL COLESTEROL	Metodología , Muestra Biológica
	1.25	ACIDO URICO	Metodología , Muestra Biológica
	1.26	TRIGLICERIDOS	Metodología , Muestra Biológica
	1.27	TRANSAMINASA GLUTAMICA OXALACETICA (TGO)	Metodología , Muestra Biológica
	1.28	TRANSAMINASA GLUTAMICA PIRUVICA (TGP)	Metodología , Muestra Biológica
	1.29	FACTOR REUMATOIDEO	Metodología , Muestra Biológica
	1.30	COMPLEMENTO C3	Metodología , Muestra Biológica
	1.31	COMPLEMENTO C4	Metodología , Muestra Biológica
	1.32	ELECTROLITOS: SODIO, POTASIO Y CLORO	Metodología , Muestra Biológica
	1.33	APOLIPOPROTEINA B	Metodología , Muestra Biológica

E.2) PARA EQUIPOS EN CESION DE USO:

EQUIPO	CARACTERISTICAS A ACREDITAR
01 EQUIPO ANALIZADOR AUTOMATIZADO PARA BIOQUIMICA - AMBULATORIO	Tipo, Metodología, Rendimiento /Características
01 EQUIPO ANALIZADOR AUTOMATIZADO PARA BIOQUIMICA - EMERGENCIA	Tipo, Metodología, Rendimiento /Características

^{1 y 9}Según Formato de Consultas y Observaciones – Consulta N° 6, 59, 64 y 65

- f) Copia de Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, de acuerdo a lo establecido en las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III.
- g) Copia del Protocolo y/o Certificado de Análisis del Reactivo, de acuerdo a lo establecido en las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III. **El certificado de análisis y/o protocolo de análisis debe contener el refrendo (nombre, firma y sello), asimismo se aceptará los Certificados de análisis tal cual son emitidos por el fabricante con la información que estos declaren en el mismo, incluyendo los emitidos electrónicamente o con firma electrónica¹⁰**
- h) Copia de Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), de acuerdo a lo establecido en las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III.
- i) Copia de Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (CBPDYT), de acuerdo a lo establecido en las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III.
- j) Copia de Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del fabricante de los reactivos, de acuerdo a lo establecido en las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III.
- k) Declaración jurada de plazo de entrega. **(Anexo N° 4)⁵**
- l) 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)**
- m) 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 comité de selección verifica la presentación de los documentos requeridos. De no cumplir con lo requerido, la oferta se considera no admitida.

2.2.1.2. Documentos para acreditar los requisitos de calificación

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

2.2.2. Documentación de presentación facultativa:

Advertencia

El comité de selección no podrá exigir al postor la presentación de documentos que no hayan sido indicados en los acápites “Documentos para la admisión de la oferta”, “Requisitos de calificación” y “Factores de evaluación”.

2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

⁵ En caso de considerar como factor de evaluación la mejora del plazo de entrega, el plazo ofertado en dicho anexo servirá también para acreditar este factor.

¹⁰Según Formato de Consultas y Observaciones – Consulta N° 60

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

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

Advertencia

De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE⁶ y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir los documentos previstos en los literales e) y f).

- g) Domicilio para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- h) Autorización de notificación de la decisión de la Entidad sobre la solicitud de ampliación de plazo mediante medios electrónicos de comunicación ⁷ (**Anexo N° 11**).
- i) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado⁸.
- j) Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete⁹.
- k) Correo electrónico para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.

Importante

⁶ 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/>

⁷ En tanto se implemente la funcionalidad en el SEACE, de conformidad con la Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 234-2022-EF.

⁸ Incluir solo en caso de la contratación bajo el sistema a suma alzada.

⁹ Incluir solo en caso de contrataciones por paquete.

- *En caso que el postor ganador de la buena pro sea un consorcio, las garantías que presente este para el perfeccionamiento del contrato, así como durante la ejecución contractual, de ser el caso, además de cumplir con las condiciones establecidas en el artículo 33 de la Ley y en el artículo 148 del Reglamento, deben consignar expresamente el nombre completo o la denominación o razón social de los integrantes del consorcio, en calidad de garantizados, de lo contrario no podrán ser aceptadas por las Entidades. No se cumple el requisito antes indicado si se consigna únicamente la denominación del consorcio, conforme lo dispuesto en la Directiva “Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado”.*
- *En los contratos periódicos de suministro de bienes que celebren las Entidades con las micro y pequeñas empresas, estas últimas pueden otorgar como garantía de fiel cumplimiento el diez por ciento (10%) del monto del contrato, porcentaje que es retenido por la Entidad durante la primera mitad del número total de pagos a realizarse, de forma prorrateada en cada pago, con cargo a ser devuelto a la finalización del mismo, conforme lo establece el numeral 149.4 del artículo 149 del Reglamento y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento. Para dicho efecto los postores deben encontrarse registrados en el REMYPE, consignando en la Declaración Jurada de Datos del Postor (Anexo N° 1) o en la solicitud de retención de la garantía durante el perfeccionamiento del contrato, que tienen la condición de MYPE, lo cual será verificado por la Entidad en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2> opción consulta de empresas acreditadas en el REMYPE.*
- *En los contratos derivados de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del ítem adjudicado o la sumatoria de los montos de los ítems adjudicados sea igual o menor a doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), no corresponde presentar garantía de fiel cumplimiento de contrato ni garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias, conforme a lo dispuesto en el literal a) del artículo 152 del Reglamento.*

Importante

- *Corresponde a la Entidad verificar que las garantías presentadas por el postor ganador de la buena pro cumplan con los requisitos y condiciones necesarios para su aceptación y eventual ejecución, sin perjuicio de la determinación de las responsabilidades funcionales que correspondan.*
- *De conformidad con el Reglamento Consular del Perú aprobado mediante Decreto Supremo N° 076-2005-RE para que los documentos públicos y privados extendidos en el exterior tengan validez en el Perú, deben estar legalizados por los funcionarios consulares peruanos y refrendados por el Ministerio de Relaciones Exteriores del Perú, salvo que se trate de documentos públicos emitidos en países que formen parte del Convenio de la Apostilla, en cuyo caso bastará con que estos cuenten con la Apostilla de la Haya¹⁰.*
- *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 Mesa de Partes del Hospital de Emergencias Villa El Salvador, Av. 200 Millas S/N Sec. Grupo Residencial (Esq. Pastor Sevilla S/N) Lima-Lima-Villa El Salvador.

Importante

¹⁰ Según lo previsto en la Opinión N° 009-2016/DTN.

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

2.5. FORMA DE PAGO

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

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

- Recepción del Almacén Central y un representante de Patología Clínica
- Informe del funcionario responsable del Jefe de Patología Clínica del Hospital de Emergencias Villa El Salvador, emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.
- Original de Orden de Compra – Guía de Internamiento del Hospital de Emergencias Villa El Salvador.
- Factura (original, SUNAT y copia).
- Original de guía de remisión (Destinatario + SUNAT).

Dicha documentación se debe presentar en la Oficina del Órgano Encargado de las Contrataciones del Hospital de Emergencias Villa El Salvador, sito en Av. 200 Millas S/N Sec. Tercer Grupo Residencial (Esq. Pastor Sevilla S/N) -Villa El Salvador- Lima-Lima.

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**I. UNIDAD DE ORGANIZACIÓN**

Patología Clínica del Servicio de Apoyo al Diagnóstico y Banco de Sangre del Departamento de Atención de Apoyo al Diagnóstico y Tratamiento del Hospital de Emergencias Villa El Salvador.

II. DENOMINACION DE LA CONTRATACIÓN

Adquisición anual de Reactivos de Bioquímica con Equipo de Cesión en Uso.

III. FINALIDAD PÚBLICA

El presente proceso permite cubrir la demanda de reactivos, insumos y materiales, para realizar pruebas analíticas solicitadas al Área de Bioquímica, requeridos a todos los pacientes que se atienden en consulta externa, emergencias, unidades de cuidados críticos y hospitalización del Hospital de Emergencias Villa El Salvador, contribuyendo de este modo a la ayuda del diagnóstico, tratamiento y seguimiento que realizan los médicos tratantes.

IV. OBJETIVO DE LA CONTRATACIÓN

El presente procedimiento de selección tiene por objetivo la **ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS DE BIOQUIMICA CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO** en forma oportuna.

V. ESPECIFICACIONES Y/O CARACTERISTICAS TÉCNICAS DEL BIEN:**5.1. Descripción y cantidad de los bienes:**

ITEM PAQUETE	SUB ITEM	CODIGO SIGA	DENOMINACION DEL BIEN	UM	CANTIDAD
1	1.1	351100020102	ALBUMINA AUTOMATIZADA	DET	35100
1	1.2	351100020118	BILIRRUBINA TOTAL AUTOMATIZADA	DET	41600
1	1.3	351100020121	BILIRRUBINA DIRECTA AUTOMATIZADA	DET	41600
1	1.4	351100020160	LIPASA	DET	5720
1	1.5	351100020255	FOSFORO AUTOMATIZADO	DET	6720
1	1.6	351100020504	UREA CINETICA AUTOMATIZADA	DET	75400
1	1.7	351100020512	CALCIO AUTOMATIZADO	DET	5850
1	1.8	351100020516	GAMMA GLUTAMIL TRANSPEPTIDASA AUTOMATIZADA (GGT)	DET	36400
1	1.9	351100020518	PROTEINA TOTAL AUTOMATIZADA	DET	35100
1	1.10	351100020608	CREATINA FOSFOKINASA CPK-MB	DET	2400
1	1.11	351100020167	MAGNESIO	DET	6500
1	1.12	351100020104	AMILASA	DET	5980
1	1.13	351100020514	DESHIDROGENASA LACTICA AUTOMATIZADA	DET	6000
1	1.14	351100020164	HIERRO AUTOMATIZADO	DET	2600
1	1.15	358600090934	PROTEINA C REACTIVA	DET	58500

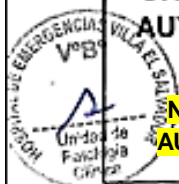


1	1.16	358600090573	GLUCOSA	DET	59800
1	1.17.A	351100020617	PROTEINAS EN ORINA	DET	4680
1	1.17.B	351100020175	PROTEINAS EN LCR	DET	300
1	1.18	351100020138	CREATININA CINETICA AUTOMATIZADA	DET	84500
1	1.19	351100020515	FOSFATASA ALCALINA AUTOMATIZADA	DET	32500
1	1.20	351100020636	TRANSFERRINA	DET	2340
1	1.21	351100020618	CREATINA FOSFOKINASA TOTAL	DET	2400
1	1.22	351100020079	MICROALBUMINURIA	DET	4030
1	1.23	351100020035	COLESTEROL TOTAL	DET	19500
1	1.24	351100020029	HDL COLESTEROL	DET	19500
1	1.25	351100020092	ACIDO URICO	DET	2990
1	1.26	351100020184	TRIGLICERIDOS	DET	18200
1	1.27	351100020420	TRANSAMINASA GLUTAMICA OXALACETICA (TGO)	DET	41600
1	1.28	351100020419	TRANSAMINASA GLUTAMICA PIRUVICA (TGP)	DET	41600
1	1.29	358600093518	FACTOR REUMATOIDEO	DET	2600
1	1.30	358600092098	COMPLEMENTO C3	DET	600
1	1.31	358600092105	COMPLEMENTO C4	DET	600
1	1.32	351100021113	ELECTROLITOS: SODIO, POTASIO Y CLORO	DET	19500
1	1.33	351100020384	APOLIPOPROTEINA B	DET	19500

5.2. ESPECIFICACIONES TECNICAS DE REACTIVOS

DESCRIPCION	ESPECIFICACION TECNICA
ALBUMINA AUTOMATIZADA	<p>Presentación: kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p>Metodología: fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p>Principio o Técnica Analítica: Espectrofotometría²</p> <p>Accesorios: Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o plasma.</p>
BILIRRUBINA TOTAL AUTOMATIZADA	<p>Presentación: kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p>Metodología: fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p>Principio o Técnica Analítica: Espectrofotometría²</p> <p>Accesorios: Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p>

	Muestra Biológica: Suero y/o plasma.
BILIRRUBINA DIRECTA AUTOMATIZADA	<p>Presentación: kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p>Metodología: fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p>Principio o Técnica Analítica: Espectrofotometría²</p> <p>Accesorios: Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o plasma.</p>
LIPASA	<p>Presentación: kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar (opcional)</p> <p>Metodología: fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p>Principio o Técnica Analítica: Espectrofotometría²</p> <p>Accesorios: Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o plasma.</p>
FOSFORO AUTOMATIZADO	<p>Presentación: kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p>Metodología: fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p>Principio o Técnica Analítica: Espectrofotometría²</p> <p>Accesorios: Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o plasma, y orina.</p>
UREA CINETICA AUTOMATIZADA O UREA NITROGENADA AUTOMATIZADA⁵	<p>Presentación: kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p>Metodología: fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p>Principio o Técnica Analítica: Espectrofotometría²</p> <p>Accesorios: Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o plasma, y orina.</p>

⁵Según Formato de Consultas y Observaciones – Consulta N° 35

<p>CALCIO AUTOMATIZADO</p>	<p><u>Presentación:</u> kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p><u>Metodología:</u> fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p><u>Principio o Técnica Analítica:</u> Espectrofotometría²</p> <p><u>Accesorios:</u> Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p><u>Muestra Biológica:</u> Suero y/o plasma, y orina.</p>
<p>GAMMA GLUTAMIL TRANSPEPTIDASA AUTOMATIZADA (GGT)</p>	<p><u>Presentación:</u> kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p><u>Metodología:</u> fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p><u>Principio o Técnica Analítica:</u> Espectrofotometría²</p> <p><u>Accesorios:</u> Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p><u>Muestra Biológica:</u> Suero y/o plasma.</p>
<p>PROTEINA TOTAL AUTOMATIZADA</p>	<p><u>Presentación:</u> kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p><u>Metodología:</u> fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p><u>Principio o Técnica Analítica:</u> Espectrofotometría²</p> <p><u>Accesorios:</u> Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p><u>Muestra Biológica:</u> Suero y/o plasma.</p>
<p>CREATINA FOSFOKINASA CPK-MB</p>	<p><u>Presentación:</u> kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar(opcional)</p> <p><u>Metodología:</u> fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p><u>Principio o Técnica Analítica:</u> Espectrofotometría²</p> <p><u>Accesorios:</u> Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p><u>Muestra Biológica:</u> Suero y/o plasma.</p>
<p>MAGNESIO</p>	<p><u>Presentación:</u> kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p><u>Metodología:</u> fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p><u>Principio o Técnica Analítica:</u> Espectrofotometría²</p> <p><u>Accesorios:</u> Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p><u>Muestra Biológica:</u> Suero y/o plasma, y orina.</p>

GENCO S.A.
VILLA EL SALVADOR
MAGNIFICENTIA
2024

3

<p>AMILASA</p>	<p><u>Presentación:</u> kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p><u>Metodología:</u> fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmuturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p><u>Principio o Técnica Analítica:</u> Espectrofotometría²</p> <p><u>Accesorios:</u> Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p><u>Muestra Biológica:</u> Suero y/o plasma, y orina.</p>
<p>DESHIDROGENASA LACTICA AUTOMATIZADA</p>	<p><u>Presentación:</u> kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p><u>Metodología:</u> fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmuturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p><u>Principio o Técnica Analítica:</u> Espectrofotometría²</p> <p><u>Accesorios:</u> Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p><u>Muestra Biológica:</u> Suero y/o plasma.</p>
<p>HIERRO AUTOMATIZADO</p>	<p><u>Presentación:</u> kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p><u>Metodología:</u> fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmuturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p><u>Principio o Técnica Analítica:</u> Espectrofotometría²</p> <p><u>Accesorios:</u> Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p><u>Muestra Biológica:</u> Suero y/o plasma.</p>
<p>PROTEINA REACTIVA C</p>	<p><u>Presentación:</u> kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p><u>Metodología:</u> fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmuturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p><u>Principio o Técnica Analítica:</u> Espectrofotometría²</p> <p><u>Accesorios:</u> Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p><u>Muestra Biológica:</u> Suero.</p>
<p>GLUCOSA</p>	<p><u>Presentación:</u> kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p><u>Metodología:</u> fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmuturbidimétrica y/o hexoquinasa y/ glucosa oxidasa con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p><u>Principio o Técnica Analítica:</u> Espectrofotometría²</p> <p><u>Accesorios:</u> Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p><u>Muestra Biológica:</u> suero y/ o plasma, orina y LCR.</p> <p><u>Intervalo de medición:</u> Límite Superior igual o mayor a 600 mg/dL en</p>



	suero y/o plasma (sin considerar diluciones) o intervalo de medición en suero/plasma de 5mg/dL a 800mg/dL o intervalo de medición en suero/plasma de 10 mg/dL a 800 mg/dL ⁸
PROTEINAS EN ORINA*	<p>Presentación: kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p>Metodología: fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p>Principio o Técnica Analítica: Espectrofotometría²</p> <p>Accesorios: Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p>Muestra Biológica: orina</p>
PROTEINAS EN LCR*	<p>Presentación: kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p>Metodología: fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p>Principio o Técnica Analítica: Espectrofotometría²</p> <p>Accesorios: Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p>Muestra Biológica: Líquido cefalorraquídeo</p>
CREATININA CINETICA AUTOMATIZADA	<p>Presentación: kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p>Metodología: fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p>Principio o Técnica Analítica: Espectrofotometría²</p> <p>Accesorios: Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o plasma, y orina.</p>
FOSFATASA ALCALINA AUTOMATIZADA	<p>Presentación: kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p>Metodología: fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p>Principio o Técnica Analítica: Espectrofotometría²</p> <p>Accesorios: Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o plasma.</p>
TRANSFERRINA	<p>Presentación: kit de 50 a más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p>Metodología: fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p>Principio o Técnica Analítica: Espectrofotometría²</p>

⁸Según Formato de Consultas y Observaciones – Consulta N° 41

	<p>Accesorios: Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o plasma</p>
CREATINA FOSFOKINASA TOTAL	<p>Presentación: kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar (opcional).</p> <p>Metodología: fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p>Principio o Técnica Analítica: Espectrofotometría²</p> <p>Accesorios: Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o plasma</p>
MICROALBUMINURIA	<p>Presentación: kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p>Metodología: fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p>Principio o Técnica Analítica: Espectrofotometría²</p> <p>Accesorios: Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p>Muestra Biológica: Orina.</p>
COLESTEROL TOTAL	<p>Presentación: kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p>Metodología: fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p>Principio o Técnica Analítica: Espectrofotometría²</p> <p>Accesorios: Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o plasma.</p>
HDL COLESTEROL	<p>Presentación: kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p>Metodología: fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p>Principio o Técnica Analítica: Espectrofotometría²</p> <p>Accesorios: Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o plasma.</p>



ACIDO URICO	<p>Presentación: kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar</p> <p>Metodología: fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p>Principio o Técnica Analítica: Espectrofotometría²</p> <p>Accesorios: Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o plasma, y orina.</p>
TRIGLICERIDOS	<p>Presentación: kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p>Metodología: fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p>Principio o Técnica Analítica: Espectrofotometría²</p> <p>Accesorios: Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o plasma.</p>
TRANSAMINASA GLUTÁMICA OXALACETICA (TGO)	<p>Presentación: kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p>Metodología: fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p>Principio o Técnica Analítica: Espectrofotometría²</p> <p>Accesorios: Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o plasma.</p>
TRANSAMINASA GLUTÁMICA PIRÚVICA (TGP)	<p>Presentación: kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p>Metodología: fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p>Principio o Técnica Analítica: Espectrofotometría²</p> <p>Accesorios: Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o plasma.</p>
FACTOR REUMATOIDEO	<p>Presentación: kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p>Metodología: fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p>Principio o Técnica Analítica: Espectrofotometría²</p> <p>Accesorios: Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p>Muestra Biológica: Suero y/o plasma.</p>

COMPLEMENTO C3	<p><u>Presentación:</u> kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p><u>Metodología:</u> fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p><u>Principio o Técnica Analítica:</u> Espectrofotometría²</p> <p><u>Accesorios:</u> Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p><u>Muestra Biológica:</u> Suero y/o plasma.</p>
COMPLEMENTO C4	<p><u>Presentación:</u> kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p><u>Metodología:</u> fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p><u>Principio o Técnica Analítica:</u> Espectrofotometría²</p> <p><u>Accesorios:</u> Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p><u>Muestra Biológica:</u> Suero y/o plasma.</p>
SODIO**	<p><u>Presentación:</u> kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p><u>Metodología:</u> fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p><u>Principio o Técnica Analítica:</u> Espectrofotometría²</p> <p><u>Accesorios:</u> Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p><u>Muestra Biológica:</u> Suero y/o plasma y orina.</p>
POTASIO**	<p><u>Presentación:</u> kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p><u>Metodología:</u> fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p><u>Principio o Técnica Analítica:</u> Espectrofotometría²</p> <p><u>Accesorios:</u> Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p><u>Muestra Biológica:</u> Suero y/o plasma y orina.</p>
CLORO**	<p><u>Presentación:</u> kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.</p> <p><u>Metodología:</u> ISE y/o ICT y/o potenciometría y/o potenciometría indirecta y/o ISE directo o indirecto, con soporte individualizado por prueba (opcional).</p> <p><u>Accesorios:</u> Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.</p> <p><u>Muestra Biológica:</u> Suero y/o plasma y orina.</p>



**APOLIPOPROTEIN
A B**

Presentación: kit de 50 o más determinaciones (Det), reactivos listos para usar.

Metodología: fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica, con soporte individual por prueba (opcional).

Principio o Técnica Analítica: Espectrofotometría?

Accesorios: Complementos, consumibles, accesorios y otros en cantidad suficiente para la realización completa de la prueba.

Muestra Biológica: Suero y/o plasma.

NOTA:

- Se deberá entregar los insertos de los reactivos y los manuales de los equipos impresos a la Jefatura, el día de instalación de los equipos.
- *Se aceptará aquellas marcas que presentan reactivos de Proteínas en orina y LCR en una presentación conjunta o dual, pero deberán ofertar la misma cantidad total (determinaciones) del requerimiento.
- El rendimiento de cada reactivo entregado debe ser garantizado mediante documento (cuadro de equivalencia de pruebas) en cada entrega de reactivos.
- **Se aceptará la presentación de electrolitos: sodio, cloro y potasio de manera independiente o conjunta, debiendo cumplir con las especificaciones técnicas descritas y la cantidad total requerida. Se adjunta cronograma de entrega considerando la presentación de estos (03) electrolitos: Sodio, Potasio y Cloro de manera independiente o conjunta.
- Se precisa que "reactivos listos para usar" hace referencia a los reactivos que no requieren mezclas previas, ni trasvases.

CARACTERISTICAS TECNICAS

A) TIEMPO DE EXPIRACION DE LOS REACTIVOS SOLICITADOS	Los reactivos deberán contar con una vigencia igual o mayor a seis (06) meses, la cual se considerará desde la fecha de recepción en almacén por cada entrega. En caso excepcional, se aceptarán los reactivos con un tiempo no menor de cuatro (04) meses, el cual deberá presentar Carta de compromiso de canje por vencimiento próximo. No se aceptará bienes con menos de cuatro (04) meses.
B) LOTE DE REACTIVOS	Conservar el mismo lote de los reactivos ofertados por un tiempo mayor o igual a 3 meses.
C) UNIDAD DE MEDIDA	Determinaciones, la cantidad es de acuerdo a lo solicitado siempre y cuando se complete la totalidad de pruebas efectivas.
D) BIENES ADICIONALES REQUERIDOS PARA LA OPERATIVIDAD Y CALIBRAJE DE LOS EQUIPOS	El futuro contratista debe suministrar sin costo adicional para la Institución, los reactivos necesarios para el proceso de los controles de calidad interno y externo, calibraciones y mantenimiento en cantidad suficiente junto con la entrega de reactivos del cronograma de licitación. En caso de que el laboratorio utilice mayor número de reactivos que lo entregado con motivo de control de calidad interno, control de calidad externo, calibraciones y mantenimiento, estos deberán ser

EMERGENCIAS VILLA EL
V°B°
Unidad de
Patología
Clínica

1

	<p>repuestos cada fin de mes en el cual fue utilizado, así mismo se encuentra el futuro contratista obligado en reponer los reactivos que puedan utilizarse en caso ocurra fallas del analizador.</p> <p>El consumo de reactivos, cuando se procesan los controles de calidad, las calibraciones y cuando se realiza el mantenimiento, se contabilizarán como pruebas no efectivas y las cantidades a emplearse serán de acuerdo a la metodología de cada fabricante.</p> <p>NOTA: En el caso que el postor ganador brinde reactivos con mayores determinaciones de las solicitadas, se considerará las determinaciones excedentes como parte de las pruebas no efectivas. El postor ganador deberá entregar en cada entrega de reactivos un documento donde detalle las cantidades de determinaciones a utilizar en los controles de calidad, calibración y mantenimiento de cada reactivo según metodología; si fuese el caso de en el transcurso del mes se excede las cantidades proporcionadas, el futuro contratista está obligado en reponer los reactivos que fueron utilizados en estos casos cada fin de mes en el cual fue utilizado.</p>
E)CONTROL DE CALIDAD INTERNO CON COMPARACIÓN INTERLABORATORIAL	<p>Controles independientes de tercera opinión con matriz humana, frecuencia diaria, el número de niveles de control debe ser de acuerdo a lo señalado en los insertos de reactivos y/o recomendados por el fabricante. Será implementado desde el inicio y durante todo el periodo de establecida la relación contractual, en cantidad suficiente para cumplir con el protocolo de cada metodología (descrita en insertos o folletería presentada).</p> <p>Conservar el mismo lote como mínimo tres (03) meses.</p> <p>La implementación de las licencias del software de gestión de datos deberá activarse de forma paralela y simultánea al empleo de los materiales de control proporcionados por el ganador del proceso. Se deberá proveer del acceso a la plataforma para el ingreso de los datos de dicho control, por parte del área usuaria.</p>
F)CONTROL DE CALIDAD EXTERNO	<p>Frecuencia mensual, el programa de control de calidad externo debe de contar con certificación internacional ISO: 17043 (presentado al momento del internamiento), será elegido por el área usuaria ante lo propuesto por el futuro contratista.</p> <p>Será implementado desde el inicio y durante todo el periodo de establecida la relación contractual, en cantidad suficiente para cumplir con el protocolo de cada metodología (descrita en inserto o metodología presentada).</p> <p>Se deberá proveer del acceso a la plataforma para el análisis de los datos de dicho control de calidad externo, por parte del usuario.</p>
G)APLICACIÓN DE PROTOCOLOS PARA VERIFICAR DESEMPEÑO ANALITICO	<p>Aplicación de protocolos del CLSI: para verificación de métodos (EP15-A3), linealidad (EP06-A).</p> <p>-La verificación de método (EP15-A3) debe realizarse inmediatamente instalado y calibrado los analizadores.</p> <p>Debe proporcionarse todos los consumibles y reactivos necesarios para su ejecución, los cuales no forman parte de los consumibles ni reactivos que deben entregarse en el cronograma de la licitación.</p>



-El protocolo de linealidad EP06-A, debe proporcionarse todos los consumibles y reactivos necesarios para su ejecución, los cuales no forman parte de los consumibles ni reactivos que deben entregarse en el cronograma de licitación. Se realizará el protocolo previa coordinación con el área usuaria.

Debe entregarse en físico y virtual la siguiente guía del CLSI: EP07-A2: Interference Testing in Clinical Chemistry. Se deberá realizar la entrega en el internamiento de la primera entrega de reactivos.

Los reactivos solicitados deberán incluir dos equipos en cesión de uso, con las siguientes Características:

ESPECIFICACIONES TECNICAS DEL EQUIPO ANALIZADOR AUTOMATIZADO PARA BIOQUIMICA- AMBULATORIO (un equipo)


TIPO	01 (uno) ANALIZADOR AUTOMATIZADO DE BIOQUÍMICA CLÍNICA
METODOLOGIA	<p>Fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica y/o hexoquinasa y/ glucosa oxidasa con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p>Principio o Técnica Analítica: Espectrofotometría²</p> <p>Para el caso de electrolitos: Potenciometría y/o Potenciometría indirecta y/o ISE y/o ISE directo o indirecto y/o ICT</p>
ENDIMIENTO/CARACTERISTICAS	<p>-Muestras: Suero y/o plasma, orina y LCR.</p> <p>-Procesamiento de muestras de rutina, STAT o emergencia. o prioritarias³</p> <p>-Pantalla táctil incorporada al analizador o por separado.</p> <p>-40 o más reactivos refrigerados a bordo identificados por Códigos de Barras o por radiofrecuencia (RFID).</p> <p>-Capacidad de procesar 30 o más pruebas diferentes procesadas en simultáneo por cada muestra.</p> <p>-Capacidad de procesar muestras en tubos primarios, alícuotas y/o copas simultáneamente.</p> <p>-Tubos Primarios de Muestra con Códigos de Barras o tubos primarios de muestra identificados por radiofrecuencia RFID.</p> <p>-100 posiciones o más para tubos primarios con códigos de barras con o sin rack, o 100 posiciones o más para tubos primarios con códigos de barras con o sin rack con o sin carga y descarga como mínimo.</p> <p>-600 o más pruebas fotométricas por hora y/o 750 o más pruebas por hora con ISE incorporado, o 600 o más pruebas fotométricas por hora y/o 750 pruebas fotométricas con ISE incorporado a más pruebas por hora.</p> <p>-Con 10 posiciones o más para muestras de emergencia y/o de acceso continuo de acuerdo a cada fabricante.</p> <p>-Lectores de Códigos de Barras para los Reactivos y Tubos Primarios o identificación por radiofrecuencia RFID de reactivos y tubos primarios.</p> <p>-Dilución automática de muestras.</p> <p>-Capacidad de detectar la muestra, coágulos, aire o burbujas, y/o para evitar inconvenientes de colisión. y/o sensor de bloqueo de sonda⁴</p> <p>-Cubetas de reacción según presentación del proveedor.</p>

³Según Formato de Consultas y Observaciones – Consulta N° 33 y 36

⁴Según Formato de Consultas y Observaciones – Consulta N° 34

	<p>-Sistema de lavado de cubetas automático o empleo de cubetas descartables</p> <p>-12 longitudes de onda o más.</p> <p>-Código de barras en el reactivo que permita la verificación de las pruebas restantes en cada frasco o sensores del nivel del reactivo.</p> <p>-Verificación de inventario según cada fabricante u marca o verificación por radiofrecuencia RFID de las pruebas restantes, por ende, toda tecnología que cumpla con lo requerido será aceptada.</p> <p>-Sistema de lavado propio de cada marca y/o tecnología</p> <p>-Sistema de incubación propio de cada marca y/o tecnología.</p>
<p>PROCESAMIENTO DE DATOS</p>	<p>Interno</p> <p>Software y Hardware necesarios para el procesamiento de calibraciones, controles y resultados de las muestras de los pacientes.</p> <p>Software con control de calidad y gráfica de Levey Jennings.</p> <p>Capacidad de almacenamiento de resultados de muestra y/o datos de 30 días o más y/o de 10 000 o más resultados de muestras y/o datos.</p> <p>La empresa ganadora debe entregar mensualmente un back up de la base de datos del analizador en una memoria USB u otro dispositivo que permita acceder y buscar los resultados de los pacientes, controles o calibraciones que pudieran ser requeridos.</p> <p>Externo</p> <p>El futuro contratista deberá integrarse al LIS de Gestión de Laboratorio; en el cual deberá adquirir la interface que permite la conexión bidireccional de los analizadores con el LIS de Gestión de Laboratorio existente en la Entidad, asumiendo los costos de la interface de conexión.</p> <p>Deberá incluir todo lo necesario para realizar la interface al LIS, como son 01 equipo de cómputo (las características serán descritas en el ítem de ACCESORIOS).</p> <p>Los resultados emitidos por el analizador deben ser transmisibles al LIS de Gestión del Laboratorio y al sistema de gestión de la información hospitalario (SIGGALEN).</p>
<p>ACCESORIOS</p>	<p>El proveedor brindará:</p> <ul style="list-style-type: none"> . Una fuente de poder de emergencia (UPS), con tiempo de autonomía mayor o igual a 30 minutos. . Un (01) equipo de cómputo con procesador Core i7 o superior, con 4GB de RAM, 500 GB de memoria en disco duro, con <i>licencia</i> del software Microsoft Office, Monitor LED de 19 pulgadas o superior, mouse y teclado. . Dos (02) impresoras para código de barra compatible con el LIS de Gestión de Laboratorio. Cantidad suficiente de rollo de papel térmico necesario para su utilidad durante todo el período de compra. . Una (01) lectora de código de barra tipo pistola. . Dos (02) pipetas automáticas de 1000 ul con certificado de calibración vigente. . Tres (03) sillas ergonómicas de oficina adecuadas para los usuarios directos. . Un escritorio de melamine con 3 cajones.





	<p>Dos (02) refrigeradoras biomédicas con capacidad de volumen mínimo de 500 litros, debe contar con control de temperatura y mantenimiento preventivo programado que será entregado a la Jefatura de Patología Clínica.</p> <ul style="list-style-type: none"> -Una (01) refrigeradora para uso exclusivo de muestras biológicas de pacientes de los servicios de hospitalización, emergencia y consulta externa. -Una (01) refrigeradora designada para la conservación adecuada de los reactivos, controles, calibradores y otros acordes a la tecnología y metodología ofertada. <p>Tres (03) termohigrómetros para control ambiental con certificado de calibración y programa de mantenimiento preventivo programado que será entregado a la Jefatura de Patología Clínica.</p> <p>De requerirse (según las condiciones que el automatizado funcione), un equipo de aire acondicionado operativo. Este deberá contar con mantenimiento preventivo programado que será entregado a la Jefatura de Patología Clínica.</p> <p>Un equipo para el tratamiento de agua si el equipo lo requiere. Debe contar mantenimiento preventivo programado que será entregado a la Jefatura de Patología Clínica.</p> <p>Una (01) impresora de escritorio multifuncional, operativa y con conexión tanto al analizador como a la computadora en cesión de uso. Con capacidad de impresión en formato de hoja A 4 a blanco, negro y a colores. El proveedor deberá suministrar papel bond blanco A4 de 70 g y las tintas necesarias para la impresión de resultados, controles y calibraciones que se realicen durante todo el periodo de la contratación. Los cuales estarán funcionando durante el tiempo de uso de todos los reactivos.</p>
<p>CONSUMIBLES, CALIBRADORES CONTROLES, COMPLEMENTOS</p>  <p>7</p>	<p>El futuro contratista deberá entregar consumibles y/o complementos para la realización completa de las pruebas, las calibraciones, control de calidad interno y externo en cantidad suficiente y de forma periódica (acompañando a la entrega de reactivos según cronograma). En caso de que el laboratorio utilice mayor número de reactivos o consumibles (insumos) que lo entregado con motivo de control de calidad interno, control de calidad externo y calibraciones estos deben ser repuestos cada fin de mes.</p> <p>Todo control y calibrador deberá contar con su inserto respectivo.</p> <p>Calibradores: proporcionar material de calibración para todo el periodo de compra, en cantidad suficiente, que permita la realización total de las pruebas, de acuerdo al protocolo de la metodología analítica.</p> <p>Reposición: reposición de reactivos y consumibles (controles y calibradores) en caso de falla inesperada por mal funcionamiento del equipo en cesión de uso, estos deben de ser repuestos cada fin de mes.</p> <p>Soluciones y complementos de limpieza:</p>

	Serán entregados en cantidad suficiente, que permita la realización total de las pruebas solicitadas, calibraciones, controles y lavados adicionales, requeridos de acuerdo con la metodología de trabajo.
MODO DE OPERACIÓN	220 V- 60 HZ
ANTIGÜEDAD DEL EQUIPO	Equipo con una antigüedad de fabricación no mayor a 3 años, a la fecha de presentación de documentos para la firma del futuro contrato mediante la presentación del certificado de manufactura o documento de fabricante a través de la cual se indique el cumplimiento del mismo. No se aceptará solo declaración jurada.
INSTALACION DEL EQUIPO	<p>Asegurar la correcta instalación, funcionamiento y validación del equipo en el área seleccionada. Debe garantizar las condiciones óptimas del ambiente donde funcione el equipo: humedad, temperatura ambiental (proporcionar un termohigrómetro calibrado para verificarla), electricidad, línea de tierra, agua, desagüe, calidad del agua, y demás características requeridas para el buen funcionamiento del analizador según las especificaciones del fabricante del equipo.</p> <p>Plazo máximo de instalación del equipo y puesta en funcionamiento será de cuarenta (40) días calendarios, contados a partir del día siguiente de la firma de contrato y permanecerá instalado hasta el consumo total de los reactivos adquiridos.</p> <p>NOTA: el termino puesta en funcionamiento significa: instalación, calibración, capacitación a los usuarios (sobre el manejo, mantenimiento y control de calidad de los automatizados), aplicación de protocolo de verificación de métodos (EP15-A3) y la integración al LIS de Gestión del Laboratorio.</p>

ESPECIFICACIONES TECNICAS DEL EQUIPO ANALIZADOR AUTOMATIZADO PARA BIOQUIMICA- EMERGENCIA (un equipo)

CARACTERISTICAS TECNICAS (CESION EN USO)

TIPO	01 (uno) ANALIZADOR AUTOMATIZADO DE BIOQUÍMICA CLÍNICA
 METODOLOGÍA	<p>Fotometría (métodos diversos) y/o disminución de absorbancia y/o colorimetría y/o cinética (métodos diversos) y/o enzimática y/o enzimática- colorimétrica y/o turbidimétrica y/o inmunoturbidimétrica y/o hexoquinasa y/ glucosa oxidasa con soporte individual por prueba (opcional).</p> <p>Principio o Técnica Analítica: Espectrofotometría²</p> <p>Para el caso de electrolitos: Potenciometría y/o Potenciometría indirecta y/o ISE y/o ISE directo o indirecto y/o ICT</p>
 RENDIMIENTO/ CARACTERISTICAS	<p>-Muestras: Suero y/o plasma, orina y LCR.</p> <p>-350 o más pruebas fotométricas por hora y/o 750 o más pruebas por hora con ISE incorporado.</p> <p>-30 o más reactivos refrigerados a bordo identificados por códigos de barras o por radiofrecuencia (RFID).</p>

²Según Formato de Consultas y Observaciones – Consulta N° 13, 32, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52 y 55

	<ul style="list-style-type: none"> -Capacidad de carga de 40 o más muestras a la vez. -Dilución automática de la muestra. -Capacidad de procesar muestras en tubos primarios y/o alícuotas y/o copas simultáneamente. -Lectores de códigos de barras para los reactivos y tubo primario o identificación por radiofrecuencia RFID de reactivos y tubos primarios. -Sistema de lavado propio de cada marca y/o tecnología -Sistema de incubación propio de cada marca y/o tecnología -Procesamiento de muestra stat o emergencia. o prioritarias⁶ - Capacidad de detectar la muestra, coágulos, aire o burbujas, y/o para evitar inconvenientes de colisión. y/o sensor de bloqueo de sonda⁷ -Pantalla táctil incorporada al analizador o por separado -12 longitudes de onda o más. -Cubetas de reacción según presentación del proveedor. -Código de barras en el reactivo que permita la verificación de las pruebas restantes en cada frasco y sin necesidad de rellenarlo cada día o sensores del nivel del reactivo. -Verificación de inventario según cada fabricante u marca o verificación radiofrecuencia RFID de las pruebas restantes, por ende, toda tecnología que cumpla con lo requerido será aceptada.
<p>PROCESAMIENTO DE DATOS</p>	<p>Interno software y hardware para el manejo de datos del equipo (procesamiento, calibraciones, controles y resultados). Capacidad de almacenamiento de resultados de muestra y/o datos de 30 días o más y/o de 10 000 o más resultados de muestras y/o datos.</p> <p>Software con control de calidad y gráfica de Levey Jennings</p> <p>Externo El futuro contratista deberá integrarse al LIS de Gestión de Laboratorio; en el cual deberá adquirir la interface que permite la conexión bidireccional de los analizadores con el LIS de Gestión de Laboratorio existente en la Entidad, asumiendo los costos de la interface de conexión.</p> <p>Deberá incluir todo lo necesario para realizar la interface al LIS. Los resultados emitidos por el analizador deben ser transmisibles al LIS de Gestión del Laboratorio y al sistema de gestión de la información hospitalario (SISGALEN)</p>
<p>ACCESORIOS</p>	<p>Fuente de poder de emergencia (UPS) por cada analizador, con tiempo de autonomía mayor o igual a 30 minutos.</p> <p>De requerirse (según las condiciones que el automatizado funcione), un equipo de aire acondicionado operativo. Este deberá contar con mantenimiento preventivo programado que será entregado a la Jefatura de Patología Clínica.</p> <p>Un equipo para el tratamiento de agua si el equipo lo requiere. Deberá contar mantenimiento preventivo programado que será entregado a la Jefatura de Patología Clínica.</p>

⁶Según Formato de Consultas y Observaciones – Consulta N° 36

⁷Según Formato de Consultas y Observaciones – Consulta N° 37

	Una (01) impresora de escritorio multifuncional, operativa y con conexión tanto al analizador como a la computadora en cesión de uso. Con capacidad de impresión en formato de hoja A 4 a blanco, negro y a colores. El proveedor deberá suministrar papel bond blanco A4 de 70 g y las tintas necesarias para la impresión de resultados, controles y calibraciones que se realicen durante todo el periodo de la contratación. Los cuales estarán funcionando durante el tiempo de uso de todos los reactivos.
MODO DE OPERACIÓN	220 V- 60 HZ
ANTIGÜEDAD DEL EQUIPO	Equipo con una antigüedad de fabricación no mayor a 3 años a la fecha de presentación de documentos para la firma del futuro contrato mediante la presentación del certificado de manufactura o documento de fabricante a través de la cual se indique el cumplimiento del mismo. No se aceptará solo declaración jurada.
INSTALACIÓN DEL EQUIPO	Plazo máximo de instalación del equipo y puesta en funcionamiento será en cuarenta (40) días calendarios, contados a partir del día siguiente de la firma del contrato y permanecerá instalado hasta el consumo total de los reactivos adquiridos. NOTA: el termino puesta en funcionamiento significa: instalación, calibración, capacitación a los usuarios (sobre el manejo, mantenimiento y control de calidad de los automatizados), aplicación de protocolo de verificación de métodos (EP15-A3) y la integración al LIS de Gestión del Laboratorio.

Nota:

-Se deberá entregar los manuales y guías de usuario de los equipos automatizados tanto en físico como en virtual a la Jefatura de Patología Clínica, al momento de la instalación de los mismos.

-Ambos analizadores deberán ser de la misma marca.

-El equipo, los reactivos y calibradores deberán ser de la misma marca y/o fabricante. Sólo se aceptará como máximo un reactivo que sea de diferente fabricante, pero diseñado y/o distribuido por el fabricante del equipo ofertado (se considera como un mismo fabricante a la empresa matriz y sus filiales o sucursales o subsidiarias (se entiende por Sucursal, filial y subsidiaria a una persona jurídica dependiente de la matriz)).

-Se aclara que en el proceso se requiere dos analizadores, los cuales deberán contar como mínimo con tres módulos, los módulos a considerar pueden ser:

. El analizador con un módulo de muestra, modulo fotométrico, módulo ISE y una computadora incorporada según cada fabricante, o el analizador este compuesto de un módulo de ingreso de muestras, modulo fotométrico y módulo de la computadora, este último deberá ser incorporado mediante un brazo mecánico o integrado al analizador propiamente.

- Se precisa en virtud a lo requerido que sólo podrán ofertar dos analizadores. Por otro lado, el postor deberá considerar los espacios y garantizar la operatividad de su analizador dentro del espacio propio de la institución.

-En el caso de que los participantes no cuenten con un analizador automatizado para bioquímica-emergencia con las características solicitadas, se aceptará otro analizador con las



mismas características del analizador automatizado para bioquímica-rutina; es decir dos equipos iguales.

-Ambos analizadores deberán procesar todas las pruebas solicitadas en el presente requerimiento.

5.2 Requisitos Legales

Reglamentos Técnicos, Normas Sanitarias

Las especificaciones técnicas de los dispositivos médicos y los establecimientos farmacéuticos deben cumplir con lo establecido en:

- Ley N° 29459, Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- D.S. N° 016- 2011-SA, que aprueba el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios" y sus modificatorias.
- D.S. N° 014- 2011-SA, que aprueba el Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos" y sus modificatorias.
- Decreto Supremo N° 018-2011-SA - Modificación de la Tercera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 028-2010-SA que regula algunos alcances de los artículos 10 y 11 de la Ley 29459 Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Resolución Ministerial N° 132-2015-MINSA, 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° 204-2000-SA-DM, Aprueban el "Manual de Buenas Prácticas de Manufactura de Insumos de Uso Médico-Quirúrgico u Odontológico Estériles y Productos Sanitarios Estériles" Viernes, Junio 23, 2000.
- Resolución Ministerial N° 1853-2002-SA/DM, Reglamento de Dirimencias de Productos Farmacéuticos y Afines Pesquisados por la Dirección General de Medicamentos Insumos y Drogas (DIGEMID)" del Centro Nacional de Control de Calidad del Instituto Nacional de Salud. - Resolución Jefatural N°269-2000-J-OP/INS, Manual de Procedimientos de Dirimencias de Productos Farmacéuticos y Afines.

5.3 Garantía y/o vigencia comercial

El proveedor deberá acreditar (con documentos respectivos, no declaración jurada) que los productos sean legítimos, originales y con el registro sanitario correspondiente. Además, demostrar que todos los bienes suministrados fueron almacenados y trasladados en condiciones óptimas.

Los reactivos deberán contar con una vigencia igual o mayor a seis (06) meses, la cual se considerará desde la fecha de recepción en almacén por cada entrega. En caso excepcional, se aceptarán los reactivos con un tiempo no menor de cuatro (04) meses, el cual deberá presentar Carta de compromiso de canje por vencimiento próximo. No se aceptará bienes con menos de cuatro (04) meses.

Dentro del período de garantía el contratista aceptará los cambios necesarios, los que deben efectuarse en un plazo no mayor de 48 horas.

Los equipos analizadores y sus accesorios en caso presenten desperfectos o se encuentren inoperativos por más de 24 horas sin solución por parte de la empresa y dentro de las

EMERGENCIAS VILLA EL SALVADOR
VºBº
Unidad de
Emergencias
Clínicas

instalaciones del Hospital. Deberán ser reemplazados por iguales en un plazo no mayor de 48 horas de presentado el inconveniente.

5.4 Soporte Técnico y Capacitación

Soporte Técnico

El personal del soporte técnico está conformado por un (01) Personal de Ingeniería que será profesional titulado o bachiller en Ingeniería Eléctrica o Electrónica o Biomédica y para el caso del Asesor Especialista se aceptará un (01) profesional titulado o bachiller en Tecnología Médica o Bioanalista. Asimismo, el personal de soporte técnico (Asesor Especialista y Personal de Ingeniería) deberá contar con certificación de capacitación (o entrenamiento) otorgado por casa matriz o distribuidor exclusivo en el Perú o centro autorizado nacional o extranjero, la documentación precitada será presentada en el inicio de la ejecución contractual a la Jefatura de la Unidad de Patología Clínica.

Mantenimiento preventivo: El proveedor deberá entregar el cronograma de mantenimiento preventivo anual de los analizadores a la Jefatura de la Unidad de Patología clínica. La entrega del cronograma de mantenimiento preventivo se realizará en un plazo máximo de 05 días calendarios, contados a partir del día siguiente de haberse realizado la instalación de los analizadores.

Mantenimiento correctivo: atención de eventos correctivos las 24 horas del día, de lunes a domingo durante todo el tiempo que el automatizado se encuentre instalado. Atención de eventos correctivos de manera remota o presencial en un tiempo no mayor de 2 horas de haberse emitido la comunicación al ingeniero o representante de la empresa contratista vía telefónica y/o vía correo electrónico. En caso que la atención del evento correctivo haya sido remota y no haya tenido resolución en las primeras 2 horas, se exige la presencialidad con un plazo máximo de 2 horas adicionales.

Disponibilidad de asesoría técnica permanente.

Capacitación

- El Contratista brindará capacitación a través de su ingeniero y/o asesor especialista a los dieciocho (18) usuarios del equipo sobre el manejo, mantenimiento y control de calidad de los automatizados. Debe incluir un certificado de capacitación al finalizarlo. La capacitación se realizará dentro del plazo contemplado de la instalación de los equipos, primera entrega de reactivos y puesta en funcionamiento en un plazo máximo de cuarenta (40) días calendarios.
- El Contratista brindará una capacitación en temas de Control de calidad en laboratorio clínico. La capacitación debe ser dada por un profesional especializado (no menos de 1 año de experiencia en control de calidad). El mismo que deberá sustentar su experiencia con certificaciones nacionales o internacionales por instituciones vinculadas y especializadas en laboratorio clínico, presentado al área usuaria antes del inicio de las capacitaciones. La capacitación debe ser como mínimo de 08 horas. Debe incluir un certificado al finalizarla.



La fecha de capacitación será coordinada por el futuro Contratista con la Jefatura de la Unidad de Patología clínica.

5.5 Requisitos

5.5.1 Requisitos del Proveedor

Documentos obligatorios para la admisión de ofertas.

A) REGISTRO SANITARIO O CERTIFICADO DE REGISTRO SANITARIO.

Para el reactivo:

Registro Sanitario Vigente a la fecha de Presentación de Ofertas, expedido por DIGEMID. Los datos expresados del producto presentado deben coincidir con los datos indicados en el Registro Sanitario del producto ofertado.

El Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario de los productos que oferten los postores podrán estar a su nombre o de terceros (Oficio N°1494-2011- DIGEMID-DG/DAS/ATAG/MINSA de fecha 24.05.2011).

La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.

Para los equipos en cesión en uso:

Se deberá adjuntar la constancia o listado o informe o documentación emitida por DIGEMID (ANM) indicando que no requiere de registro sanitario.

Para los controles y/o consumibles y/o calibradores y/o insumos:

Registro Sanitario Vigente a la fecha de Presentación de Ofertas, expedido por DIGEMID. No se aceptará expedientes en trámite para la obtención del Registro Sanitario. Los datos expresados del producto presentado deben coincidir con los datos indicados en el Registro Sanitario del producto ofertado, asimismo en caso NO lo requiera (n) deberá (n) adjuntar la constancia o listado o informe o documentación emitida por DIGEMID (ANM), indicando que no requiere de registro sanitario.

Acreditación:

Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario.

Nota: como parte de los documentos de la oferta, para la validación del Registro Sanitario en trámite de renovación, el postor deberá presentar copia de la solicitud de reinscripción y registro sanitario del producto.

B) PROTOCOLO Y/O CERTIFICADO DE ANÁLISIS DEL REACTIVO

En el que dicho fabricante declare las pruebas a las que se ha sometido al producto (reactivos). El protocolo y/o certificado de análisis es un informe técnico emitido por el laboratorio de control de calidad del fabricante, suscrito por el responsable de la empresa postora o el director técnico del postor o el analista responsable o los profesionales responsables de dicha área, en el que se señala los análisis realizados en todos sus



componentes, los límites y los resultados obtenidos de dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en la metodología declarada por el interesado en su solicitud. Se aceptará Protocolo y/o Certificado de Análisis en el formato propio de cada fabricante. También puede ser emitido por un laboratorio acreditado por INDECOPI o autorizado por el Ministerio de Salud.

Estos certificados son exigibles tanto para productos que cuenten o no con registro sanitario.

En caso de presentar el documento solicitado, en idioma distinto al castellano; se deberá presentar copia simple de la traducción oficial efectuada por traductor colegiado certificado.

Acreditación:

Copia simple del Protocolo y/o Certificado de Análisis.

C) CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE ALMACENAMIENTO – CBPA.

Vigente a la fecha de Presentación de Propuestas y a nombre del postor.

Extendido por DIGEMID.

En el caso de consorcios, deberá consignar en su promesa formal las obligaciones que asumirá cada parte del mismo, la misma que será evaluada en función de la Directiva N° 005-2019 -OSCE/CD "Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones con el Estado".

Es preciso señalar que se deberá presentar el CBPA vigente y en caso que requiera almacenamiento de terceros, también deberá presentar el CBPA de la empresa contratada para dicho fin, además un documento de arrendamiento, alquiler o contrato de servicio que garantice que está haciendo uso de dichos almacenes, también deberá acreditar el cumplimiento de los procesos que le corresponden mediante certificado de BPA a su nombre, ello de acuerdo a lo señalado por la DIGEMID mediante Oficio N° 1191-2011-DIGEMID-DG- DCVS-ECVE/MINSA.

En el caso que la empresa postora sea un fabricante nacional; se considera suficiente la presentación del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM).

Acreditación:

Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento – CBPA (Del postor y del tercero; y el vínculo contractual vigente, de ser el caso).

D) CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE DISTRIBUCIÓN Y TRANSPORTE (CBPDyT)

A nombre del postor, emitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o Autoridad de Productos Farmacéuticos Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda. Para el caso que el postor contrate el servicio de Distribución y Transporte con un tercero, además deberá presentar el certificado BPDyT de la empresa que presta el servicio de Distribución y Transporte, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes.

Acreditación:

Copia simple de certificado de buenas prácticas de distribución y transporte (CBPDyT)





PERÚ

Ministerio
de SaludHospital de Emergencias
Villa El Salvador

Año de la Unión, la Paz y el Desarrollo

E) CERTIFICADO DE BUENA PRÁCTICA DE MANUFACTURA (CBPM) DEL FABRICANTE DE LOS REACTIVOS

Deberá estar a nombre del fabricante o dueño de la marca.

Vigente a la fecha de Presentación de Propuestas. Debe indicar la fecha de vigencia, caso contrario, la fecha de emisión no deberá ser mayor a dos (02) años, contados a partir de la fecha de presentación de Propuestas. Debe especificar la familia de productos y/o el nombre del producto que oferta.

Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del fabricante nacional o extranjero emitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (DIGEMID) 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 vigente, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen. Pudiendo adoptar otros títulos, pero relacionados a los buenos o correctos procedimientos de fabricación.

Para los productos provenientes de países donde no se emiten CBPM ni Certificado CE, podrán presentar el Certificado de Libre Venta o el Certificado de Libre Comercialización, en los que deberán señalar que la empresa fabricante cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura o de fabricación.

El Certificado de Libre Venta o Libre Comercialización, se considera como un documento alternativo al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura, siempre que el Certificado de Libre Venta o Libre Comercialización haga referencia al cumplimiento de las Buenas Prácticas de Manufactura, así se estaría cumpliendo con garantizar la correcta fabricación de sus productos e insumos, y la observancia de los estándares establecidos para su fabricación, en función a los criterios de calidad requeridos, siempre que en dicho certificado se haga referencia al cumplimiento de estas últimas.

En caso de presentar los documentos solicitados, en idioma distinto al castellano; se deberá presentar copia simple de la traducción oficial efectuada por traductor colegiado certificado.

Acreditación:

Copia simple del Certificado de Buena Prácticas de Manufactura – CBPM o documento análogo.

PERU Ministerio de Salud

Hospital de Emergencias
Villa El Salvador

VI. PLAZO, CONDICIONES Y/O CRONOGRAMA DE ENTREGA

La instalación de los equipos en cesión de uso, primera entrega de reactivos y puesta en funcionamiento se realizarán en un plazo máximo de cuarenta (40) días calendarios, contados a partir del día siguiente de la firma de contrato. Las siguientes entregas (de la segunda a la décima segunda entrega) se realizará dentro de los cinco (05) primeros días hábiles de cada mes.

La adquisición se realizará en doce (12) entregas según cronograma:

ITEM PAQUETE	SUB ITEM	DENOMINACION DEL BIEN	UM	CANTIDAD	1ra ENTREGA	2da ENTREGA	3era ENTREGA	4ta ENTREGA	5ta ENTREGA	6ta ENTREGA	7ta ENTREGA	8va ENTREGA	9na ENTREGA	10ma ENTREGA	11va ENTREGA	12va ENTREGA
1	1.1	ALBUMINA AUTOMATIZADA	DET	35100	2700	2700	2700	2700	2700	2700	2700	2700	2700	2700	2700	5400
1	1.2	BILIRRUBINA TOTAL AUTOMATIZADA	DET	41600	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	6400
1	1.3	BILIRRUBINA DIRECTA AUTOMATIZADA	DET	41600	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	6400
1	1.4	LIPASA	DET	5720	440	440	440	440	440	440	440	440	440	440	440	880
1	1.5	FOSFORO AUTOMATIZADO	DET	6720	520	520	520	520	520	520	520	520	520	520	520	1040
1	1.6	UREA CINETICA AUTOMATIZADA	DET	75400	5800	5800	5800	5800	5800	5800	5800	5800	5800	5800	5800	11600
1	1.7	CALCIO AUTOMATIZADO	DET	5850	450	450	450	450	450	450	450	450	450	450	450	900
1	1.8	GAMMA GLUTAMIL TRANSEPTIDASA AUTOMATIZADA (GGT)	DET	36400	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	2800	5600
1	1.9	PROTEINA TOTAL AUTOMATIZADA	DET	35100	2700	2700	2700	2700	2700	2700	2700	2700	2700	2700	2700	5400
1	1.10	CREATININA FOSFORINASA CPK MB	DET	2400	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200
1	1.11	MAGNESIO	DET	6500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	1000
1	1.12	AMILASA	DET	5980	460	460	460	460	460	460	460	460	460	460	460	920

24

Av. 200 millas S/N cruce con Av.
Pastor Sevilla - Villa El Salvador
T: (01) 640-9875 Anexo: 1194



PERÚ Ministerio de Salud
Hospital de Emergencias
Villa El Salvador

PERÚ Ministerio de Salud
Hospital de Emergencias
Villa El Salvador

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"Año de la unión, la paz y el desarrollo"

1	1.13	DESHIDROGENASA LACTICA AUTOMATIZADA	DET	6000	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500	500
1	1.14	HIERRO AUTOMATIZADO	DET	2600	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	400
1	1.15	PROTEINA C REACTIVA	DET	58500	4500	4500	4500	4500	4500	4500	4500	4500	4500	4500	4500	4500	4500	9000
1	1.16	GLUCOSA	DET	59800	4600	4600	4600	4600	4600	4600	4600	4600	4600	4600	4600	4600	4600	9200
1	1.17.A	PROTEINAS EN ORINA	DET	4680	360	360	360	360	360	360	360	360	360	360	360	360	360	720
1	1.17.B	PROTEINAS EN LCR	DET	300	100	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	100
1	1.18	CREATININA CINETICA AUTOMATIZADA	DET	84500	6500	6500	6500	6500	6500	6500	6500	6500	6500	6500	6500	6500	6500	13000
1	1.19	FOSFATASA ALCALINA AUTOMATIZADA	DET	32500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	2500	5000
1	1.20	TRANSFERRINA	DET	2340	180	180	180	180	180	180	180	180	180	180	180	180	180	360
1	1.21	CREATININA FOSFOKINASA TOTAL	DET	2400	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200
1	1.22	MICROALBUMINURIA	DET	4030	310	310	310	310	310	310	310	310	310	310	310	310	310	620
1	1.23	COLESTEROL TOTAL	DET	19500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	3000
1	1.24	HDL COLESTEROL	DET	19500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	3000
1	1.25	ACIDO URICO	DET	2990	230	230	230	230	230	230	230	230	230	230	230	230	230	460
1	1.26	TRIGLICERIDOS	DET	18200	1400	1400	1400	1400	1400	1400	1400	1400	1400	1400	1400	1400	1400	2800
1	1.27	TRANSAMINASA GLUTAMICA OXALACETICA (TGO)	DET	41600	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	6400

25

Av. 200 millas S/N cruce con Av. Bander Surilla, Villa El Salvador

 Av. 200 millas S/N cruce con Av.
 Pastor Sevilla - Villa El Salvador



1	1.28	TRANSAMINASA GLUTÁMICA PIRÚVICA (TGP)	DET	41600	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	3200	6400
1	1.29	FACTOR REUMATOIDEO	DET	2600	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200	400
1	1.30	COMPLEMENTO C3	DET	600	200	0	100	0	0	100	0	100	0	100	0	100	0	100
1	1.31	COMPLEMENTO C4	DET	600	200	0	100	0	0	100	0	100	0	100	0	100	0	100
1	1.32	ELECTROLITOS: SODIO, CLORO Y POTASIO	DET	19500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	3000
1	1.33	APOLIPOPROTEINA B	DET	19500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	3000

- Nota:**
- Los reactivos que requieran refrigeración y/o congelación deben ser entregados junto a un termohigrómetro que registre la temperatura previa al desembalaje en la Unidad de Patología Clínica.
 - En el caso de los reactivos de cloro, sodio y potasio, cuya presentación sea de manera independiente, deberán ofertar la cantidad requerida según siguiente cronograma:

ITEM PAQUETE	SUB ITEM	DENOMINACION DEL BIEN	UM	CANTIDAD	1ra ENTREGA	2da ENTREGA	3era ENTREGA	4ta ENTREGA	5ta ENTREGA	6ta ENTREGA	7ta ENTREGA	8va ENTREGA	9na ENTREGA	10ma ENTREGA	11va ENTREGA	12va ENTREGA
1	1.32	SODIO	DET	19500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	3000
		POTASIO	DET	19500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	3000
		CLORO	DET	19500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	3000



Av. 200 millas SIN cruce con Av.
Pastor Sevilla - Villa El Salvador
T: (01) 640-9875 Anexo: 1194

PERÚ

Ministerio de Salud

Hospital de Emergencias
Villa El Salvador

DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRRES*

"Año de la unión, la paz y el desarrollo"

3. En el caso de los reactivos de proteínas en orina y proteínas en LCR, cuya presentación sea conjunta o en un solo reactivo, deberán ofertar la cantidad requerida según siguiente cronograma:

ITEM PAQUETE	SUB ITEM	DENOMINACION DEL BIEN	UM	CANTIDAD	1ra ENTREGA	2da ENTREGA	3era ENTREGA	4ta ENTREGA	5ta ENTREGA	6ta ENTREGA	7ta ENTREGA	8va ENTREGA	9na ENTREGA	10ma ENTREGA	11va ENTREGA	12va ENTREGA
1	1.17	PREOTENAS EN ORINA/ PROTEINAS EN LCR	DET	4980	460	360	360	360	360	360	460	360	360	360	360	820

4. Se precisa que el término puesta en funcionamiento significa: instalación, calibración, capacitación a los usuarios (sobre el manejo, mantenimiento y control de calidad de los automatizados), aplicación de protocolo de verificación de métodos (EP15-A3) y la integración al LIS.

VII.LUGAR DE ENTREGA
AV. PASTOR SEVILLA CRUCE AV. 200 MILLAS –VILLA EL SALVADOR.

Horario

El horario de atención en el cual el contratista podrá ejecutar la prestación es de lunes a viernes 8:00 am hasta las 11:00 a.m. En el caso de que sea fuera del horario establecido será con coordinación del área usuaria y Almacén.



VIII. PENALIDADES

De acuerdo con el artículo 161 y 162 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

OTRAS PENALIDADES

Adicionalmente a la penalidad por el incumplimiento de lo regulado en el reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado. La entidad podrá aplicar lo siguiente:

Descripción de la penalidad	Monto de la penalidad	Procedimiento de identificación de otra penalidad
No atender el mantenimiento correctivo de los equipos de cesión de uso a las 2 horas como máximo, de habérselo comunicado a la empresa.	5% de una UIT por cada hora transcurrida	Informe del jefe o encargado de la unidad de Patología Clínica dirigido a la Jefatura del Departamento de Atención de Apoyo al Diagnóstico y Tratamiento, para su elevación a la Oficina de Administración para iniciar procedimiento de otra penalidad

PROCEDIMIENTO DE APLICACIÓN DE OTRAS PENALIDADES

La Entidad, mediante la Unidad de Logística, procederá en notificar las otras penalidades identificadas al CONTRATISTA, la misma que podrá ser objeto a descargo del Contratista en un plazo máximo de dos (02) días hábiles posteriores a la notificación. El descargo presentado será objeto de pronunciamiento final, por parte de la Unidad de Patología Clínica y luego la esta decisión final será debidamente notificada al Contratista. En caso de no recibir descargo se tendrá por aceptada la aplicación de las otras penalidades, la cual será descontada en el mes de pago de la ocurrencia o en su defecto en uno posterior o incluso de las garantías presentadas en la suscripción.

IX.MEDIDAS DE CONTROL DURANTE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL Y CONFORMIDAD**CONFORMIDAD**

A cargo del jefe de Patología Clínica y el visto bueno del Jefe del Servicio de Apoyo al Diagnóstico y Banco de Sangre del Hospital de Emergencias Villa El Salvador.

X. FORMA DE PAGO

Previa recepción de los bienes y firma del acta de conformidad.

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

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

- Recepción del Almacén Central y Un representante de Patología Clínica

HOSPITAL DE EMERGENCIAS VILLA EL SALVADOR
Unidad de Patología Clínica



PERÚ

Ministerio
de Salud

Hospital de Emergencias
Villa El Salvador

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRERES
"Año de la unión, la paz y el desarrollo"

- Informe del Jefe de Patología Clínica del Hospital de Emergencias Villa El Salvador, emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.
- Original de orden de compra –Guía de Internamiento del Hospital Emergencias Villa El Salvador.
- Factura (original, SUNAT y copia).
- Original de Guía de Remisión (Destinatario + SUNAT)

Dicha documentación se debe presentar en la Oficina del Órgano Encargado de las Contrataciones del Hospital de Emergencias Villa El Salvador, sito en Av. 200 Millas Nro. S/N Sec. Tercer Grupo Residencial (Esq. Pastor Sevilla S/N) – Villa El Salvador – Lima – Lima.

XI. RESPONSABILIDAD DEL CONTRATISTA

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 UN (1) AÑO contado a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD

Lorena Janshpa Luyo
PATOLOGÍA CLÍNICA
CMP. 70528

M.C. Silvia Helena Molina Rivera
Jefe de Equipo - SADOB
Unidad de Patología Clínica
C.P. 07557 C.P. 04

C.c. Archivo

UL

Importante

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

3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

B	EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD
	<p><u>Requisitos:</u></p> <p>El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a:</p> <p>Ítem paquete N°01: S/ 3,000,000.00 (Tres millones con 00/100 soles)</p> <p>Por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.</p> <p>Se consideran bienes similares a los siguientes REACTIVOS DE LABORATORIO EN GENERAL.</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 pago¹¹, correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.</p> <p>En caso los postores presenten varios comprobantes de pago para acreditar una sola contratación, se debe acreditar que corresponden a dicha contratación; de lo contrario, se asumirá que los comprobantes acreditan contrataciones independientes, en cuyo caso solo se considerará, para la evaluación, las veinte (20) primeras contrataciones indicadas en el Anexo N° 8 referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.</p> <p>En el caso de suministro, solo se considera como experiencia la parte del contrato que haya sido ejecutada durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de presentación de ofertas, debiendo adjuntarse copia de las conformidades correspondientes a tal parte o los respectivos comprobantes de pago cancelados.</p> <p>En los casos que se acredite experiencia adquirida en consorcio, debe presentarse la promesa de consorcio o el contrato de consorcio del cual se desprenda fehacientemente el porcentaje de las obligaciones que se asumió en el contrato presentado; de lo contrario, no se computará la experiencia proveniente de dicho contrato.</p> <p>Asimismo, cuando se presenten contratos derivados de procesos de selección convocados antes del 20.09.2012, la calificación se ceñirá al método descrito en la Directiva "Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado", debiendo presumirse que el porcentaje de las obligaciones equivale al porcentaje de participación de la promesa de consorcio o del contrato de consorcio. En caso que en dichos documentos no se consigne el porcentaje de participación se presumirá que las obligaciones 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>

¹¹ Cabe precisar que, de acuerdo con la **Resolución N° 0065-2018-TCE-S1 del Tribunal de Contrataciones del Estado**:

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

(...)

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

Importante

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

Importante

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

CAPÍTULO IV FACTORES DE EVALUACIÓN

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

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

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

Importante

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

CAPÍTULO V PROFORMA DEL CONTRATO

Importante

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

Conste por el presente documento, la contratación del suministro de [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 comité de selección adjudicó la buena pro de la **LICITACIÓN PÚBLICA 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 PAGO¹²

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 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

¹² En cada caso concreto, dependiendo de la naturaleza del contrato, podrá adicionarse la información que resulte pertinente a efectos de generar el pago.

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 accesorio como garantía de fiel cumplimiento de prestaciones accesorias, debe consignarse lo siguiente:

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

Importante

En los contratos derivados de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del ítem adjudicado o la sumatoria de los montos de los ítems adjudicados sea igual o menor a doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), no corresponde presentar garantía de fiel cumplimiento de contrato ni

garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias, conforme a lo dispuesto en el literal a) del artículo 152 del Reglamento.

CLÁUSULA OCTAVA: EJECUCIÓN DE GARANTÍAS POR FALTA DE RENOVACIÓN

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

CLÁUSULA DÉCIMA: RECEPCIÓN Y CONFORMIDAD DE LA PRESTACIÓN

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

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

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

CLÁUSULA UNDÉCIMA: DECLARACIÓN JURADA DEL CONTRATISTA

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

CLÁUSULA DUODÉCIMA: RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA TERCERA: PENALIDADES

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

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

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 CONTROVERSIAS¹³

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].

"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 Digitales¹⁴.

¹³ 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).

¹⁴ 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

LICITACIÓN PÚBLICA N° 1-2024-HEVES-MINSA

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 ¹⁵	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 compra¹⁶

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.

¹⁵ 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.

¹⁶ Consignar en el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del valor estimado del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200 000.00), cuando se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

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**LICITACIÓN PÚBLICA N° 1-2024-HEVES-MINSA**

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 ¹⁷		Sí	No	
Correo electrónico :				

Datos del consorciado 2				
Nombre, Denominación o Razón Social :				
Domicilio Legal :				
RUC :	Teléfono(s) :			
MYPE ¹⁸		Sí	No	
Correo electrónico :				

Datos del consorciado ...				
Nombre, Denominación o Razón Social :				
Domicilio Legal :				
RUC :	Teléfono(s) :			
MYPE ¹⁹		Sí	No	
Correo electrónico :				

Autorización de notificación por correo electrónico:

Correo electrónico del consorcio:

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

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

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. Para dicho efecto, todos los integrantes del consorcio deben acreditar la condición de micro o pequeña empresa.

¹⁸ Ibidem.

¹⁹ Ibidem.

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 compra²⁰

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.

²⁰ Consignar en el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del valor estimado del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200 000.00), cuando se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

ANEXO N° 2

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

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N° 1-2024-HEVES-MINSA
Presente.-

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

ANEXO N° 3

DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 1-2024-HEVES-MINSA

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

ANEXO N° 4

DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE ENTREGA

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 1-2024-HEVES-MINSA

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

ANEXO N° 5

PROMESA DE CONSORCIO

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

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 1-2024-HEVES-MINSA

Presente.-

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

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

a) Integrantes del consorcio

1. [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 1].
2. [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2].

b) Designamos a [CONSIGNAR NOMBRES Y APELLIDOS DEL REPRESENTANTE COMÚN], identificado con [CONSIGNAR TIPO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD] N° [CONSIGNAR NÚMERO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD], como representante común del consorcio para efectos de participar en todos los actos referidos al procedimiento de selección, suscripción y ejecución del contrato correspondiente con [CONSIGNAR NOMBRE DE LA ENTIDAD].

Asimismo, declaramos que el representante común del consorcio no se encuentra impedido, inhabilitado ni suspendido para contratar con el Estado.

c) Fijamos nuestro domicilio legal común en [.....].

d) Las obligaciones que corresponden a cada uno de los integrantes del consorcio son las siguientes:

1. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 1] [%]²¹

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

2. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2] [%]²²

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES 100%²³

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

²¹ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

²² Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

²³ Este porcentaje corresponde a la sumatoria de los porcentajes de las obligaciones de cada uno de los integrantes del consorcio.

.....
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

LICITACIÓN PÚBLICA N° 1-2024-HEVES-MINSA

Presente.-

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

CONCEPTO	PRECIO TOTAL
TOTAL	

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

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

Importante para la Entidad

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

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

ANEXO N° 7**DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE CONDICIONES PARA LA APLICACIÓN DE LA EXONERACIÓN DEL IGV**

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 1-2024-HEVES-MINSA

Presente. -

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

- 1.- Que el domicilio fiscal de la empresa²⁴ se encuentra ubicada en la Amazonía y coincide con el lugar establecido como sede central (donde tiene su administración y lleva su contabilidad);
- 2.- Que la empresa se encuentra inscrita en las Oficinas Registrales de la Amazonía (exigible en caso de personas jurídicas);
- 3.- Que, al menos el setenta por ciento (70%) de los activos fijos de la empresa se encuentran en la Amazonía; y
- 4.- Que la empresa no tiene producción fuera de la Amazonía.²⁵

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

²⁴ En el artículo 1 del "Reglamento de las Disposiciones Tributarias contenidas en la Ley de Promoción de la Inversión en la Amazonía" se define como "empresa" a las "Personas naturales, sociedades conyugales, sucesiones indivisas y personas consideradas jurídicas por la Ley del Impuesto a la Renta, generadoras de rentas de tercera categoría, ubicadas en la Amazonía. Las sociedades conyugales son aquéllas que ejerzan la opción prevista en el Artículo 16 de la Ley del Impuesto a la Renta."

²⁵ En caso de empresas de comercialización, no consignar esta condición.

ANEXO N° 8

EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N° 1-2024-HEVES-MINSA
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										
4										

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.

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
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**LICITACIÓN PÚBLICA N° 1-2024-HEVES-MINSA**Presente.-

Mediante el presente el suscrito, postor y/o Representante Legal de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], declaro que la experiencia que acredito de la empresa [CONSIGNAR LA DENOMINACIÓN DE LA PERSONA JURÍDICA] como consecuencia de una reorganización societaria, no se encuentra en el supuesto establecido en el numeral 49.4 del artículo 49 del Reglamento.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

A efectos de cautelar la veracidad de esta declaración, el postor puede verificar la información de la Relación de Proveedores Sancionados por el Tribunal de Contrataciones del Estado con Sanción Vigente en <http://portal.osce.gob.pe/mp/content/relación-de-proveedores-sancionados>.

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

ANEXO N° 11

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

(DOCUMENTO A PRESENTAR EN EL PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO)

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 1-2024-HEVES-MINSA

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.