

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

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



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

A small, stylized handwritten signature in dark ink.

A large, complex handwritten signature in dark ink, featuring multiple loops and horizontal strokes.

A small, stylized handwritten signature in dark ink, consisting of a few sharp strokes.

SIMBOLOGÍA UTILIZADA:

N°	Símbolo	Descripción
1	[ABC] / [.....]	La información solicitada dentro de los corchetes sombreados debe ser completada por la Entidad durante la elaboración de las bases.
2	[ABC] / [.....]	Es una indicación, o información que deberá ser completada por la Entidad con posterioridad al otorgamiento de la buena pro para el caso específico de la elaboración de la PROFORMA DEL CONTRATO; o por los proveedores, en el caso de los ANEXOS de la oferta.
3	<div>Importante</div> <div>• Abc</div>	Se refiere a consideraciones importantes a tener en cuenta por el COMITE ESPECIALo comité de selección, según corresponda y por los proveedores.
4	<div>Advertencia</div> <div>• Abc</div>	Se refiere a advertencias a tener en cuenta por el COMITE ESPECIALo comité de selección, según corresponda y por los proveedores.
5	<div>Importante para la Entidad</div> <div>• Xyz</div>	Se refiere a consideraciones importantes a tener en cuenta por el COMITE ESPECIALo comité de selección, según corresponda, y deben ser eliminadas una vez culminada la elaboración de las bases.

CARACTERÍSTICAS DEL DOCUMENTO:

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

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

INSTRUCCIONES DE USO:

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

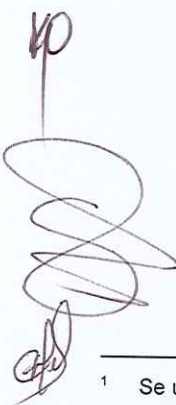
Elaboradas en enero de 2019

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

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

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 001-2024 DERIVADA DE LA LP N 005-2023

CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE BIENES¹
“ADQUISICION DE MATERIAL DE ENFERMERIA”


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

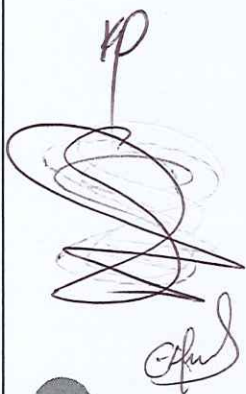
DEBER DE COLABORACIÓN

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.

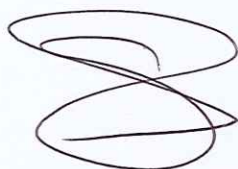
La Entidad y todo proveedor que se someta a las presentes Bases, sea como participante, postor y/o contratista del proceso de contratación deben permitir al OSCE o a la Secretaría Técnica de la Comisión de Defensa de la Libre Competencia del INDECOPI el acceso a la información referida a las contrataciones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

Handwritten signature and initials in dark ink, located in the bottom left corner of the page. The signature is stylized and appears to be a combination of letters and a flourish.

SECCIÓN GENERAL

DISPOSICIONES COMUNES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

A handwritten signature in dark ink, appearing to be a stylized 'K' followed by a cursive flourish.A large, stylized handwritten signature or mark in dark ink, consisting of several loops and a horizontal line.

CAPÍTULO I ETAPAS DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

1.1. REFERENCIAS

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

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

1.2. CONVOCATORIA

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

1.3. REGISTRO DE PARTICIPANTES

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

Importante

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

1.4. FORMULACIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES A LAS BASES

La formulación de consultas y observaciones a las bases se efectúa de conformidad con lo establecido en los numerales 72.1 y 72.2 del artículo 72 del Reglamento, así como el literal a) del artículo 89 del Reglamento.

Importante

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

1.5. ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS, OBSERVACIONES E INTEGRACIÓN DE BASES

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

Importante

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

1.6. FORMA DE PRESENTACIÓN DE OFERTAS

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

Las declaraciones juradas, formatos o formularios previstos en las bases que conforman la oferta deben estar debidamente firmados por el postor (firma manuscrita o digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales²). Los demás documentos deben ser visados por el postor. En el caso de persona jurídica, por su representante legal, apoderado o mandatario designado para dicho fin y, en el caso de persona natural, por este o su apoderado. No se acepta el pegado de la imagen de una firma o visto. Las ofertas se presentan foliadas.

Importante

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

1.7. PRESENTACIÓN Y APERTURA DE OFERTAS

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

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>

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

1.8. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS

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

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

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

1.9. CALIFICACIÓN DE OFERTAS

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

1.10. SUBSANACIÓN DE LAS OFERTAS

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

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

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

1.11. RECHAZO DE LAS OFERTAS

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

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

1.12. OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

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

1.13. CONSENTIMIENTO DE LA BUENA PRO

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

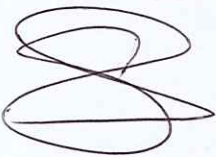
En caso que se haya presentado una sola oferta, el consentimiento de la buena pro se produce el mismo día de la notificación de su otorgamiento.

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

Importante

Una vez consentido el otorgamiento de la buena pro, el COMITE ESPECIALo 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.

10
Eduardo



CAPÍTULO II SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS DURANTE EL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. RECURSO DE APELACIÓN

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

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

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

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

Importante

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

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

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

2.2. PLAZOS DE INTERPOSICIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN

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

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

CAPÍTULO III DEL CONTRATO

3.1. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

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

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

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

Importante

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

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

3.2. GARANTÍAS

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

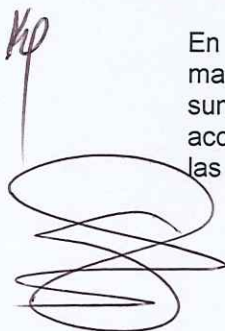
3.2.1. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO

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

3.2.2. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO POR PRESTACIONES ACCESORIAS

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

KP



Importante

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

3.2.3. GARANTÍA POR ADELANTO

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

3.3. REQUISITOS DE LAS GARANTÍAS

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

Importante

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

Advertencia

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

1. La clasificadora de riesgo que asigna la clasificación a la empresa que emite la garantía debe encontrarse listada en el portal web de la SBS (<http://www.sbs.gob.pe/sistema-financiero/clasificadoras-de-riesgo>).
2. Se debe identificar en la página web de la clasificadora de riesgo respectiva, cuál es la clasificación vigente de la empresa que emite la garantía, considerando la vigencia a la fecha de emisión de la garantía.
3. Para fines de lo establecido en el artículo 148 del Reglamento, la clasificación de riesgo B, incluye las clasificaciones B+ y B.

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

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.

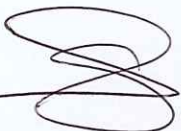
En el caso que se haya suscrito contrato con un consorcio, el pago se realizará de acuerdo a lo que se indique en el contrato de consorcio.

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)

KIP
Efina

S

**CAPÍTULO I
GENERALIDADES**

1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : HOSPITAL DE EMERGENCIA CASIMIRO ULLOA
RUC N° : 20138100015
Domicilio legal : AV ROOSEVELT N° 6355 – MIRAFLORES
Teléfono: : (01) 204-0900
Correo electrónico: :

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación del suministro de “ADQUISICION DE MATERIAL DE ENFERMERIA”

ITEM Nº	SUB- ITEM	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDA D
1	1.1	Esparadrappo hipoalergénico de tela 2.5 cm x 9.1 m aprox x 12	UNIDAD	3,000
	1.2	Esparadrappo hipoalergénico de tela 5 cm x 9.1 m aprox 6 cortes	UNIDAD	3,000
2	1.3	Indicador biológico de esterilización a vapor lectura rápida x 50	UNIDAD	17
	1.4	Indicador químico interno de esterilización para autoclave x 240	UNIDAD	158
	1.5	Indicador químico externo de esterilización a gas óxido de etileno 18 mm x 50 m	UNIDAD	198
	1.6	Indicador químico externo de esterilización a gas óxido de etileno 18 mm x 50 m	UNIDAD	20
	1.7	Indicador químico interno de esterilización a gas óxido de etileno x 240	UNIDAD	10
	1.8	Indicador multiparámetro (integrador) de esterilización a vapor x 250	UNIDAD	66
3	1.9	Mandil descartable con protector de plástico en mangas y pecho talla L	UNIDAD	600
	1.1	Mandil descartable no estéril talla xl	UNIDAD	30,690
	1.11	Mandil descartable no estéril talla "l"	UNIDAD	29,000
	1.12	Mandil quirúrgico estéril descartable talla xl	UNIDAD	4,488

	1.13	Mandil quirúrgico estéril descartable talla I	UNIDAD	8,844
	1.14	Mandil quirúrgico estéril descartable talla M	UNIDAD	8,844
	1.15	Chaqueta y pantalón descartable "I"	UNIDAD	39,270
	1.16	Chaqueta y pantalón descartable "xl"	UNIDAD	30,000
	1.17	Chaqueta y pantalón descartable "xxl"	UNIDAD	33,330
	1.18	Kit de ropa descartable para cirugía x 9 piezas	UNIDAD	3,500
8	1.25	Papel crepado 1.20 m x 1.20 m (cortado)	UNIDAD	40
	1.26	Papel crepado 40 cm x 40 cm (cortado)	UNIDAD	10
	1.27	Papel crepado 75 cm x 75 cm (cortado)	UNIDAD	40
	1.28	Papel crepado 90 cm x 90 cm (cortado)	UNIDAD	20

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante Formato N° 037-AEC-OEA-HEJCU-2023 del 15 de diciembre de 2023.

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

Donaciones y Transferencia

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

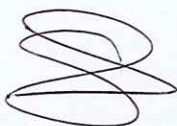
De acuerdo a la indagación de mercado no es necesario la distribución de la buena pro.

1.8. ALCANCES DEL REQUERIMIENTO

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

1.9. PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán, en el caso de la primera entrega hasta el quinto (05) día después de la firma de contrato y notificada la orden de compra y a partir de la segunda entrega hasta el quinto (05) día calendario según cronograma, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.



CRONOGRAMA:

ITEM - PAQUETE	SUB - ITEM	DESCRIPCION	UND	ENTREGA TRIMESTRAL				TOTAL
				01 TRI	02 TRI	03 TRI	04 TRI	
1	1.1	Esparadrapo hipoalergénico de tela 2.5 cm x 9.1 m aprox x 12	UND	750	750	750	750	3,000
	1.2	Esparadrapo hipoalergénico de tela 5 cm x 9.1 m aprox 6 cortes	UND	750	750	750	750	3,000
2	2.1	Indicador biológico de esterilización a vapor lectura rápida x 50	UND	5	4	4	4	17
	2.2	Indicador químico interno de esterilización para autoclave x 240	UND	40	39	40	39	158
	2.3	Indicador químico externo de esterilización a vapor 18mm x 50 m	UND	50	49	50	49	198
	2.4	Indicador químico externo de esterilización a gas óxido de etileno 18 mm x 50 m	UND	5	5	5	5	20
	2.5	Indicador químico interno de esterilización a gas óxido de etileno x 240	UND	5	0	5	0	10
	2.6	Indicador multiparámetro (integrador) de esterilización a vapor x 250	UND	17	16	17	16	66
3	3.1	Mandil descartable con protector de plástico en mangas y pecho talla L	UND	150	150	150	150	600
	3.2	Mandil descartable no estéril talla xl	UND	7,673	7,672	7,673	7,672	30,690
	3.3	Mandil descartable no estéril talla "l"	UND	7,250	7,250	7,250	7,250	29,000
	3.4	Mandil quirúrgico estéril descartable talla xl	UND	1,122	1,122	1,122	1,122	4,488
	3.5	Mandil quirúrgico estéril descartable talla l	UND	2,211	2,211	2,211	2,211	8,844
	3.6	Mandil quirúrgico estéril descartable talla m	UND	2,211	2,211	2,211	2,211	8,844
	3.7	Chaqueta y pantalón descartable "l"	UND	9,818	9,817	9,818	9,817	39,270
	3.8	Chaqueta y pantalón descartable "xl"	UND	7,500	7,500	7,500	7,500	30,000
	3.9	Chaqueta y pantalón descartable "xxl"	UND	8,333	8,332	8,333	8,332	33,330

	3.10	Kit de ropa descartable para cirugía x 9 piezas	UND	875	875	875	875	3,500
8	8.1	Papel crepado 1.20 m x 1.20 m (cortado)	UND	10	10	10	10	40
	8.2	Papel crepado 40 cm x 40 cm (cortado)	UND	5	0	5	0	10
	8.3	Papel crepado 75 cm x 75 cm (cortado)	UND	10	10	10	10	40
	8.4	Papel crepado 90 cm x 90 cm (cortado)	UND	5	5	5	5	20

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/5.00 Soles, en Caja de la Entidad del Hospital de Emergencia José Casimiro Ulloa sito en Av. Roosevelt N° 6355 – Miraflores.

Importante

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

1.11. BASE LEGAL

- Ley N° 31638, Ley de Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2023.
- Ley N° 31639, Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público del año fiscal 2023.
- Decreto Supremo N° 344-2018-EF Reglamento de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado y su modificatoria Decreto Supremo N° 377-2019-EF.
- Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General.
- Ley N° 26842, Ley General de Salud.
- Ley N° 29459, Ley de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Decreto Legislativo N° 295, Código Civil.
- Decreto Legislativo N° 1156, Decreto Legislativo que dicta medidas destinadas a garantizar el servicio público de salud en los casos que exista un riesgo elevado o daño a la salud y la vida de las poblaciones.
- Ley N° 29973, Ley General de la Persona con Discapacidad.
- Texto Único Ordenado de la Ley de Promoción de la Competitividad, Formalización y Desarrollo de la Micro y Pequeña Empresa y del Acceso al Empleo Decente, Ley MYPE, aprobado por Decreto Supremo N° 007-2008-TR.
- Cualquier otra disposición legal vigente que permita desarrollar el objeto de la convocatoria, que no contravenga lo regulado por la Ley de Contrataciones del Estado.
- Demás normas complementarias y conexas con el objeto del presente procedimiento de selección.
- Comunicados, directivas y opiniones del OSCE.

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

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

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

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

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

Advertencia

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

- c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)

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/>

- d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. **(Anexo N° 3)**
- e) **Copia Simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario**, vigente a la presentación de ofertas de corresponder, en caso no sea necesario dicho registro deberán presentar el listado web de DIGEMID de los productos que no están sujetos a la emisión de dicho registro.

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. 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.

- f) **Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA)**, vigente extendido por DIGEMID

Con relación al Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento – CBPA, es preciso indicar que si bien la posibilidad de que se contrate el servicio de almacenamiento con un tercero no estaría impedida por la normativa de la materia, se debe tener en consideración que la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID ha indicado lo siguiente: “(...) en la Auditoría de Certificación, no solo se verifica el proceso de almacenamiento, sino además de ello se realiza la trazabilidad de cada producto, tanto en la empresa que presta, como en la empresa que solicita el servicio de almacenamiento, interrelacionándose en forma completa e integral, por lo que, no sería suficiente un contrato de servicio de almacenamiento con un tercero que cuenta con certificado de BPA para acreditar en forma total el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Almacenamiento, sino que también el contratante deberá acreditar el cumplimiento de los procesos que le corresponden.”

En caso de participación de proveedores en consorcios, siendo que los miembros del consorcio pueden aportar actividades que no se encuentran vinculadas de manera directa con las prestaciones objeto de convocatoria, como, por ejemplo: recursos o financiamiento; en ese sentido, no sería necesario en dicho caso que el miembro del consorcio que no va a participar en la ejecución de las prestaciones objeto de la convocatoria cuente con el certificado de buenas prácticas de almacenamiento. Sin embargo, en el caso que el(los) integrante(s) del consorcio vayan(n) a ejecutar actividades que se vinculan directamente con las prestaciones objeto de convocatoria; es decir se comprometa(n) a realizar dicha prestación, necesariamente dicho(s) integrante(s) tendrá(n) que acreditar que tiene(n) el mencionado certificado

- g) **Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)**, del bien o bienes objeto de la convocatoria emitido por la DIGEMID, vigente a la presentación de propuestas y también a la fecha de suscripción del contrato. Se aceptará como documento equivalente para acreditar el CBPM, la presentación del Certificado de Libre Venta o el Certificado CE de la comunidad europea o Certificado de Cumplimiento de la Norma ISO 13485 vigente o certificado expedido por la FDA o copia simple.

Se aceptarán también otros certificados equivalentes al CBPM diferentes a los antes descritos, siempre que acrediten el cumplimiento de Normas de Calidad de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen o copia simple.

Para el caso de los certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor de dos (2) años contados a partir de la fecha de su emisión.

Para el caso de los productos ofertados que no requieran Registro Sanitario, no será obligatoria la presentación del CBPM, debiendo sustentarlo mediante documento emitido por entidad competente y/o consulta en página de consulta de registro sanitario

- h) **Certificado de Protocolo de Análisis Copia del Certificado o Protocolo de Análisis**, emitido por el fabricante o por un laboratorio acreditado por INDECOPI o autorizado por el Ministerio de Salud. Se incluye el certificado del lote donde consta fecha de producción, fecha de vencimiento y controles de calidad pasados. En dicha copia se debe indicar claramente la correspondencia con las Especificaciones Técnicas requeridas y adjudicadas.
- i) Declaración Jurada de presentación de producto. Podrá también indicarse cualquier información distintiva del ítem ofertado. De ser necesario, se utilizará una hoja adicional.
- j) Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto u hoja de instrucción de uso o manual, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario o por el fabricante cuando el ítem ofertado no este sujeto a otorgamiento de Registro Sanitario por la ANM.
- k) Presentación de muestra. **(PARA EL ÍTEM PAQUETE N° 2 Y N° 3)** El objetivo técnico de presentar la muestra como parte integral de la propuesta técnica es corroborar por parte del comité o quien haga sus veces, la información consignada en los documentos técnicos presentados por los postores, constituyendo así un único complemento tangible que permite la verificación y trazabilidad de la información relacionada al ítem ofertado.

ITEM PAQUETE N° 2

2.1 Indicador biológico de esterilización a vapor lectura rápida x 50

- Se realizará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación realizada por personal calificado de la Central de Esterilización. • No se aceptarán productos alternativos que difieran en algo de las especificaciones técnicas mínimas solicitadas. • No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-ensados o convertidos. • Se realizará una prueba positiva con un indicador que no haya pasado por un proceso de esterilización por autoclave.
- Se realizará dos pruebas con dos indicadores biológicos en dos ciclos de esterilización diferentes y estos deben ser incubados durante 40 minutos para obtener la lectura final. Si el tiempo de incubación es de menor tiempo debe entonces validarse para el tiempo especificado. • Resultado: se verificará las condiciones correctas de incubación y la viabilidad de los indicadores biológicos. Se verificarán las alarmas, luces, indicaciones por pantalla tanto de la prueba positiva como negativa.



2.2 Indicador químico interno de esterilización para autoclave x 240

- Se hará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación ++, realizada por el personal calificado de la Central de Esterilización.
- La tira indicadora debe tener un laminado plastificado que evite que el agente químico se desprenda y pueda llegar a algún instrumento a ser esterilizado.
- No se aceptarán productos alternativos que difieran en algo de las especificaciones técnicas mínimas solicitadas. • No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-embalsados o convertidos.
- Se probará el resultado después de cinco ciclos repetidos en una autoclave, en donde se verificará: el cambio de color altamente.

2.3 Indicador químico externo de esterilización a vapor 18 mm x 50 m

- Se realizará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación realizada por personal calificado de la Central de Esterilización.
- No se aceptarán productos alternativos que difieran en algo de las especificaciones técnicas mínimas solicitadas.
- No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-embalsados o convertidos.
- Se probará el resultado después de cinco ciclos repetidos en una autoclave, en donde se verificará: la adherencia de la cinta y el indicador de viraje debe ser uniforme, claro y preciso. diferenciado.

2.4 Indicador químico externo de esterilización a gas óxido de etileno 18 mm x 50 m

- Se realizará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación realizada por personal calificado de la Central de Esterilización.
- No se aceptarán productos alternativos que difieran en algo de las especificaciones técnicas mínimas solicitadas.
- No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-embalsados o convertidos.
- Se probará el resultado después de cinco ciclos repetidos en un esterilizador de gas EO, en donde se verificará: la adherencia de la cinta y el indicador de viraje debe ser uniforme, claro y preciso.

2.5 Indicador químico interno de esterilización a gas óxido de etileno x 240

- Se realizará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación realizada por personal calificado de la Central de Esterilización.
- No se aceptarán productos alternativos que difieran en algo de las especificaciones técnicas mínimas solicitadas.
- No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-embalsados o convertidos.
- Se probará el resultado después de cinco ciclos repetidos en un

esterilizador de gas EO, en donde se verificará: el indicador de viraje debe ser uniforme, claro y preciso al ser procesado a gas EO proporcionando al usuario una clara visual y seguridad de que el agente esterilizante ha penetrado en cada bandeja, paquete o bolsa.

2.6 Indicador multiparámetro (integrador) de esterilización a vapor x 250

- Se realizará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación realizada por personal calificado de la Central de Esterilización.
- Se verificará que la bolsa sea de tipo ziploc, característica importante HOSPITAL DE EMERGENCIA JOSE CASIMIRO ULLOA LP N° 05-2023-HEJCU-1 “ADQUISICION DE MATERIAL DE ENFERMERIA HEJCU” 22 dado que estos indicadores son muy sensibles a la humedad relativa.
- Se verificará que el tamaño de los indicadores sea de 5 cm dado que tenemos instrumental y paquetes pequeños.
- No se aceptarán productos alternativos que difieran en algo de las especificaciones técnicas mínimas solicitadas.
- No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-ensados o convertidos.
- Se probará el resultado después de cinco ciclos repetidos en una autoclave, en donde se verificará: que la tinta migre desde el vulvo hacia la ventana de aceptación y que la tinta sea de un color diferenciable.

ITEM PAQUETE N° 3

Para todos los sub-items.

Método de evaluación de la muestra:

- Se realizará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación realizada por personal calificado de la Central de Esterilización.
- No se aceptarán productos alternativos que difieran en algo de las especificaciones técnicas mínimas solicitadas.
- No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-ensados o convertidos.
- Se utilizará cinta métrica para verificar las medidas solicitadas en las características.
- Se verificará la impermeabilidad del producto utilizando agua sobre la tela para verificar que el agua no traspase y moje al usuario.

- l) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)
- m) 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)
- n) 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 COMITE ESPECIALo el comité de selección, según corresponda, verifica la presentación de los documentos requeridos. De no cumplir con lo requerido, la oferta se considera no admitida.

2.2.1.2. Documentos para acreditar los requisitos de calificación

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

2.2.2. Documentación de presentación facultativa:

- a) En el caso de microempresas y pequeñas empresas integradas por personas con discapacidad, o en el caso de consorcios conformados en su totalidad por estas empresas, deben presentar la constancia o certificado con el cual acredite su inscripción en el Registro de Empresas Promocionales para Personas con Discapacidad⁵.
- b) Solicitud de bonificación del cinco por ciento (5%) por tener la condición de micro y pequeña empresa (**Anexo N°10**).

Advertencia

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

2.3. PRESENTACIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN

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

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

N ° de Cuenta : 00-068368340
Banco : BANCO DE LA NACIÓN
N° CCI : 018 – 068000068340-73

2.4. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

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

- a) Garantía de fiel cumplimiento del contrato.
- b) Garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias, de ser el caso.
- c) Contrato de consorcio con firmas legalizadas ante Notario de cada uno de los integrantes, de ser el caso.

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

- 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 comunicación⁷ (**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.

Importante

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

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.

Importante

garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias. Dicha excepción también aplica a los contratos derivados de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del ítem adjudicado o la sumatoria de los montos de los ítems adjudicados no supere el monto señalado anteriormente, conforme a lo dispuesto en el literal a) del artículo 152 del Reglamento.

Importante

- *Corresponde a la Entidad verificar que las garantías presentadas por el postor ganador de la buena pro cumplan con los requisitos y condiciones necesarios para su aceptación y eventual ejecución, sin perjuicio de la determinación de las responsabilidades funcionales que correspondan.*
- *De conformidad con el Reglamento Consular del Perú aprobado mediante Decreto Supremo N° 076-2005-RE para que los documentos públicos y privados extendidos en el exterior tengan validez en el Perú, deben estar legalizados por los funcionarios consulares peruanos y refrendados por el Ministerio de Relaciones Exteriores del Perú, salvo que se trate de documentos públicos emitidos en países que formen parte del Convenio de la Apostilla, en cuyo caso bastará con que estos cuenten con la Apostilla de la Haya¹⁰.*
- *La Entidad no puede exigir documentación o información adicional a la consignada en el presente numeral para el perfeccionamiento del contrato.*

2.5. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en Mesa de Partes del Hospital de Emergencia José Casimiro Ulloa, sito en Av. Roosevelt N° 6355 – Miraflores, de 08:00 a 16:30 horas

2.6. FORMA DE PAGO

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

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

- Recepción del área del almacén.
- Informe del funcionario responsable del área usuaria Departamento de Enfermería emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.
- Guía de Remisión.

Dicha documentación se debe presentar en la Oficina de Logística del Hospital de Emergencia José Casimiro Ulloa sito en Av. Roosevelt N° 6355 San Antonio – Miraflores, en el horario de 08:00 a 16:00 horas.

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

**CAPÍTULO III
REQUERIMIENTO**

3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

**DIRECTIVA ADMINISTRATIVA N° 002-2022-OEA-HEJCU
NORMAS Y PROCEDIMIENTOS PARA LAS CONTRATACIONES POR MONTOS IGUALES E INFERIORES A 8 UIT
EN EL HOSPITAL DE EMERGENCIAS “JOSE CASIMIRO ULLOA”**

**FORMATO N° 01 LOG
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS (Bienes o Suministro de Bienes)
ADQUISICION DE INSUMOS 2023**

- I. **UNIDAD ORGANICA:** DPTO. DE ENFERMERIA
- II. **DENOMINACIÓN DE LA ADQUISICIÓN**
Adquisición de Material e Insumos para Enfermería 2023.
- III. **FINALIDAD PÚBLICA**
La finalidad pública para esta adquisición es ser usados para los diferentes pacientes y el personal de enfermería del HEJCU.
- IV. **OBJETIVOS DE LA ADQUISICIÓN**
Contar con los insumos necesarios para brindar atención a los pacientes por parte del personal de enfermería del HEJCU.
- V. **ALCANCE ESPECIFICOS Y/O CARACTERISTICAS DEL BIEN**

ITEM	CODIGO SIGA	DESCRIPCION	Cantidad	Unidad medida
1	495700250316	Esparadrapo hipoalergenico de tela 2.5 cm x 9.1 m aprox x 12 cortes	3,000	Unidad
2	495700250312	Esparadrapo hipoalergenico de tela 5 cm x 9.1 m aprox 6 cortes	3,000	Unidad
3	586600290008	Alcohol 70° x 500 cc.	5,000	Unidad
4	353800010019	Alcohol 70° x 1000cc.	5,000	Unidad
5	583600240003	Peroxido de hidrogeno 10 v sol 500 ml (agua oxigenada)	300	Unidad
6	13300040004	Bencina de 500cc.	100	Unidad
7	495700070011	Algodón hidrófilo x 100 g	9,000	Unidad
8	351000023456	Formaldehído 40 % x 1l	77	Unidad
9	512000060087	Indicador biológico de esterilización a vapor lectura rápida x 50	17	Unidad
10	512000060176	Indicador químico interno de esterilización para autoclave x 240	158	Unidad
11	512000060164	Indicador químico externo de esterilización a vapor 18 mm x 50 m	198	Unidad
12	512000060203	Indicador químico externo de esterilización a gas óxido de etileno 18 mm x 50 m	20	Unidad
13	512000060177	Indicador químico interno de esterilización a gas óxido de etileno x 240	10	Unidad
14	512000060179	Indicador multiparametro (integrador) de esterilización a vapor x 250	66	Unidad
15	495500011531	Mandil descartable con protector de plástico en mangas y pecho talla L	600	Unidad
16	495500011551	Mandil descartable no estéril talla xl	30,690	Unidad
17	495500011418	Mandil descartable no estéril talla "l"	29,000	Unidad
18	495500011412	Mandil quirúrgico estéril descartable talla xl	4,488	Unidad
19	495500011437	Mandil quirúrgico estéril descartable talla l	8,844	Unidad
20	495500011436	Mandil quirúrgico estéril descartable talla m	8,844	Unidad
21	495000011280	Chaqueta y pantalón descartable "l"	39,270	Unidad
22	495500011282	Chaqueta y pantalón descartable "xl"	30,000	Unidad
23	495500011312	Chaqueta y pantalón descartable "xxl"	33,330	Unidad
24	495700410076	Mascarilla descartable quirúrgica 3 pliegues	100,000	Unidad
25	495500010472	Gorro descartable de enfermera	33,000	Unidad
26	495700410159	Mascarilla descartable tipo N95 x 20	30,800	Unidad
27	495500011417	Kit de ropa descartable para cirugía x 9 piezas	3,500	Unidad
28	791400040383	Funda descartable para mesa mayo 80 cm x 1.20 m	150	Unidad
29	495700170182	Campo quirúrgico estéril descartable 80 cm x 90 cm	1,000	Unidad
30	495500020636	Sábana descartable impermeable 1.60 m x 2.30 m	55	Unidad
31	511000151044	Hisopo para monitoreo de limpieza por bioluminiscencia (atp), bolsa 25 unidades	13	Unidad
32	495700240083	Gel anticorrosivo con agente tensoactivo p/transporte instrumental quirúrgico x 650ml	317	Unidad
33	175500300011	Lubricante para instrumental quirúrgico (3,785) litros	1	Galón
34	512000060270	Set (1 indicador + 1 integrador) para prueba rápida de lectura p/esterilización a vapor	515	Unidad
35	497000020984	Manta absorbente de fluidos de superficie de polipropileno 36 in x 44 in	660	Unidad
36	497000020985	Manta absorbente de fluidos de superficie de polipropileno 32 in x 40 in	264	Unidad
37	495500020338	Protector de tela plástica (solera)	396	Unidad
38	512000281555	Plumón marcador para material de esterilización	66	Unidad
39	495701300068	Gel para electrocardiograma x 250 ml	200	Unidad
40	493700143452	Cepillo de limpieza doble cabeza en un extremo p/cerdas de nylon y acero 18.30 cm de longitud	132	Unidad
41	4970000201109	Cepillo quirúrgico con esponja de poliuretano impregnada con gluconato clorhexidina 4%	15,000	Unidad

84

42	497000020737	Escobilla de cerdas de acero para lavar superficie de instrumental 3.5 cm x 18 cm aprox.	220	Unidad
43	497000020950	Contenedor de polipropileno de bioseguridad de 11.4 l	4,000	Unidad
44	497000020392	Esponja limpiadora de electrodo para lápiz de electrobisturí de 4.5 cm x 4.5 cm	1,200	Unidad
45	495700742812	Paño absorbente de tela no tejida 30 cm x 38 cm x 50 unidades desechable	264	Unidad
46	495701340159	Manga de polietileno estéril para laparoscopia 15.2 cm x 2.5 m	5,280	Unidad
47	512000960199	Test bowie dick.	792	Unidad
48	51200060233	Liberador de carga para esterilización al vapor x 400 indicadores	2	Unidad
49	495701743089	Soporte impregnado con clorhexidina 20 cm x 20 cm x 5	500	Unidad
50	495701340100	Manga mixta papel y plástico para esterilización con fuelle de 10 cm x 5 cm x 100 m	20	Unidad
51	495701340049	Manga mixta papel y plástico para esterilización con fuelle de 5 cm x 15 cm x 100 m	20	Unidad
52	495701340102	Manga mixta papel y plástico para esterilización con fuelle de 5.5 cm x 20 cm x 100 m	20	Unidad
53	495701340023	Manga mixta papel y plástico para esterilización sin fuelle 10 cm x 200 m	20	Unidad
54	495701340025	Manga mixta papel y plástico para esterilización sin fuelle 15 cm x 200 m	16	Unidad
55	495701340026	Manga mixta papel y plástico para esterilización sin fuelle 20 cm x 200 m	27	Unidad
56	495701340027	Manga mixta papel y plástico para esterilización sin fuelle 25 cm x 200 m	20	Unidad
57	495701340021	Manga mixta papel y plástico para esterilización sin fuelle 30 cm x 200 m	2	Unidad
58	495701340034	Manga mixta papel y plástico para esterilización sin fuelle 40 cm x 200 m	4	Unidad
59	495701340051	Manga mixta papel y plástico para esterilización con fuelle de 6.5 cm x 25 cm x 100 m	13	Unidad
60	495700960005	Papel crepado 1.20 m x 1.20 m (cortado)	40	Unidad
61	495700960002	Papel crepado 40 cm x 40 cm (cortado)	10	Unidad
62	495700960003	Papel crepado 75 cm x 75 cm (cortado)	40	Unidad
63	495700960004	Papel crepado 90 cm x 90 cm (cortado)	20	Unidad
64	495700740057	Clorhexidina al 2% x 1 l con dispositivo a circuito cerrado con pedal	2,000	Unidad
65	495700340011	Clorhexidina al 4% x 1 l con dispositivo a circuito cerrado con pedal	150	Unidad
66	583600220011	Clorhexidina gluconato 4 g/100 ml (4 %) sol 1 L	158	Unidad
67	495701270010	Detergente enzimático bacteriostático biodegradable	80	Galon
68	495700340091	Clorhidrato de polihexametileno de guanidina 0.135% + amonio cuaternario 0.015% + agua 99.850% x 4 l	200	Unidad
69	133000410254	Desinfectante amonio cuaternario de quinta generación x 1 l	26	Unidad
70	495700340055	Ortoftaldehído 0.55% x 1 gal	106	Unidad
71	495700743064	Tela no tejida para esterilización 75 cm x 75 cm de 60 g x 250 pliegos	26	Unidad
72	495700743063	Tela no tejida para esterilización 90 cm x 90 cm de 60 g x 250 pliegos	26	Unidad
73	495700743061	Tela no tejida para esterilización 1.20 m x 1.20 m de 60 g x 100 pliegos	22	Unidad
74		Hipoclorito sódico x 1Lt (Lejía)	600	Botella l
75		Guantes descartable para examen N° 7 ½	110000	Unidad
76		Guantes descartable para examen N° 7	88000	Unidad
77		Alcohol etílico 70% GEL 1L	500	Unidad

Descripción de las características técnicas del bien

Según cuadro adjunto.

Requisitos legales, reglamentos técnicos, normas sanitarias, reglamentos y demás normas que correspondan según el objeto de la contratación

- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura emitido por la ANM, para fabricante nacional y para fabricante extranjero, del documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo, Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma 150 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen y autorizado por la ANM, según normativa vigente.
Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, éstos deben tener una antigüedad no mayor de dos (2) años contados a partir de la fecha de su emisión.
- Copia Simple de Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento BPA vigente a nombre del Establecimiento Farmacéutico del proveedor, emitida por la ANM o ARM, según corresponda y cuando corresponda.
Para el caso que el postor contrate el servicio almacenamiento con un tercero, además de presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor, se deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañando para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que está haciendo uso de los Almacenes).
- Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas — DIGEMID como Autoridad Nacional de Medicamentos — ANM del Ministerio de Salud MINSA. Además, las Resoluciones de modificación o autorización, en tanto éstas tengan por finalidad la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el dispositivo médico ofertado. No se aceptarán productos cuyo Registro Sanitario esté suspendido o cancelado.
En el caso que el Registro Sanitario del dispositivo médico ofertado haya vencido, el postor deberá presentar una Declaración Jurada emitida por el Titular del Registro Sanitario o el Titular del Certificado del Registro Sanitario que indique que el dispositivo médico ofertado se encuentra en proceso de reinscripción.
- Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado, según lo autorizado en su registro sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario o por el fabricante cuando el ítem ofertado no esté sujeto a otorgamiento de Registro Sanitario por la ANM.

- e) Declaración Jurada de presentación de producto. Podrá también indicarse cualquier información distintiva del ítem ofertado. De ser necesario, se utilizará una hoja adicional.
- f) Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto u hoja de instrucción de uso o manual, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario o por el fabricante cuando el ítem ofertado no esté sujeto a otorgamiento de Registro Sanitario por la ANM.
- g) Presentación de muestra. El objetivo técnico de presentar la muestra como parte integral de la propuesta técnica es corroborar por parte del Comité o quien haga sus veces, la información consignada en los documentos técnicos presentados por los postores, constituyendo así un único complemento tangible que permite la verificación y trazabilidad de la información relacionada al ítem ofertado.

Garantía o vigencia comercial. (según corresponda): Mínima de un año. Inicia al día siguiente de otorgado la conformidad

Prestaciones accesorias (según corresponda): No aplica.

Requisitos del proveedor

A. CAPACIDAD LEGAL

HABILITACIÓN

Requisitos:

Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM o por la Autoridad Regional de Medicamentos ARM del Ministerio de Salud - MINSA, según corresponda.

Importante:

De conformidad con la Opinión N° 186-2016/DTN, la habilitación de un postor, está relacionada con cierta atribución con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo la actividad materia de contratación, este es el caso de las actividades reguladas por normas en las cuales se establecen determinados requisitos que las empresas deben cumplir a efectos de estar habilitadas para la ejecución de determinado servicio o estar autorizadas para la comercialización de ciertos bienes en el mercado.

Acreditación:

Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, a nombre del postor, así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al Establecimiento farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM o por la Autoridad Regional de Medicamentos ARM del Ministerio de Salud - MINSA, según corresponda.

Por ejemplo, en caso que el objeto de la convocatoria sea el suministro de algún insumo químico y/o producto o subproducto o derivado que esté sujeto al registro, control y fiscalización señalado en el Decreto Legislativo N° 1126 y el Decreto Supremo N° 348-2015-EF y modificatorias, se debe requerir lo siguiente:

El postor debe contar con:

- Inscripción vigente en Registro para Control de Bienes Fiscalizados a cargo de SUNAT, que lo autoriza para realizar actividades fiscalizadas con el insumo químico y/o producto o subproducto o derivado que esté sujeto al registro, control y fiscalización objeto de la convocatoria.

Acreditación:

- Copia de Resolución de Intendencia expedido por la SUNAT que otorga al postor la inscripción en el Registro para el Control de Bienes Fiscalizados.

La vigencia de la inscripción, así como la inclusión del insumo químico y/o producto o subproducto o derivado sujeto al registro, control y fiscalización, objeto de la convocatoria, deben ser verificados en la base de datos del Registro para el Control de Bienes Fiscalizados publicado en la página web de la SUNAT.

B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Requisitos:

El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a 3 Veces del valor estimado, por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.

Importante para la Entidad:

En caso de procedimientos de selección por relación de ítems cuando el valor estimado de algún ítem corresponda al monto de una Adjudicación Simplificada, debe incluirse el siguiente texto:

Ítem N° [...]

En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de 25 %, por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.

En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa.

Incorporar a las bases o eliminar, según corresponda

Se consideran bienes similares a los siguientes a todos los Dispositivos médicos

Acreditación:

La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago¹, correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.

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.

¹ Cabe precisar que, de acuerdo con la Resolución N° 0065-2018-TCE-S1 del Tribunal de Contrataciones del Estado:

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

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

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.

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.

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.

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

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

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

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

Importante

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

Recursos a ser provistos por el proveedor (según corresponde)

Muestra según cuadro adjunto

VI. PLAZO, CONDICIONES Y CRONOGRAMA DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán, la primera entrega en el plazo de 5 días calendario, de recibida la orden de compra y las demás entregas hasta los cinco días calendarios, según cronograma y en coordinación con el área de almacén, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación. SEGUN CRONOGRAMA

VII. LUGAR DE ENTREGA

En el almacén del Hospital de Emergencias “José Casimiro Ulloa” Av. Rossevelt N° 6355 – (Ex. Av. República de Panamá) Lima – Miraflores

VIII. PENALIDADES

Penalidad por mora en la ejecución de la prestación.

En caso de retraso injustificado de la contratista en la ejecución de las prestaciones objeto del contrato, la Entidad le aplica automáticamente una penalidad por mora por cada día de atraso. La penalidad se aplica automáticamente y se calcula de acuerdo a la siguiente fórmula:

Penalidad diaria = $0.10 \times \text{monto vigente}$

$F \times \text{plazo vigente en días}$

Donde F tiene los siguientes valores:

a) Para plazos menores o iguales a sesenta (60) días, para bienes, servicios en general, consultorías y ejecución de obras: F=0.40.

b) Para plazos mayores a sesenta (60) días:

b.1) Para bienes, servicios en general y consultorías: F = 0.25

b.2) Para obras: F = 0.15

Tanto el monto como el plazo se refieren, según corresponda, al monto vigente del contrato o ítem que debió ejecutarse o, en caso que estos involucraran obligaciones de ejecución periódica o entregas parciales, a la prestación individual que fuera materia de retraso.

Se considera justificado el retraso, cuando el contratista acredite, de modo objetivamente sustentado, que el mayor tiempo transcurrido no le resulta imputable, esta calificación del retraso como justificado no da lugar al pago de gastos generales de ningún tipo.

IX. CONFORMIDAD DE LA RECEPCIÓN

La otorgará el Departamento de Enfermería.

X. FORMA DE PAGO

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.
- Informe del funcionario responsable del Departamento de Enfermería emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.

Dicha documentación se debe presentar en la oficina de logística, ubicado en Av. Roosevelt N° 6355 (Ex República de Panamá) San Antonio – Miraflores

LA ENTIDAD debe efectuar el pago dentro de los quince (15) días calendario siguiente a la conformidad de los bienes siempre que se verifiquen las condiciones establecidas en el contrato para ello.



XI. **RESPONSABILIDAD DEL CONTRATISTA**

Según lo establecido en la Ley de Contrataciones del Estado.

XII. **RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS (Obligatorio)**

El contratista será responsable por la cantidad ofrecida y por los vicios ocultos por un plazo de UN (01) AÑO contado a partir de la conformidad otorgada por la Entidad, de conformidad al Artículo 40° de la Ley de Contrataciones del Estado.

El contratista se obliga a mantener y guardar estricta reserva y absoluta confidencialidad de todos los documentos e información que tenga acceso o sea proporcionada por el Proyecto Especial de Inversión Pública Escuelas Bicentenario, a los que tenga acceso en la ejecución del servicio.

Se entiende que la obligación asumida por el proveedor está referida no solo a los documentos e informaciones señalados como "confidenciales" si no a todos los documentos e informaciones que en razón del presente servicio o vinculado con la ejecución del mismo, puedan ser conocidos a través del contratista.



A large, stylized handwritten signature in dark ink, located at the bottom left of the page.

CONOGRAMA DE ENTREGA DE MATERIAL E INSUMOS MEDICOS

ITEM	CODIGO SIGA	DESCRIPCION	Cantidad	Unidad medida	ENTREGA TRIMESTRAL			
					1ER. TRIMESTRE	2DO. TRIMESTRE	3ER. TRIMESTRE	4TO. TRIMESTRE
1	495700250316	Esparadrapo hipoalergenico de tela 2.5 cm x 9.1 m aprox x 12 cortes	3,000	Unidad	750	750	750	750
2	495700250312	Esparadrapo hipoalergenico de tela 5 cm x 9.1 m aprox 6 cortes	3,000	Unidad	750	750	750	750
3	586600290008	Alcohol 70° x 500 cc.	5,000	Unidad	1250	1250	1250	1250
4	353600010019	Alcohol 70° x 1000cc.	5,000	Unidad	1250	1250	1250	1250
5	583600240003	Peroxido de hidrogeno 10 v sol 500 ml (agua oxigenada)	300	Unidad	75	75	75	75
6	13300040004	Bencina de 500cc.	100	Unidad	25	25	25	25
7	495700070011	Algodón hidrófilo x 100 g	9,000	Unidad	2250	2250	2250	2250
8	381000023456	Formaldehído 40 % x 1l	77	Unidad	20	19	19	19
9	512000060087	Indicador biológico de esterilización a vapor lectura rápida x 50	17	Unidad	5	4	4	4
10	512000060176	Indicador químico interno de esterilización para autoclave x 240	168	Unidad	40	39	40	39
11	512000060164	Indicador químico externo de esterilización a vapor 18 mm x 50 m	198	Unidad	50	49	50	49
12	512000060203	Indicador químico externo de esterilización a gas óxido de etileno 18 mm x 50 m	20	Unidad	5	5	5	5
13	512000060177	Indicador químico interno de esterilización a gas óxido de etileno x 240	10	Unidad	5	0	5	0
14	512000060179	Indicador multiparametro (integrador) de esterilización a vapor x 250	66	Unidad	17	16	17	16
15	495500011531	Mandil descartable con protector de plástico en mangas y pecho talla L	600	Unidad	150	150	150	150
16	495500011551	Mandil descartable no estéril talla xl	30,690	Unidad	7673	7672	7673	7672
17	495500011418	Mandil descartable no estéril talla "I"	29,000	Unidad	7250	7250	7250	7250
18	495500011412	Mandil quirúrgico estéril descartable talla xl	4,488	Unidad	1122	1122	1122	1122
19	495500011437	Mandil quirúrgico estéril descartable talla l	8,844	Unidad	2211	2211	2211	2211
20	495500011436	Mandil quirúrgico estéril descartable talla m	8,844	Unidad	2211	2211	2211	2211
21	495500011280	Chaqueta y pantalón descartable "I"	39,270	Unidad	9818	9817	9818	9817
22	495500011282	Chaqueta y pantalón descartable "xl"	30,000	Unidad	7500	7500	7500	7500
23	495500011312	Chaqueta y pantalón descartable "xcl"	33,330	Unidad	8333	8332	8333	8332
24	495700410076	Mascarilla descartable quirúrgica 3 pliegues	100,000	Unidad	25000	25000	25000	25000
25	495500010472	Gorro descartable de enfermera	33,000	Unidad	8250	8250	8250	8250
26	495700410159	Mascarilla descartable tipo N95 x 20	30,800	Unidad	7700	7700	7700	7700
27	495500011417	Kit de ropa descartable para cirugía x 9 piezas	3,500	Unidad	875	875	875	875
28	791400040383	Funda descartable para mesa mayo 80 cm x 1.20 m	150	Unidad	37.5	37.5	37.5	37.5
29	495700170182	Campo quirúrgico estéril descartable 80 cm x 90 cm	1,000	Unidad	250	250	250	250
30	495500020638	Sábana descartable impermeable 1.80 m x 2.30 m	55	Unidad	15	20	10	10
31	511000151044	Hisopo para monitoreo de limpieza por bioluminiscencia (alp), bolsa 25 unidades	13	Unidad	13	0	0	0
32	495700240083	Gel anticorrosivo con agente tensoactivo p/transporte instrumental quirúrgico x 650ml	317	Unidad	80	79	79	79
33	175500309011	Lubricante para instrumental quirúrgico (3,785) litros	1	Galón	1	0	0	0
34	512000060270	Set (1 indicador + 1 Integrador) para prueba rápida de lectura p/esterilización a vapor	615	Unidad	150	150	115	100
35	497000020984	Manta absorbente de fluidos de superficie de polipropileno 36 in x 44 in	660	Unidad	165	165	165	165
36	497000020985	Manta absorbente de fluidos de superficie de polipropileno 32 in x 40 in	264	Unidad	66	66	66	66
37	495500020338	Protector de tela plástica (solera)	396	Unidad	99	99	99	99
38	512000281555	Plumón marcador para material de esterilización	66	Unidad	20	16	20	10
39	495701300060	Gel para electrocardiograma x 250 ml	200	Unidad	50	50	50	50
40	493700143452	Cepillo de limpieza doble cabeza en un extremo p/cerdas de nylon y acero 18.30 cm de longitud	132	Unidad	33	33	33	33
41	497000020109	Cepillo quirúrgico con esponja de poliuretano impregnada con gluconato clorhexidina 4%	15,000	Unidad	3750	3750	3750	3750
42	497000020737	Escobilla de cerdas de acero para lavar superficie de instrumental 3.5 cm x 18 cm aprox.	220	Unidad	55	55	55	55
43	497000020950	Contenedor de polipropileno de bioseguridad de 11.4 l	4,000	Unidad	1000	1000	1000	1000
44	497000020392	Esponja limpiadora de electrodo para lápiz de electrobisturí de 4.5 cm x 4.5 cm	1,200	Unidad	300	300	300	300
45	495700742812	Paño absorbente de tela no tejida 30 cm x 38 cm x 50 unidades desechable	264	Unidad	66	66	66	66
46	495701340159	Manga de polietileno estéril para laparoscopia 15.2 cm x 2.5 m	5,280	Unidad	1320	1320	1320	1320
47	512000060199	Test bowie dick.	792	Unidad	198	198	198	198
48	512000060233	Liberador de carga para esterilización al vapor x 400 indicadores	2	Unidad	1	0	1	0
49	495700743089	Soporte impregnado con clorhexidina 20 cm x 20 cm x 5	500	Unidad	125	125	125	125
50	495701340100	Manga mixta papel y plástico para esterilización con fuelle de 10 cm x 5 cm x 100 m	20	Unidad	5	5	5	5



HOSPITAL DE EMERGENCIA CASIMIRO ULLOA
ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 001-2024 – DERIVADA DE LICITACIÓN PUBLICA N° 05-2023-HEJCU “ADQUISICION
DE MATERIAL DE ENFERMERIA HEJCU”

79

51	495701340049	Manga mixta papel y plástico para esterilización con fuelle de 5 cm x 15 cm x 100 m	20	Unidad	5	5	5	5
52	495701340102	Manga mixta papel y plástico para esterilización con fuelle de 5.5 cm x 20 cm x 100 m	20	Unidad	5	5	5	5
53	495701340023	Manga mixta papel y plástico para esterilización sin fuelle 10 cm x 200 m	20	Unidad	5	5	5	5
54	495701340025	Manga mixta papel y plástico para esterilización sin fuelle 15 cm x 200 m	16	Unidad	4	4	4	4
55	495701340026	Manga mixta papel y plástico para esterilización sin fuelle 20 cm x 200 m	27	Unidad	17	0	10	0
56	495701340027	Manga mixta papel y plástico para esterilización sin fuelle 25 cm x 200 m	20	Unidad	5	5	5	5
57	495701340021	Manga mixta papel y plástico para esterilización sin fuelle 30 cm x 200 m	2	Unidad	2	0	0	0
58	495701340034	Manga mixta papel y plástico para esterilización sin fuelle 40 cm x 200 m	4	Unidad	1	1	1	1
59	495701340051	Manga mixta papel y plástico para esterilización con fuelle de 6.5 cm x 25 cm x 100 m	13	Unidad	4	4	5	0
60	495700960005	Papel crepado 1.20 m x 1.20 m (cortado)	40	Unidad	10	10	10	10
61	495700960002	Papel crepado 40 cm x 40 cm (cortado)	10	Unidad	5	0	5	0
62	495700960003	Papel crepado 75 cm x 75 cm (cortado)	40	Unidad	10	10	10	10
63	495700960004	Papel crepado 90 cm x 90 cm (cortado)	20	Unidad	5	5	5	5
64	495700740057	Clorhexidina al 2% x 1 l con dispositivo a circuito cerrado con pedal	2,000	Unidad	500	500	500	500
65	495700340011	Clorhexidina al 4% x 1 l con dispositivo a circuito cerrado con pedal	150	Unidad	50	50	50	0
66	593600220011	Clorhexidina gluconato 4 g/100 ml (4 %) sol 1 L	158	Unidad	50	50	50	8
67	495701270010	Detergente enzimático bacteriostático biodegradable	80	Galón	20	20	20	20
68	495700340091	Clorhidrato de polihexametileno de guanidina 0.135% + amonio cuaternario 0.015% + agua 99.850% x 4 l	200	Unidad	50	50	50	50
69	133000410254	Desinfectante amonio cuaternario de quinta generación x 1 l	26	Unidad	6.5	6.5	6.5	6.5
70	495700340055	Ortolaldehído 0.55% x 1 gal	106	Unidad	31	25	25	25
71	495700743064	Tela no tejida para esterilización 75 cm x 75 cm de 60 g x 250 pliegos	26	Unidad	10	6	10	0
72	495700743063	Tela no tejida para esterilización 90 cm x 90 cm de 60 g x 250 pliegos	26	Unidad	10	6	10	0
73	495700743061	Tela no tejida para esterilización 1.20 m x 1.20 m de 60 g x 100 pliegos	22	Unidad	10	12	0	0
74		Hipoclorito sódico x 1Lt (Lejía)	600	Botella l	150	150	150	150
75		Guantes descartable para examen N° 7 ½	110000	Unidad	27500	27500	27500	27500
76		Guantes descartable para examen N° 7	88000	Unidad	22000	22000	22000	22000
77		Alcohol etílico 70% GEL 1L	500	Unidad	125	125	125	125

MINISTERIO DE SALUD
HOSPITAL DE EMERGENCIAS
"JOSE CASIMIRO ULLOA"
Dra. Zaira A. Villacorduna Martínez
Jefa Dpto. Enfermería HEJCU
C.E.P. 17785

CONOGRAMA DE ENTREGA DE MATERIAL E INSUMOS MEDICOS

ITEM	CODIGO SIGA	DESCRIPCION	Cantidad	Unidad medida	ENTREGA TRIMESTRAL			
					1ER. TRIMESTRE	2DO. TRIMESTRE	3ER. TRIMESTRE	4TO. TRIMESTRE
1	495700250318	Españador hipolálgénico de tela 2.5 cm x 9.1 m aprox x 12 cortes	3,000	Unidad	750	750	750	750
2	495700250312	Españador hipolálgénico de tela 5 cm x 9.1 m aprox 6 cortes	3,000	Unidad	750	750	750	750
3	586600290006	Alcohol 70° x 500 cc.	5,000	Unidad	1250	1250	1250	1250
4	353600010019	Alcohol 70° x 1000cc.	5,000	Unidad	1250	1250	1250	1250
5	583600240003	Peroxido de hidrogeno 10 v sol 500 ml (agua oxigenada)	300	Unidad	75	75	75	75
6	133000400004	Bencina de 500cc.	100	Unidad	25	25	25	25
7	495700070011	Algodón hidrófilo x 100 g	9,000	Unidad	2250	2250	2250	2250
8	351000023456	Formaldehído 40 % x 1l	77	Unidad	20	19	19	19
9	512000060087	Indicador biológico de esterilización a vapor lectura rápida x 50	17	Unidad	5	4	4	4
10	512000060176	Indicador químico interno de esterilización para autoclave x 240	158	Unidad	40	39	40	39
11	512000060164	Indicador químico externo de esterilización a vapor 18 mm x 50 m	198	Unidad	50	49	50	49
12	512000060203	Indicador químico externo de esterilización a gas óxido de etileno 18 mm x 50 m	20	Unidad	5	5	5	5
13	512000060177	Indicador químico interno de esterilización a gas óxido de etileno x 240	10	Unidad	5	0	5	0
14	512000060179	Indicador multiparametro (integrador) de esterilización a vapor x 250	66	Unidad	17	16	17	16
15	49550001153	Mandil descartable con protector de plástico en mangas y pecho talla L	600	Unidad	150	150	150	150
16	495500011551	Mandil descartable no estéril talla xl	30,690	Unidad	7673	7672	7673	7672
17	495500011418	Mandil descartable no estéril talla "I"	29,000	Unidad	7250	7250	7250	7250
18	495500011412	Mandil quirúrgico estéril descartable talla xl	4,488	Unidad	1122	1122	1122	1122
19	495500011437	Mandil quirúrgico estéril descartable talla l	8,844	Unidad	2211	2211	2211	2211
20	495500011436	Mandil quirúrgico estéril descartable talla m	8,844	Unidad	2211	2211	2211	2211
21	495000011280	Chaqueta y pantalón descartable "I"	39,270	Unidad	9818	9817	9818	9817
22	495500011282	Chaqueta y pantalón descartable "xl"	30,000	Unidad	7500	7500	7500	7500
23	495500011312	Chaqueta y pantalón descartable "xxl"	33,330	Unidad	8333	8332	8333	8332
24	495700410076	Mascarilla descartable quirúrgica 3 pliegues	100,000	Unidad	25000	25000	25000	25000
25	495500010472	Gorro descartable de enfermera	33,000	Unidad	8250	8250	8250	8250
26	495700410159	Mascarilla descartable tipo N95 x 20	30,800	Unidad	7700	7700	7700	7700
27	495500011417	Kit de ropa descartable para cirugía x 9 piezas	3,500	Unidad	875	875	875	875
28	751400040383	Funda descartable para mesa mayo 80 cm x 1.20 m	150	Unidad	37.5	37.5	37.5	37.5
29	495700170182	Campo quirúrgico estéril descartable 80 cm x 90 cm	1,000	Unidad	250	250	250	250
30	495500020636	Sábana descartable impermeable 1.60 m x 2.30 m	55	Unidad	15	20	10	10
31	511000151044	Hisopo para monitoreo de limpieza por bioluminiscencia (atp), bolsa 25 unidades	13	Unidad	13	0	0	0
32	495700240083	Gel antioclusivo con agente tensoactivo p/transporte instrumental quirúrgico x 650ml	317	Unidad	80	79	79	79
33	175500300011	Lubricante para instrumental quirúrgico (3,785) litros	1	Galón	1	0	0	0
34	512000060270	Gel (1 Indicador + 1 Integrador) para prueba rápida de lectura p/esterilización a vapor	515	Unidad	150	150	115	100
35	497000020984	Manta absorbente de fluidos de superficie de polipropileno 36 in x 44 in	680	Unidad	165	165	165	165
36	497000020985	Manta absorbente de fluidos de superficie de polipropileno 32 in x 40 in	264	Unidad	66	66	66	66
37	495500020338	Protector de tela plástica (solera)	396	Unidad	99	99	99	99
38	512000281556	Plumón marcador para material de esterilización	66	Unidad	20	16	20	10
39	495701300368	Gel para electrocardiograma x 250 ml	200	Unidad	50	50	50	50
40	493700143452	Cepillo de limpieza doble cabeza en un extremo p/cerdas de nylon y acero 18.30 cm de longitud	132	Unidad	33	33	33	33
41	4970000201106	Cepillo quirúrgico con esponja de poliuretano impregnada con gluconato clorhexidina 4%	15,000	Unidad	3750	3750	3750	3750
42	497000020737	Escobilla de cerdas de acero para lavar superficie de instrumental 3.5 cm x 18 cm aprox.	220	Unidad	55	55	55	55
43	497000020950	Contenedor de polipropileno de bioseguridad de 11.4 l	4,000	Unidad	1000	1000	1000	1000
44	497000020382	Esponja limpiadora de electrodo para lápiz de electrobisturí de 4.5 cm x 4.5 cm	1,200	Unidad	300	300	300	300
45	495700742812	Paño absorbente de tela no tejida 30 cm x 38 cm x 50 unidades desechable	264	Unidad	66	66	66	66
46	495701340156	Manga de polietileno estéril para laparoscopia 15.2 cm x 2.5 m	5,280	Unidad	1320	1320	1320	1320
47	512000060199	Test bowie dick.	792	Unidad	198	198	198	198
48	512000060233	Liberador de carga para esterilización al vapor x 400 indicadores	2	Unidad	1	0	1	0
49	495700743089	Soporte impregnado con clorhexidina 20 cm x 20 cm x 5	500	Unidad	125	125	125	125
50	495701340100	Manga mixta papel y plástico para esterilización con fuelle de 10 cm x 5 cm x 100 m	20	Unidad	5	5	5	5

HOSPITAL DE EMERGENCIA CASIMIO ULLOA
ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 001-2024 – DERIVADA DE LICITACIÓN PUBLICA N° 05-2023-HEJCU “ADQUISICION
DE MATERIAL DE ENFERMERIA HEJCU”

77

51	495701340049	Manga mixta papel y plástico para esterilización con fuelle de 5 cm x 15 cm x 100 m	20	Unidad	5	5	5	5
52	495701340102	Manga mixta papel y plástico para esterilización con fuelle de 5.5 cm x 20 cm x 100 m	20	Unidad	5	5	5	5
53	495701340023	Manga mixta papel y plástico para esterilización sin fuelle 10 cm x 200 m	20	Unidad	5	5	5	5
54	495701340025	Manga mixta papel y plástico para esterilización sin fuelle 15 cm x 200 m	16	Unidad	4	4	4	4
55	495701340026	Manga mixta papel y plástico para esterilización sin fuelle 20 cm x 200 m	27	Unidad	17	0	10	0
56	495701340027	Manga mixta papel y plástico para esterilización sin fuelle 25 cm x 200 m	20	Unidad	5	5	5	5
57	495701340021	Manga mixta papel y plástico para esterilización sin fuelle 30 cm x 200 m	2	Unidad	2	0	0	0
58	495701340034	Manga mixta papel y plástico para esterilización sin fuelle 40 cm x 200 m	4	Unidad	1	1	1	1
59	495701340051	Manga mixta papel y plástico para esterilización con fuelle de 6.5 cm x 25 cm x 100 m	13	Unidad	4	4	5	0
60	495700960005	Papel crepado 1.20 m x 1.20 m (cortado)	40	Unidad	10	10	10	10
61	495700960002	Papel crepado 40 cm x 40 cm (cortado)	10	Unidad	5	0	5	0
62	495700960003	Papel crepado 75 cm x 75 cm (cortado)	40	Unidad	10	10	10	10
63	495700960004	Papel crepado 90 cm x 90 cm (cortado)	20	Unidad	5	5	5	5
64	495700740057	Clorhexidina al 2% x 1 l con dispositivo a circuito cerrado con pedal	2,000	Unidad	500	500	500	500
65	495700340011	Clorhexidina al 4% x 1 l con dispositivo a circuito cerrado con pedal	150	Unidad	50	50	50	0
66	583600220011	Clorhexidina gluconato 4 g/100 ml (4 %) sol 1 L	158	Unidad	50	50	50	8
67	495701270010	Detergente enzimático bacteriostático biodegradable	80	Galón	20	20	20	20
68	495700340091	Clorhidrato de polihexametileno de guanidina 0.135% + amonio cuaternario 0.015% + agua 99.850% x 4 l	200	Unidad	50	50	50	50
69	133000410254	Desinfectante amonio cuaternario de quinta generación x 1 l	26	Unidad	6.5	6.5	6.5	6.5
70	495700340056	Ortoftaldehído 0.55% x 1 gal	106	Unidad	31	25	25	25
71	495700743064	Tela no tejida para esterilización 75 cm x 75 cm de 60 g x 250 pliegos	26	Unidad	10	6	10	0
72	495700743065	Tela no tejida para esterilización 90 cm x 90 cm de 60 g x 250 pliegos	26	Unidad	10	6	10	0
73	495700743061	Tela no tejida para esterilización 1.20 m x 1.20 m de 60 g x 100 pliegos	22	Unidad	10	12	0	0
74		Hipoclorito sódico x 1L (Lejía)	600	Botella	150	150	150	150
75		Guantes descartable para examen N° 7 ½	110000	Unidad	27500	27500	27500	27500
76		Guantes descartable para examen N° 7	88000	Unidad	22000	22000	22000	22000
77		Alcohol etílico 70% GEL 1L	500	Unidad	125	125	125	125

MINISTERIO DE SALUD
HOSPITAL DE EMERGENCIAS
“JOSE CASIMIRO ULLOA”
Dra. Zena A. Villacordua Martínez
Jefa Dpto. Enfermería HEJCU
C.E.P. 17785

46

DESCRIPCION DE LAS CARACTERÍSTICAS TECNICAS DEL BIEN

ITEM	DESCRIPCIÓN	Und.med	CANT.
1	<p>ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE TELA 2.5 CM X 9.1 M APROX. X 12</p> <ul style="list-style-type: none"> • Aséptico, hipoaalergénico • Tela resistente • Debe ser impermeable • Fácil rasgado manual en sentido longitudinal y transversal • Distribución homogénea 	Unidad	3,000
2	<p>ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE TELA 5 CM x 9.1 M APROX 6 CORTES</p> <ul style="list-style-type: none"> • Tela resistente • Aséptico, hipoaalergénico • Debe ser impermeable • Fácil rasgado manual en sentido longitudinal y transversal • Distribución homogénea 	Unidad	3,000
3	<p>ALCOHOL 70° X 500 CC.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Frasco de plástico resistente a la manipulación y almacenaje • Apertura fácil • Unidad de medida: envase x 500cc • Concentración: alcohol etílico 70° • Incoloro, sin fragancia se aceptara con o sin fragancia 	Unidad	5,000
4	<p>ALCOHOL 70° X 1000CC.</p> <ul style="list-style-type: none"> • alcohol 70° de 500cc con dispensador / tapa rosca • frasco de plástico resistente a la manipulación y almacenaje • apertura fácil • unidad de medida: envase x 1000cc • concentración: alcohol etílico 70° • incoloro, sin fragancia se aceptara con o sin fragancia 	Unidad	5,000
5	<p>PEROXIDO DE HIDROGENO 10 V SOL 500 MI (Agua Oxigenada)</p> <ul style="list-style-type: none"> • Frasco de plástico resistente a la manipulación y almacenaje • Cierre hermético con tapa dispensadora (tapa rosca) • Apertura fácil • Unidad de medidas envase x 500cc. • Concentración de uso de 10 volúmenes • Incoloro, inorgánico, pH ácido. 	Unidad	300
6	<p>BENCINA DE 500CC.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Frasco de plástico resistente a la manipulación y almacenaje • Cierre hermético con tapa dispensadora (tapa rosca), con tapón de seguridad • Apertura fácil • Unidad de medida: envase x 500cc • Líquido claro incoloro • Volátil, inflamable 	Unidad	100
7	<p>ALGODÓN HIDROFILO X 100 G</p> <ul style="list-style-type: none"> • Tipo algodón 100% natural para uso clínico hospitalario. • Acabado de superficie uniforme y consistente • Condiciones biológicas: Asépticos, atóxico, hipo alérgico. • Peso: 100 gramos 	Unidad	9,000
8	<p>FORMALDEHIDO AL 40 % X LITROS</p> <ul style="list-style-type: none"> • Concentración de uso de 40% • Líquido incoloro sin partículas en suspensión • Olor fuerte picante • Salubre en el agua • Envase: frasco de plástico resistente a la manipulación • Cierre: hermético con tapa rosca, precinto de seguridad • Unidad de medida: envase x 1 litro • Apertura: fácil 	Unidad	77
	<p>INDICADOR BIOLÓGICO DE ESTERILIZACIÓN A VAPOR LECTURA RÁPIDA X 50</p> <ul style="list-style-type: none"> • El vial debe presentar una etiqueta autoadhesiva con el lote y fecha de vencimiento para su registro. • Cada vial debe contener un indicador externo de proceso (viraje de color). • Tapa con diseño que permita la entrada del agente esterilizante. • La incubación debe ser a 60°C y su lectura súper rápida por fluorescencia debe ser como máximo a los 20 minutos de iniciada la incubación. • Diseño que permita activar y sellar el indicador biológico después del proceso reduciendo los riesgos de contaminación y de evaporación del medio de cultivo • Cada caja debe contener un certificado incluyendo el número de cultivo, la fecha de caducidad, población de esporas y datos de resistencia. • Ficha técnica y catálogo en español. 	unidad	17

[Firma]

9	<p>La vigencia del producto desde su fabricación debe ser de por lo menos un (1) año.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Si al ingresar el producto al almacén el producto tiene una vigencia menor a un año el proveedor debe entregar una carta de compromiso de canje. No se aceptarán productos con vencimientos menores a 6 meses. <p>Calidad: El producto debe ser fabricado conforme a ISO 11138 – 1 &3</p> <ul style="list-style-type: none"> • El fabricante debe contar con certificación de calidad del producto. <p>Presentación: Caja x 50 unidades (se aceptarán entregas equivalentes en otras presentaciones)</p> <p>Muestra: Una (1) caja completa en su empaque mediano.</p> <p>Accesorio: Una (1) incubadora de Indicadores biológicos a vapor de lectura súper rápida en 40 minutos (o menos) que debe proveer el postor ganador de la buena pro en calidad de COMODATO por el periodo de uso del consumible recién adquirido</p> <p><u>Método de evaluación de la muestra:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> - Se realizará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación realizada por personal calificado de la Central de Esterilización. - No se aceptarán productos alternativos que difieran en algo de las especificaciones técnicas mínimas solicitadas. - No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-ensados o convertidos. - Se realizará una prueba positiva con un indicador que no haya pasado por un proceso de esterilización por autoclave. - Se realizarán dos pruebas con dos indicadores biológicos en dos ciclos de esterilización diferentes y estos deben ser incubados durante 40 minutos para obtener la lectura final. Si el tiempo de incubación es de menor tiempo debe entonces validarse para el tiempo especificado. - Resultado: se verificará las condiciones correctas de incubación y la viabilidad de los indicadores biológicos. Se verificarán las alarmas, luces, indicaciones por pantalla tanto de la prueba positiva como negativa. 		
10	<p>INDICADOR QUÍMICO INTERNO DE ESTERILIZACIÓN PARA AUTOCLAVE X 240 UNIDADES</p> <p>Empaque</p> <ul style="list-style-type: none"> • Empaque mediano en caja de cartón resistente a la manipulación, almacenaje y transporte. • Empaque inmediato que garantice propiedades fisicoquímicas del producto y sea fácil abrir manualmente • En cada caja debe llevar inscrito el nombre y el código del producto, la marca, el contenido, el tipo de proceso, el lote, la fecha de expiración, las condiciones de almacenaje y los datos del fabricante. • En el empaque inmediato debe estar impreso las instrucciones de uso en español y el tipo de indicador (tipo/clase 4). También se aceptará que el fabricante incluya un inserto con dichas instrucciones de uso. <p>Material</p> <ul style="list-style-type: none"> • Indicador químico fabricado de un sustrato a base de celulosa contiene un agente indicador color sensible al vapor (STEAM) • Agente indicador sin plomo ni metales pesados. <p>Características</p> <ul style="list-style-type: none"> • Claro cambio de color que confirme que el vapor ha penetrado hasta el lugar de colocación. • Debe medir las siguientes variables críticas: tiempo, temperatura y calidad del vapor. • Acabado libre de rebabas y/o aristas cortantes. • Cada tira indicadora tiene una línea punteada o perforada que indica que puede dividirse a la mitad. • Indicador con laminado plastificado que evite la migración de los agentes químicos. <p>• Ficha técnica y catálogo en español.</p> <p>No se aceptarán productos con vencimientos menores a un (1) año.</p> <p>Uso: Utilizables en todos los ciclos en autoclaves entre 120°C y 140°C.</p> <p>Calidad:</p> <ul style="list-style-type: none"> • El producto debe ser fabricado conforme con la norma ISO 11140-1 (Tipo 4). • El fabricante debe contar con certificación de calidad del producto. <p>Unidad de Medida: Caja</p> <p>Presentación: Caja x 240 tiras (se aceptarán entregas equivalentes en otras presentaciones)</p> <p>Muestra: Una (1) caja completa en su empaque mediano</p> <p><u>Método de evaluación de la muestra</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • Se hará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación ++ • Realizada por el personal calificado de la Central de Esterilización. • La tira indicadora debe tener un laminado plastificado que evite que el agente químico se desprenda y pueda llegar a algún instrumento a ser esterilizado. • No se aceptarán productos alternativos que difieran en algo de especificaciones técnicas mínimas solicitadas • No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-ensados o convertidos. • Se probará el resultado después de cinco ciclos repetidos en una autoclave, en donde se verificará: el cambio de color altamente diferenciado. 	Unidad	158
	<p>INDICADOR QUÍMICO EXTERNO DE ESTERILIZACIÓN A VAPOR 18MM X 50M</p> <ul style="list-style-type: none"> • Excelente adherencia al papel, tela, plástico, metal y vidrio. • Con bandas de fácil lectura que cambian de color al exponerse a agente esterilizante vapor saturado • En el anillo interno debe estar impreso el tipo de proceso (STEAM), el lote y la fecha de expiración. • Exento de partículas extrañas. • Acabado libre de rebabas y/o aristas cortantes. 	Unidad	198



11	<ul style="list-style-type: none"> No deja huella en los empaques después de su uso. Ancho de la cinta de 18 ± 1 mm. Rollos de 50m de largo como mínimo. Ficha técnica, catálogo y guía de referencia de patrón de viraje en español. No se aceptarán productos con vencimientos menores a un (1) año. <p>Calidad: El producto debe ser fabricado conforme con la norma ISO 11140-1 Tipo 1.</p> <ul style="list-style-type: none"> El fabricante debe contar con certificación de calidad del producto. <p>Unidad de Medida: unidad Presentación: 18mm x 50m (rollo) Muestra: Un (1) rollo completo con su empaque mediano e inmediato <u>Método de evaluación de la Muestra</u></p> <ul style="list-style-type: none"> Se realizará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico según especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación realizada por personal calificado de la Central de Esterilización. No se aceptarán productos alternativos que difieran en algo de las especificaciones técnicas mínimas solicitadas. No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-ensados o convertidos. Se probará el resultado después de cinco ciclos repetidos en una autoclave, en donde se verificará: la adherencia de la cinta y el indicador de viraje debe ser uniforme, claro y preciso. 		
12	<p>INDICADOR QUÍMICO EXTERNO DE ESTERILIZACIÓN A GAS DE ÓXIDO DE ETILENO 18 MM X 50M.</p> <ul style="list-style-type: none"> Excelente adherencia al papel, tela, plástico, metal y vidrio. Agente indicador de fácil lectura cambia de color claramente al ser expuestas al agente esterilizante gas EO. En cada rollo debe estar indicado claramente tipo de proceso (EO), lote y fecha de expiración. Exento de partículas extrañas. Acabado libre de rebabas y/o aristas cortantes. No deja huella en los empaques después de su uso. Ancho de la cinta de 18 ± 1 mm. Rollos de 50m de largo como mínimo. Ficha técnica y catálogo en español. No se aceptarán productos con vencimientos menores a un (1) año. <p>Calidad</p> <ul style="list-style-type: none"> El producto debe ser fabricado conforme con la norma ISO 11140-1 Tipo 1. El fabricante debe contar con certificación de calidad del producto. <p>Unidad de Medida: unidad Presentación: 18mm x 50m (rollo) Muestra: Un (1) rollo completo con su empaque inmediato <u>Método de Evaluación de La Muestra</u></p> <ul style="list-style-type: none"> Se realizará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación realizada por personal calificado de la Central de Esterilización. No se aceptarán productos alternativos que difieran en algo de las especificaciones técnicas mínimas solicitadas. No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-ensados o convertidos. Se probará el resultado después de cinco ciclos repetidos en un esterilizador de gas EO, en donde se verificará: la adherencia de la cinta y el indicador de viraje debe ser uniforme, claro y preciso. 	Unidad	20
13	<p>INDICADOR QUÍMICO INTERNO DE ESTERILIZACIÓN A GAS ÓXIDO DE ETILENO X 240 UND</p> <ul style="list-style-type: none"> Claro cambio de color que confirme que gas EO ha penetrado hasta el lugar de colocación. Debe medir las siguientes variables críticas: tiempo, temperatura, concentración de gas EO y humedad relativa. Acabado libre de rebabas y/o aristas cortantes. Cada tira indicadora tiene una línea punteada que indica que puede dividirse a la mitad. Ficha técnica y catálogo en español. No se aceptarán productos con vencimientos menores a un (1) año. <p>Calidad</p> <ul style="list-style-type: none"> El producto debe ser fabricado conforme con la norma ISO 11140-1 (Tipo 4). El fabricante debe contar con certificación de calidad del producto. <p>Unidad de Medida: unidad Presentación: Caja x 240 tiras (se aceptarán entregas equivalentes en otras presentaciones) Muestra: Una (1) muestra completa en su empaque original <u>Método de evaluación de la muestra</u></p> <ul style="list-style-type: none"> Se realizará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación realizada por personal calificado de la Central de Esterilización. No se aceptarán productos alternativos que difieran en algo de las especificaciones técnicas mínimas solicitadas. No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-ensados o convertidos. Se probará el resultado después de cinco ciclos repetidos en un esterilizador a gas EO, en donde se verificará: el indicador de viraje debe ser uniforme, claro y preciso al ser procesado a gas EO proporcionando al usuario una clara visual y seguridad de que el agente esterilizante ha penetrado en cada bandeja, paquete o bolsa. 	Unidad	10

13

14	<p>INDICADOR MULTIPARÁMETRO (INTEGRADOR) DE ESTERILIZACIÓN A VAPOR X 250</p> <ul style="list-style-type: none"> • Deben monitorear todas las variables críticas del ciclo (tiempo, temperatura y calidad del vapor). • Deben confirmar que todas las condiciones de esterilización dentro de cada paquete sean suficientes para inactivar a un indicador biológico. • La migración de la tinta de color debe confirmar que las condiciones de esterilización adecuadas hayan ocurrido en el lugar de colocación: se debe poder verificar que la tinta de color haya pasado la extensión marcada como "FAIL o REJECT o NO" (rechazo) y haya alcanzado la zona marcada como "PASS o ACCEPT o OK" (aceptación). • Los integradores deben tener valores de tiempo establecidos (VE) a 121°C, 135°C y una intermedia que bien podría ser 132°C. La finalidad es que el fabricante solo pueda demostrar que la recta (o curva) sea paralela a la recta (o curva) de muerte del indicador. El VE a 121°C debe tener tiempo exposición mayor a 16.5min • Acabado libre de rebabas y/o aristas cortantes. • Ficha técnica, catálogo e instrucciones de uso en español. • No se aceptarán productos con vencimientos menores a (18) meses. <p>Calidad</p> <ul style="list-style-type: none"> • El producto debe ser fabricado conforme a norma ISO 11140-1 (Tipo 5). • El fabricante debe contar con certificación de calidad del producto. <p>Unidad de Medida: unidad</p> <p>Presentación: Bolsa x 250 pellets (se aceptan entregas equivalentes en otras presentaciones)</p> <p>Muestra: Un (1) sobre completo en su empaque mediano</p> <p><u>Método de evaluación de la muestra:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • Se realizará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación realizada por el personal calificado de la Central de Esterilización. • Se verificará que la bolsa sea de tipo ziploc, característica importante dado que estos indicadores son muy sensibles a la humedad relativa. • Se verificará que el tamaño de los indicadores sea de 5cm dado que tenemos instrumental y paquetes pequeños • No se aceptarán productos alternativos que difieran en algo de las especificaciones técnicas mínimas solicitadas. • No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-envasados o convertidos. • Se probará el resultado después de cinco ciclos repetidos en una autoclave, en donde se verificará: que la tinta migre desde el vulvo hacia la veniana de aceptación y que la tinta sea de un color diferenciable. 	unidad	66
15	<p>MANDIL DESCARTABLE CON PROTECTOR DE PLÁSTICO EN MANGAS Y PECHO TALLA L</p> <ul style="list-style-type: none"> • Aséptico • Tela no tejida SMS • Respirables • Con refuerzo de plástico liso de color blanco de 4mm de espesor y con doble costura interna en pecho y mangas • Ajustable al cuello • Puños ribb • Sistema de sujeción dorsal cómodo y seguro, mediante cintas o sistema similar eficaz para utilización durante periodos prolongados de tiempo. <p>Presentación: Gramaje: 40 gr</p> <p>Muestra: Uno (1) unidad.</p> <p><u>Método de evaluación de la muestra:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • Se realizará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación realizada por personal calificado de la Central de Esterilización. • No se aceptarán productos alternativos que difieran de las especificaciones técnicas mínimas. • No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-envasados o convertidos. • Se utilizará cinta métrica para verificar las medidas solicitadas en las características. • Se verificará la impermeabilidad del producto utilizando agua sobre la tela para verificar que el agua no traspase y moje al usuario. 	UNIDAD	600
16	<p>MANDIL DESCARTABLE NO ESTÉRIL TALLA XL</p> <ul style="list-style-type: none"> • Tela no tejida de polipropileno • Biodegradable y que no desprenda pelusa • Puño ribb de color blanco tejido en algodón • Mangas ranglan • Cuello redondo, gramaje de 40 a 60grs. • Talla L: largo 130 a 140cm • Ancho de mandil mayor a 163cm tolerancia +/- 5% • Tamaño de mangas 75cm de largo x 32 ancho • Presentar muestra 	UNIDAD	30,690



17	<p>MANDIL DESCARTABLE NO ESTÉRIL TALLA L</p> <ul style="list-style-type: none"> • Tela no tejida de polipropileno • Biodegradable y que no desprenda pelusa • Puño ribb de color blanco tejido en algodón • Mangas ranglan • Cuello redondo, gramaje de 40 a 60grs. • Talla L: largo 120 a 140cm • Ancho de mandil mayor a 163cm tolerancia +/- 5% • Tamaño de mangas 75cm de largo x 32 ancho • Presentar muestra 	UNIDAD	29,000
18	<p>MANDIL QUIRÚRGICO ESTÉRIL DESCARTABLE TALLA XL</p> <p>Empaque:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Papel crepado y sobre de grado medico • Individual • Peel open • Que conserve la técnica aséptica del doblado "estéril con estéril" • Garantiza la esterilidad e integridad del producto • Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes. • Rotulado: según bases • Empaque primario: sobre de papel grado médico y poliéster • Empaque secundario: bolsa x 50 sobres • Embalaje: caja de cartón <p>Material:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Tela no tejida de polipropileno SMS • Biodegradable, que no desprenda pelusa. • Tratamiento antiestático • Condición biológica: estéril atóxico, hipo alérgico <p>Características:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Propiedades mecánicas: resistencia tensil, resistencia a desgarre y porcentaje elongación • Repelente al líquidos y fluidos, permeable al aire • Puños tejidos de algodón (RIBB), ligeras, suaves que no guarden calor. • Mangas raglán largas • Delantero y espalda en una sola pieza • Con abertura longitudinal en la espalda y totalmente cruzada • Con doble amarre (interno y externo) • Cuello redondo • Gramaje de 60 gr / m2 • Color: azul • Con acreditación de eficiencia de filtración bacteria igual o superior al 94% emitida por un laboratorio acreditado que no sea el mismo fabricante • Esterilizado: vapor presurizado (indicador interno y externo) <p>Dimensiones: talla XL</p> <ul style="list-style-type: none"> • Largo de tira posterior 65 cm en todas las tallas • Puños de RIBB de 10 cm de largo • Traslape de 22 cm (cruce posterior) • Largo de tira anterior 30 cm • Tamaño de manga: 75cm x 34 ancho • Largo: 148cm, Ancho mandil 196cm (tolerancia +/- 2cm) <p>Presentar muestra</p>	UNIDAD	4,488
	<p>MANDIL QUIRÚRGICO ESTÉRIL DESCARTABLE TALLA L</p> <p>Empaque:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Papel crepado y sobre de grado medico • Individual • Peel open • Que conserve la técnica aséptica del doblado "estéril con estéril" • Garantiza la esterilidad e integridad del producto • Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes. • Rotulado: según bases • Empaque primario: sobre de papel grado médico y poliéster • Empaque secundario: bolsa x 50 sobres • Embalaje: caja de cartón <p>Material:</p>	UNIDAD	8,844

71

19	<ul style="list-style-type: none"> Tela no tejida de polipropileno SMS Biodegradable, que no desprenda pelusa. Tratamiento antiestático Condición biológica: estéril atóxico, hipo alergénico <p>Características:</p> <ul style="list-style-type: none"> Propiedades mecánicas: resistencia tensil, resistencia a desgarre y porcentaje elongación Repelente al líquidos y fluidos, permeable al aire Puños tejidos de algodón (RIBB), ligeras, suaves que no guarden calor. Mangas raglán largas Delantero y espalda en una sola pieza Con abertura longitudinal en la espalda y totalmente cruzada Con doble amarre (interno y externo) Cuello redondo Gramaje de 60 gr / m2 Color: azul Con acreditación de eficiencia de filtración bacteria igual o superior al 94% emitida por un laboratorio acreditado que no sea el mismo fabricante Esterilizado: vapor presurizado (indicador interno y externo) <p>Dimensiones Talla L:</p> <ul style="list-style-type: none"> Largo de tira posterior 65 cm en todas las tallas Puños de RIBB de 10 cm de largo Traslape de 22 cm (cruce posterior) Largo de tira anterior 30 cm Dimensiones: talla L Tamaño de manga: 75cm x 33 ancho Largo: 133cm, Ancho mandil 192cm (tolerancia +/- 2cm) <p>Presentar muestra</p>		
20	<p>MANDIL QUIRÚRGICO ESTÉRIL DESCARTABLE TALLA M</p> <p>Empaque:</p> <ul style="list-style-type: none"> Papel crepado y sobre de grado medico Individual Peel open Que conserve la técnica aséptica del doblado “estéril con estéril “ Garantiza la esterilidad e integridad del producto Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes. Rotulado: según bases Empaque primario: sobre de papel grado médico y poliéster Empaque secundario: bolsa x 50 sobres Embalaje: caja de cartón <p>Material:</p> <ul style="list-style-type: none"> Tela no tejida de polipropileno SMS Biodegradable, que no desprenda pelusa. Tratamiento antiestático Condición biológica: estéril atóxico, hipo alergénico <p>Características:</p> <ul style="list-style-type: none"> Propiedades mecánicas: resistencia tensil, resistencia a desgarre y porcentaje elongación Repelente al líquidos y fluidos, permeable al aire Puños tejidos de algodón (RIBB), ligeras, suaves que no guarden calor. Mangas raglán largas Delantero y espalda en una sola pieza Con abertura longitudinal en la espalda y totalmente cruzada Con doble amarre (interno y externo) Cuello redondo Gramaje de 60 gr / m2 Color: azul Con acreditación de eficiencia de filtración bacteria igual o superior al 94% emitida por un laboratorio acreditado que no sea el mismo fabricante Esterilizado: vapor presurizado (indicador interno y externo) <p>Dimensiones:</p> <ul style="list-style-type: none"> Largo de tira posterior 65 cm en todas las tallas Puños de RIBB de 10 cm de largo Traslape de 22 cm (cruce posterior) 	UNIDAD	8,844

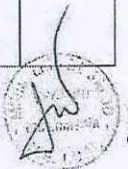


70

	<ul style="list-style-type: none"> • Largo de tira anterior 30 cm • TALLA: MEDIUM (M) • Largo 120cm. Ancho total de mandil 158 cm, tolerancia +/-5% • Tamaño de mangas 68 cm de largo x 32cm de ancho <p>Presentar muestra</p>		
21	<p>CHAQUETA Y PANTALÓN DESCARTABLE "L"</p> <p>Envase</p> <ul style="list-style-type: none"> • Empaque individual Aséptico • Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto • Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje • Apertura fácil que permita abrirse de manera manual • Exento de rebabas y/o aristas cortantes <p>Material</p> <ul style="list-style-type: none"> • Tela no tejida de polipropileno 100% SMS • El material solicitado acredita en sus pruebas de laboratorio una filtración bacteriana superior al 94%, acreditado con reporte de filtración bacteriana (BFM) del material superior al 94% • Repelente a líquidos y/o fluidos en toda su superficie. (Que no permite que los líquidos se impregnen al tejido, obligándolos a rodar fuera de la tela en forma de gotas) Respirable (que permita permanecer varias horas con la prenda puesta sin provocar transpiración) • Hipo alérgico cuando el producto ha sido formulado para minimizar el riesgo de reacciones alérgicas). • Resistente al rasgado y/o resistente al rasgado • No traslucido, no deja pasar la luz • De 45 a 50 gr m2 • Que el material presente copia en español o su traducción certificada al español del reporte de eficiencia de filtración bacteriana (BFE) del material superior al 94% emitido por laboratorio acreditado para dicha prueba. El mencionado reporte puede ser emitido por laboratorios acreditados en condiciones biológicas: • Aséptico • Liviano, de textura suave y resistente al procedimiento largo <p>CHAQUETA:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Manga corta • Cerrado con cuello en V • Con dos bolsillos (en la parte inferior a ambos lados) • Amplio y ligero para movimiento natural y cómodo especialmente los brazos <p>PANTALÓN:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Amplio y ligero para movimiento natural y cómodo especialmente en el tiro <p>Dimensiones:</p> <p>CHAQUETA TALLA L</p> <ul style="list-style-type: none"> • Largo: 76 +/- 5% - Ancho: 64 +/- 5% • Largo de escote: 16cm (+-2cm) - Ancho de cuello: 20cm (+-2cm) <p>PANTALÓN TALLA L</p> <ul style="list-style-type: none"> • Largo: 120cm (+- 5%) - Ancho: 75 cm (+- 5%) • Con elástico <p>Presentar muestra.</p>	UNIDAD	39,270
22	<p>CHAQUETA Y PANTALÓN DESCARTABLE "XL"</p> <p>Envase</p> <ul style="list-style-type: none"> • Empaque individual Aséptico • Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto • Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje • Apertura fácil que permita abrirse de manera manual • Exento de rebabas y/o aristas cortantes <p>Material</p> <ul style="list-style-type: none"> • Tela no tejida de polipropileno 100% SMS • El material solicitado acredita en sus pruebas de laboratorio una filtración bacteriana superior al 94%, acreditado con reporte de filtración bacteriana (BFM) del material superior al 94% • Repelente a líquidos y/o fluidos en toda su superficie. (Que no permite que los líquidos se impregnen al tejido, obligándolos a rodar fuera de la tela en forma de gotas) • Respirable (que permita permanecer varias horas con la prenda puesta sin provocar transpiración) • Hipoalérgico cuando el producto ha sido formulado para minimizar riesgo de reacciones alérgicas • Resistente al rasgado y/o resistente al rasgado • No traslucido, no deja pasar la luz • De 45 a 50 gr m2 	UNIDAD	30,000

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]



69

	<ul style="list-style-type: none"> • Que el material presente copia en español o su traducción certificada al español del reporte de eficiencia de filtración bacteriana (BFE) del material superior al 94% emitido por laboratorio acreditado para dicha prueba. El mencionado reporte puede ser emitido por laboratorios acreditados en condiciones biológicas: • Aséptico • Liviano, de textura suave y resistente al procedimiento largo <p>CHAQUETA:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Manga corta • Cerrado con cuello en V • Con dos bolsillos (en la parte inferior a ambos lados) • Amplio y ligero para movimiento natural y cómodo especialmente los brazos <p>PANTALÓN:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Amplio y ligero para movimiento natural y cómodo especialmente en el tiro <p>Dimensiones:</p> <p>CHAQUETA TALLA XL</p> <ul style="list-style-type: none"> • Largo: 78 +/- 5% - Ancho: 68 +/- 5% • Largo de escote: 16cm (+-2cm) - Ancho de cuello: 20cm (+-2cm) <p>PANTALÓN TALLA XL</p> <ul style="list-style-type: none"> • Largo: 130cm (+- 5 %) - Ancho: 85 cm (+- 5%) <p>Presentar muestra.</p>		
23	<p>CHAQUETA Y PANTALÓN DESCARTABLE "XXL"</p> <p><u>CARACTERISTICAS</u></p> <p>Envase</p> <ul style="list-style-type: none"> • Empaque individual Aséptico • Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto • Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje • Apertura fácil que permita abrirse de manera manual • Exento de rebabas y/o aristas cortantes <p>Material:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Tela no tejida de polipropileno 100% SMS • El material solicitado acredita en sus pruebas de laboratorio una filtración bacteriana superior al 94%, acreditado con reporte de filtración bacteriana del material (BFM) • Repelente a líquidos y/o fluidos en toda su superficie. (Que no permite que los líquidos se impregnen al tejido, obligándolos a rodar fuera de la tela en forma de gotas) • Respirable que permita permanecer varias horas con la prenda puesta sin provocar transpiración • Hipo alérgico cuando producto es formulado para minimizar riesgo de reacciones alérgicas • Resistente al rasgado • No traslucido, no deja pasar la luz • De 45 a 50 gr m2 • Que el material presente copia en español o traducción certificada al español de reporte de eficiencia de filtración bacteriana (BFE) material superior al 94% emitido por laboratorio acreditado para dicha prueba. El reporte puede ser emitido por laboratorios acreditados. <p>condiciones biológicas: Aséptico, Liviano, de textura suave y resistente al procedimiento largo.</p> <p>CHAQUETA:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Manga corta • Cerrado con cuello en V • Con dos bolsillos (en la parte inferior a ambos lados) • Amplio y ligero para movimiento natural y cómodo especialmente los brazos <p>PANTALÓN: Amplio y ligero para movimiento natural y cómodo especialmente en el tiro</p> <p>Dimensiones:</p> <p>CHAQUETA TALLA XL</p> <ul style="list-style-type: none"> • Largo: 80 +/- 5% - Ancho: 70 +/- 5% • Largo de escote: 17cm (+-2cm) - Ancho de cuello: 21cm (+-2cm) <p>PANTALÓN TALLA XL</p> <ul style="list-style-type: none"> • Largo: 140cm (+- 5 %) - Ancho: 90 cm (+- 5%) <p>Presentar muestra.</p>	UNIDAD	33,330
24	<p>MASCARILLA DESCARTABLE QUIRURGICA 3 PLIEGUES</p> <ul style="list-style-type: none"> • Largo: 17.5cm +/- 1cm - Ancho: 9.5cm +/- 1cm • 03 capas de tela no tejida de polipropileno tipo spunbnd • 03 pliegues • Bfe no menor de 95% • Hipo alérgico - atóxico • Colores: blanco y celeste 	UNIDAD	100,000



63

25	<p>GORRO DESCARTABLE DE ENFERMERÍA</p> <ul style="list-style-type: none"> • Tela no tejida de Polipropileno SSMMS o SMS de 30 a 45 gr/m2 con porcentaje de eficiencia de filtración bacteriana de 97% • Porosidad controlada anatómico, inodoro • Hipoalergénico, antiestático • Descartable modelo redondo o gusano • Elástico suave y autoajustable • Repelente a líquidos y fluidos • No se despeluza • Material resistente de color blanco, azul verde • Cómodo y adaptable a cabello largo y corto • Talla única • Colores: celeste, blanco 	UNIDAD	33,000
26	<p>MASCARILLA DESCARTABLE TIPO N95 X 20</p> <ul style="list-style-type: none"> • De acuerdo a los modelos originales que se anexan. • Caja por 20 unidades que debe poseer externamente el nombre del fabricante, libre de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes. Brinda protección respiratoria con un nivel de eficiencia de filtración mínima del 95% contra partículas de aerosoles de 0.3 micrones por norma NIOSH 42CFR84 y que no contengan partículas aceitosas. Cumple con el reto de resistencia a fluidos por ASTM. La mascarilla debe poseer un clip metálico para el ajuste a la nariz, 02 bandas elásticas, y con aprobación NIOSH. La zona de respiración no debe presentar hoyos. Las bandas elásticas no deben presentar bordes extremos irregulares, serán de superficie lisa para no dañar el rostro de la persona. Debe cumplir con eficiencia de filtración bacteriana (BFE). Reduce la exposición contra aerosoles producidos por mohos, bacillus anthracis virus de influenza aviar. <p>Unidad de Medida: caja x 20 unidades Certificado de Aprobación Por Niosh- Con Garantía Del Contratista</p>	UNIDAD	30,800
27	<p>KIT DE ROPA DESCARTABLE PARA CIRUGIA X 9 PIEZAS</p> <ul style="list-style-type: none"> • 01 sabana doble 1.50 x 2.50 mt • 01 poncho de 1.80 x 2.00 mt • 02 sabanas de 1.80 x 2.00 mt • 04 campos de 90 x 90 cm • 01 funda de mesa de mayo con refuerzo de 1.20 x 80 mt 	Unidad	3,500
28	<p>FUNDA DESCARTABLE PARA MESA DE MAYO 80CM X 1.20M</p> <p>Empaque Primario Papel grado médico y poliéster con indicadores de esterilización visibles y que indiquen a que color deben virar después de procesado. Esto se refiere al empaque mixto y/o bolsa mixta el que está compuesto por una combinación de papel grado médico y polipropileno que traen impresos testigos para esterilización por Vapor. Con tratamiento de acción germicida o bactericida demostrado con el protocolo del fabricante del sobre. Envoltorio interno en contacto con la funda de papel crepado grado medico de 50 gr /m2</p> <ul style="list-style-type: none"> -Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. -Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. -Apertura fácil (dos hojas), que permita abrirse homogéneamente de manera manual. -Exento de partículas extrañas. <p>Empaque Secundario Bolsa de polietileno que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje</p> <p>Material:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Tela no tejida de polipropileno 100% SMS. El material solicitado acredita en sus pruebas de laboratorio una filtración bacteriana superior al 94%, emitida por un laboratorio acreditado a nombre del fabricante de la tela documento que no sea emitido por el mismo fabricante del producto. -Repelente a líquidos, alcohol y/o fluidos en toda su superficie (que no permita que los líquidos se impregnen al tejido, obligándolos a rodar fuera de la tela en forma de gotas) -Respirable (permite permanecer varias horas con la prenda puesta sin provocar transpirar) -Hipo alérgico (cuando el producto ha sido formulado para minimizar el riesgo de reacciones alérgicas) -Que no despeluza (que no desprende pelo menudo con el uso) -Resistente al rasgado y/o resistente al desgarró. No traslucido, no deja pasar la luz -Gramaje de 60gr x m2 <p>Condiciones Biológicas: Estéril</p> <ul style="list-style-type: none"> -Doblado con técnica aséptica quirúrgica que garantice la asepsia durante el procedimiento -Liviano, de textura suave (es una apariencia externa y superficial de la estructura de un material que al tacto y a la vista resulte suave) y resistente a procedimiento largos. -El material esterilizado deberá presentar indicadores externos e internos con viraje correcto. -Presentar certificado de validación de equipos de esterilización utilizados para dicho proceso. <p>Medidas: 80 cm x 1.20 mt. Aprox Presentar muestra.</p>	UNIDAD	150

67

29	<p>CAMPO QUIRURGICO ESTÉRIL DESCARTABLE 80CM X 90CM. Empaque Primario - Empaque individual de papel grado medico con polipropileno (peel open) - Envoltorio de papel crepado grado médico. - Que garantice la esterilidad e integridad del producto - Exento de partículas extrañas. - Rotulado: Según bases Material: Tela no tejida de polipropileno SMS con una eficiencia de filtración bacteriana superior al 94 % emitida por un laboratorio acreditado a nombre del fabricante de la tela documento que no sea emitido por el mismo fabricante del producto. - Repelente a líquidos y/o fluidos en toda su superficie - Respirable (que permita permanecer varias horas con la prenda puesta sin provocar transpiración) - Hipo alérgico (cuando el producto ha sido formulado para minimizar el riesgo de reacciones alérgicas) - No traslucido, no deja pasar la luz - Características: Resistente al desgarro No desprende pelusas e hilachas Ultra suave, antiestático no inflamable Color: Azul medico Con gran nivel de permeabilidad y respirabilidad Que no se deforme con el estiramiento manual, hidrófobo Material garantice la repelencia por completo en ambos lados, del producto Gramaje: 60 gr/m2 Esterilizado a Vapor Presurizado Condición Biológica: Estéril, e hipo alérgico Dimensiones: 90 x 90 cm</p>	UNIDAD	1,000
30	<p>SABANA DESCARTABLE IMPERMEABLE 1.60M X 2.30M 1era capa: impermeable, capa fina y resistente q actúa como manta térmica. 2da capa: Súper absorbente, con hidro capsulas de gel (solidifican y absorben los fluidos) 3ra capa: Suave sabana de polipropileno semipermeable q asegura confort de paciente. - Polipropileno 100%, Hidrófilo de 30g/m2. (capa superior) - Densidad promedio de 85 gr/m2+/-5 gr. (capa intermedia) - Aislante térmico y eléctrico de 20 um-PET de 25 gr/m2 (capa inferior plata) No estéril. - Capacidad máxima de absorción: 4 litros/m2 - Se puede cortar sin deshacerse. Capacidad de Carga: Hasta 220 Kg. Presentación: Caja x 60 unidades</p>	Unidad	55
31	<p>HISOPO PARA MONITOREO DE LIMPIEZA POR BIOLUMINISCENCIA (ATP), BOLSA 25 UNIDADES. • Hisopo de un solo uso: • Tubo de protección de polímero plastificado para protección del hisopo o mango del hisopo con dispositivo de agarre. Cuenta con una sustancia catiónica. • Facilita la obtención de residuos de suciedad y trifosfato de adenosina (ATP) proveniente de células intactas • Las recortadoras deberán ser utilizados en un luminómetro para lectura de intensidad de luz en URL. • Fabricante certificado con ISO 9001 Presentación: Bolsa por 25 unidades (se aceptarán entregas equivalentes en otras presentaciones). Muestra: Una (1) muestra en su empaque original <u>Método de evaluación de la muestra:</u> • Se realizará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación realizada por personal calificado de la central de esterilización. • No se aceptarán productos alternativos que difieran en algo de las especificaciones mínimas solicitadas. • El hisopo debe ser compatible con el luminómetro de la institución. • Se probará el resultado tanto para lavado manual y automático, utilizando un dispositivo médico que haya sido recién procesado (manos o superficies), hisopando por todas las áreas donde podría haber un residual de suciedad y luego una vez calibrado el luminómetro anotar la lectura que arroje el equipo en URL (unidades relativas de luz) la cual se compararan con el mínimo requerido para instrumental, lavado de manos o superficies.</p>	BOLSA	13
32	<p>GEL ANTICORROSIVO CON AGENTE TENSIOLACTIVO PARA TRANSPORTE INSTRUMENTAL QUIRURGICO X 650ML • Basado en una formulación sin tintes. • Transparente y de consistencia viscosa. • Listo para usar. • Ampliamente compatible con una variedad de sustratos, como metales y plásticos, comúnmente usados en la fabricación de productos para la salud. • No irritante a los ojos, piel, vías respiratorias ni mucosas. • pH neutro • Apariencia: viscoso líquido Presentación: 650 ml Muestra: Un (1) frasco en su envase mediano <u>Método de evaluación de la muestra</u></p>	Unidad	317

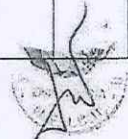
[Handwritten signature and stamp]

[Handwritten signature and stamp]

	<ul style="list-style-type: none"> La prueba se realizará con instrumental quirúrgico contaminado. Colocar 5 instrumentos contaminados dentro de la bandeja con tapa, aplicar de 5 a 10 rociadas sobre el instrumental. Comprobar que el gel se mantenga adherido al instrumental Comprobar después de 10 minutos que la suciedad esté suelta y desprendida de la superficie del instrumental. La prueba debe terminar sumergiendo los dispositivos médicos en detergente pre-diluido a la temperatura, tiempo y concentración validada previamente por la institución. Se comprobará visualmente que el instrumental no tenga una huella de residuos orgánicos 		
33	<p>LUBRICANTE PARA INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO (3,785) LITROS</p> <ul style="list-style-type: none"> Lubricante hidrosoluble para instrumental quirúrgico. No Aceitoso. No siliconado. No pegajoso. Permite el paso del vapor del autoclave y gas de óxido de etileno. Debe asegurar la esterilización efectiva de los instrumentos quirúrgicos. Debe ser seguro para usar sobre acero y aluminio. pH Neutro. No tóxico. <p>Presentación: No menor de 3.785 (galón) Muestra: Un (01) galón en su envase mediano</p>	Galón	1
34	<p>SET (1 INDICADOR + INTEGRADOR) PARA PRUEBA DE LECTURA PARA ESTERILIZACIÓN DE VAPOR</p> <ul style="list-style-type: none"> DDP que presente el peor escenario posible para que el agente esterilizante vapor saturado (STEAM) penetre hasta los objetos a ser esterilizados (reto al proceso). El vial debe presentar una etiqueta autoadhesiva con el lote y fecha de vencimiento para su registro. Cada indicador biológico (IB) debe contener un indicador externo de proceso. La tapa del IB debe tener un diseño que permita la entrada del agente esterilizante. La incubación del IB debe ser a 57°C. El tiempo máximo de incubación será de 20 min. La lectura súper rápida por fluorescencia del IB debe ser máximo a los 20 minutos de iniciada la incubación. Diseño que permita activar y sellar el IB después del proceso reduciendo los riesgos de contaminación y de evaporación del medio de cultivo. Cada caja debe venir con por lo menos 5 IB para las pruebas de "control". Cada caja debe contener un certificado incluyendo el número de cultivo, la fecha de caducidad, población de esporas y datos de resistencia. Ficha técnica, catálogo e instrucciones de uso en español. La vigencia del producto desde su fabricación debe ser de por lo menos un (1) año. Si al ingresar el producto al almacén el producto tiene una vigencia menor a un año el proveedor debe entregar una carta de compromiso de canje. No se aceptarán productos con vencimientos menores a 4 meses. Calidad: El IB de vapor debe ser fabricado conforme a ISO 11138-1&3. El indicador integrador de vapor debe ser fabricado conforme a ISO 11140-1. El fabricante debe contar con certificación de calidad del producto. Unidad De Medida: Unidad (DDP) Presentación: Caja x 25 unidades (se aceptarán entregas equivalentes en presentaciones con otras cantidades) Muestra: Una (1) muestra completa en su empaque original <p><u>Método de Evaluación de la Muestra:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> Se realizará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación realizada por personal calificado de la Central de Esterilización. No se aceptarán productos alternativos que difieran en algo de las especificaciones técnicas mínimas solicitadas. No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-empacados o convertidos. Se realizará una prueba positiva con IB que no haya pasado por un proceso de esterilización por autoclave. Se realizará una prueba con un DDP (IB + Integrador de Vapor) en un ciclo de autoclave. Luego el IB debe ser incubado durante 40 minutos para obtener la lectura final. Si el tiempo de incubación es de menor tiempo debe entonces validarse para el tiempo especificado. Resultado: se verificará las condiciones correctas de incubación, la viabilidad de los indicadores integradores y biológicos, y que efectivamente constituyen un reto al proceso de esterilización por autoclave que contengan implantes. Se verificarán las alarmas, luces, indicaciones por pantalla tanto de la prueba positiva como negativa. 	Unidad	515
35	<p>MANTA ABSORBENTE DE FLUIDOS DE SUPERFICIE DE POLIPROPILENO (36IN X 44IN)</p> <ul style="list-style-type: none"> Manta absorbente de fluidos en superficie 36in x 44in Material tela no tejida de polipropileno, fundido y soplado (PP) 03 placas de laminación Absorbe rápidamente los líquidos (absorción 3.9lt) Se adapta a superficies sin aglomerarse, precortada en 04 partes Mantiene su forma horizontal por la gran capacidad de absorción 	UNIDAD	660
36	<p>MANTA ABSORBENTE DE FLUIDOS DE SUPERFICIE DE POLIPROPILENO 32 in X 40 in</p> <p>Empaque:</p> <ul style="list-style-type: none"> Empaque individual en bolsa polietileno que garantiza la integridad del producto Fácil apertura. Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento. Exento de partículas extrañas y rebabas 	unidad	264

[Firma]
HEJCU

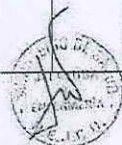
	<p>Material:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Polipropileno (PP): 319.00 g/m2 (54.07%) • Polietileno (PE): 49.00 g/m2 (8.30%) • Policloruro de Vinilo (PVC): 220.00 g/m2 (37.29%) • Adhesivo sintético: 2.00 g/m2 (0.34%) <p>Características</p> <ul style="list-style-type: none"> • Simple: fácil de usar y retirar de la superficie en la superficie de trabajo. • Seguro: mantiene limpia la superficie (protegiendo al grupo de trabajo, seco de fluidos). • Antideslizante: está provisto de una barrera antideslizante, que evita que el personal de salud sufra algún resbalón durante procedimientos quirúrgicos que generan fluidos intensos). • Impermeable: retiene los fluidos en la manta, evitando la formación de lodo. • Efectivo: rápida absorción de irrigaciones (sangre y fluidos corporales). • Conveniente: retiene todo tipo de soluciones, incluyendo salinas, sangre, fluidos corporales y agentes cáusticos. • Control de Infecciones: reduce el riesgo de contaminación. • Libre de Látex • Dimensión: 32IN x 40IN (81.28cm x 101.6cm) • Espesor: 6mm • Color: Amarillo • Capacidad de Absorción: 4.44 L <p>Uso</p> <ul style="list-style-type: none"> • Manta absorbente que ayuda a mantener el piso del quirófano seco, limpio y sin deslizamiento durante los procedimientos de intensos fluidos. • Se coloca en centro quirúrgico debajo de los caños para evitar accidentes laborales. <p>Presentación: Caja x 12 Unidades individuales. Normas que aplica: ISO 13485</p>		
37	<p>PROTECTOR DE TELA PLÁSTICA (SOLERA)</p> <ul style="list-style-type: none"> • Material 70% Polietileno, 30% Polipropileno • Empaque individual, aséptico y descartable • color celeste medico • Capacidad de absorción de 3.5 litros por metro • Medidas: 1.90m largo x 80cm ancho 	UNIDAD	396
38	<p>PLUMÓN MARCADOR PARA MATERIAL DE ESTERILIZACIÓN</p> <ul style="list-style-type: none"> • Deben poseer una tinta especial resistente al proceso en autoclave. • Diseñados para escribir con poca presión, previniendo el daño al material de empaque. • De punta sólida que garantice una calidad de escritura constante y de gran durabilidad. • La tinta debe secarse inmediatamente y no debe decolorarse. • Fichas técnicas, catálogos, afiches e instrucciones de uso en español 	unidad	66
39	<p>GEL PARA ELECTRODIOGRAMA X 250 ML.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Envase con dispensador • Garantiza las propiedades físicas del producto • Fácil de abrir manualmente • Gel conductor con las ondas del corazón de uso clínico • Dimensión: frasco x 250ml 	unidad	200
40	<p>CEPILO DE LIMPIEZA DOBLE CABEZA EN UN EXTREMO PARA CERDAS DE NYLON Y ACERO 18.30CM DE LONGITUD</p> <ul style="list-style-type: none"> • Escobilla de nylon blanco y escobilla de acero • Libre de látex • Longitud de la cabeza de la escobilla de nylon 3.6cm • Longitud de la cabeza de la escobilla de nylon 3.6cm • Longitud total del cepillo 18.30cm 	unidad	132
41	<p>CEPILO QUIRÚRGICO CON ESPONJA DE POLIURETANO IMPREGNADA CON GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 4%</p> <ul style="list-style-type: none"> - El residuo final del producto no debe exceder los 10 cc por frasco. - Espuma homogénea - Resistente y durable - Dispensador; línea de filtro alta eficiencia que impide pasaje de gérmenes o partículas \leq a 0.5 micras con una eficiencia de filtración del 99.99% acreditada con información técnica. - Pedal: Resistente a la presión de uso continuo. 	unidad	15,000



42	<p>ESCOBILLA DE CERDAS DE ACERO PARA LAVAR SUPERFICIE DE INSTRUMENTAL 3.5 CM X 18 CM APROX.</p> <p>Empaque:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Bolsa de polietileno de baja densidad • Garantiza hermeticidad e integridad del producto • Fácil de manipular manualmente • Transporte almacenaje • Atoxico • Apirogeno <p>Características</p> <ul style="list-style-type: none"> • Escobilla de acero y nylon blanco • Libre de látex • Longitud de cada cabeza de la escobilla de nylon y acero de 3.5cm +/- 0.1 x 18cm • No requiera enjuague <p>Presentación: Paquete por unidad</p>	unidad	220
43	<p>CONTENEDOR DE POLIPROPILENO DE BIOSEGURIDAD 11.4 L.</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ Contenedor de color rojo traslucido, permite visualizar las 3/4 partes del total ✓ Material de polipropileno biodegradable ✓ Boca tipo alcancía, restringe el acceso manual (evitando accidentes) ✓ Cierre temporal y cierre definido con sistema de desarmador de agujas ✓ Cambio de color y textura en 3/4 partes para observar cumplimiento de la norma ✓ Stiker con símbolo internacional de material Bio peligroso ✓ Resistente a la punción, bajo toda condición ambiental normal ✓ Accesorio: montura o gabinetes con llave 	UNIDAD	4,000
44	<p>ESPONJA LIMPIADORA DE ELECTRODO PARA LAPÍZ DE ELECTROBISTURI DE 4.5CM X 4.5CM</p> <p>Empaque: Individual: Bolsa de Papel Grado Medico con Film transparente o papel tyvek.</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ Garantiza la esterilidad e integridad del producto. ✓ Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. ✓ Fácil de abrir manualmente (peel open). ✓ Exento de partículas extrañas rebabas y/o aristas cortantes. ✓ Rotulación según bases (D.S. N° 016-2011-SA y sus modificaciones). <p>Material: Almohadilla con Granos Abrasivos de Oxido de Aluminio.</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ Condiciones Biológicas: Estéril, No toxico, Hipoalergénico. ✓ Condiciones Sanitarias: Acorde a las Normas Internacionales de Calidad y Bioseguridad. <p>Características</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ Diseño compacto de 4 capas (superficie abrasiva, espuma, hilo radiopaco y dorso adhesivo). ✓ Limpiador Estéril con almohadilla de material abrasivo y dorso adhesivo. ✓ Superficie abrasiva, elimina eficazmente los residuos de tejidos de un solo paso. ✓ Espuma azul interna de poliéster / poliuretano, amortigua cada fricción de la superficie. ✓ Adhesivo acrílico en el dorso, para una fijación universal (montaje en cualquier lugar). ✓ Tira radiopaca interna, detectable a rayos X (hilo de bario radiopaco). ✓ Esterilizado con óxido de etileno (ETO). <p>Libre de Látex.</p> <p>Aplicación: Remueve y elimina los residuos orgánicos (tejido carbonizado) de la punta del electrocauterio durante procedimiento quirúrgico.</p> <p>Dimensiones: Almohadilla adhesiva: 4.5 x 4.5cm.</p>	UNIDAD	1,200
45	<p>PAÑO ABSORBENTE DE TELA NO TEJIDA 30CM X 38CM X 50 UNIDADES DESECHABLE</p> <ul style="list-style-type: none"> • Paño absorbente bolsa por 50 unidades • Alta absorción con tecnología de tela no tejida • Hecho de celulosa al 90% totalmente biodegradable • Resistente al rasgado, no provoca irritación dérmica, suave al tacto. • Doble en z, ideal para el secado quirúrgico de manos (30 x 38 cm) • Presentación: 50 unidades 	Unidad	264
46	<p>MANGA DE POLIETILENO ESTÉRIL PARA LAPAROSCOPIA 15.2 CM X 2.5 M</p> <p>Empaque:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Doble empaque • Empaque Peel open • Fácil de abrir manualmente • Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje • Que garantice las prioridades físicas e integridad del producto • Exento de rebabas y/o aristas cortantes • Rotulado según bases <p>Material:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Polietileno Quirúrgico de uso Clínico Hospitalario, transparente 	unidad	5,280



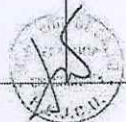
	<ul style="list-style-type: none"> • Condiciones Biológicas: Estéril, biocompatible <p>Características</p> <ul style="list-style-type: none"> • Transparente o cristal • Longitud de la manga de polietileno desde 2.50metros-3metros • Incluye 02 cintas adhesivas • Replegado totalmente dentro de un disco plano, listo para usar, facilitando el ingreso de la cámara y el cable <p>Dimensiones</p> <p>Micra o espesor: 2.5 micras Ancho: 15.2cm</p> <p>Longitud: 2.5 metros Presentación: Paquete por unidad</p>		
47	<p>TEST BOWIE DICK</p> <ul style="list-style-type: none"> • En una prueba exitosa, la hoja indicadora química en el centro del paquete debe mostrar un claro cambio de color, al ser expuesta a una específica combinación de tiempo, temperatura y vapor. • Según EN 285, debe simular un paquete de prueba de algodón de 7 kg \pm 10% y 25x35x20 cm, en un programa de 134-137 °C durante 3,5 minutos. • La tecnología termo-crómica usada debe permitir controlar la función mecánica del esterilizador y además la calidad del vapor suministrado. El patrón de cambio de color en la hoja indicadora en una prueba fallada debe ayudar a diagnosticar el tipo de problema rápidamente, ahorrando tiempo y dinero: tiempo/temperatura no establecida correctamente, presencia de aire o gases no condensables en el vapor saturado o calidad del vapor inaceptable (vapor sobrecalentado o vapor húmedo). • En la hoja indicadora debe poder indicarse como mínimo: lugar y/o departamento, fecha de la prueba, número de máquina, número de ciclo, operador, supervisor responsable y el resultado de la prueba. • El agente indicador aplicado por serigrafía a la hoja de prueba no debe contener ni plomo ni metales pesados. • Cada paquete de prueba debe tener externamente un indicador de proceso. • Ficha técnica, catálogo y guía de referencia de patrón de viraje en español. • El producto debe ser fabricado conforme con las normas ISO 11140-1 Tipo 2 e ISO 11140-4 y debe cumplir con los requisitos de EN 285 (apartado 17). • Contar con certificación independiente (sello Kitemark de la BSI u otro). • El fabricante debe contar con certificación de calidad del producto <p>Calidad:</p> <ul style="list-style-type: none"> • El producto debe ser fabricado conforme con las normas ISO 11140-1 Tipo 2 e ISO 11140-4 y debe cumplir con los requisitos de EN 285 (apartado 17). • Contar con certificación independiente (sello Kitemark de la BSI u otro). • El fabricante debe contar con certificación de calidad del producto <p>Unidad de Medida: Unidad (paquete)</p> <p>Presentación: Caja x 20 unidades</p> <p>Muestra: Una (1) unidad en su empaque mediano</p> <p>Método de evaluación de la muestra</p> <ul style="list-style-type: none"> • Se realizará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación realizada por el personal calificado de la Central de Esterilización. • No se aceptarán productos alternativos que difieran en algo de las especificaciones técnicas mínimas solicitadas. • No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-empasados o convertidos. • Se probará el resultado después de un ciclo de Bowie Dick en la autoclave en donde se verificará la hoja indicadora haya virado en un tono parejo consistente, confiable y conveniente a la validación del operador. 	UNIDAD	792
48	<p>LIBERADOR DE CARGA PARA ESTERILIZACION AL VAPOR X 400 INDICADORES</p> <p>Empaque</p> <ul style="list-style-type: none"> • Empaque inmediato de cartón que garantice la integridad del producto. • Los indicadores deben tener adicionalmente un empaque plastificado con autocierre. • Cada caja debe llevar inscrito el nombre y el código del producto, la marca, el contenido, el tipo de proceso, el lote, la fecha de expiración, las condiciones de almacenaje y los datos del fabricante. • En el empaque inmediato debe estar impreso las instrucciones de uso en español. También se aceptará que el fabricante incluya un inserto con dichas instrucciones de uso. • En el empaque inmediato debe estar impreso las instrucciones de uso en español. También se aceptará que el fabricante incluya un inserto con dichas instrucciones de uso. <p>Material</p> <ul style="list-style-type: none"> • Estructura de plástico y politetrafluoretileno (PTFE) que enfríe rápidamente después del proceso, permitiendo una lectura rápida y segura. • Debe venir con 400 indicadores emuladores autoadhesivos. <p>Características</p> <ul style="list-style-type: none"> • Dispositivo de Desafío de Proceso (DDP): que presente el peor escenario posible para que el agente esterilizante vapor saturado (STEAM) penetre hasta los objetos a ser esterilizados (reto al proceso). • Que utilice el método Hélix como barrera, donde el agente esterilizante tenga que penetrar a través de un circuito en forma de hélice hasta llegar al indicador químico ubicado al final de éste. 	unidad	2



	<ul style="list-style-type: none"> • Tecnología de tinción no tóxica de los emuladores, inocua para el medio ambiente (sin plomo ni metales pesados). • Diseño ergonómico: tapa de fácil agarre y cámara plana que contiene el indicador químico, facilitando la apertura y cierre del dispositivo. • Tapa con sello radial marcado "stop", que impida un apriete excesivo o insuficiente, que podría distorsionar los resultados • Indicador con laminado plastificado que evite la migración de los agentes químicos. • El dispositivo debe desecharse después de 400 ciclos. • Los valores declarados de los emuladores deben ser: 134°C 5,3 min / 121°C 15 min. • Ficha técnica y catálogo en español. • No se aceptarán productos con vencimientos menores a 18 meses. <p>Uso</p> <ul style="list-style-type: none"> • Utilizados para monitorear procesos de esterilización en autoclaves con carga que no contengan implantes, según las recomendaciones de ANSI/AAMI ST79. Es decir, debe poder usarse como un liberador de carga. • El dispositivo debe colocarse dentro de una bolsa mixta y en el centro de cada carga a ser esterilizada. <p>Normativa: Los indicadores emuladores deben ser fabricados conforme con la norma ISO 11140-1 Tipo 6. El fabricante debe contar con certificación de calidad del producto.</p> <p>Unidad de Medida: Caja (1 dispositivo Hélix + 400 emuladores)</p> <p>Presentación: 1 dispositivo + 400 emuladores (se aceptarán entregas equivalentes en cajas con otras cantidades)</p> <p>Muestra: Una (1) muestra completa en su empaque original.</p> <p>Método de Evaluación de la muestra</p> <ul style="list-style-type: none"> • Se realizará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación realizada por personal calificado de la Central de Esterilización. • No se aceptarán productos alternativos que difieran en algo de las especificaciones técnicas mínimas solicitadas. • No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-envasados o convertidos. • Se realizarán dos pruebas con un DDP (hélix) en dos ciclos de autoclave diferentes. • Resultado: se verificará las condiciones correctas de esterilización, la viabilidad de los indicadores emuladores y que efectivamente constituye un reto al proceso de esterilización por autoclave que no contengan implantes. Se verificará el color de viraje del emulador de vapor. 		
49	<p>SOPORTE IMPREGNADO CON CLORHEXIDINA 20CM X 20CM X 5CM</p> <p>Empaque:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Polipropileno • Termosellado • Exento de partículas extrañas <p>Características</p> <ul style="list-style-type: none"> • Solución de líquido transparente color amarillo homogéneo • Untuoso al tacto • Suave fragancia • PH de la solución 5,8 – 6,5 • Paños de poliéster impregnado con gluconato de clorhexidina al 2% no irritante • No requiera enjuague <p>Presentación: Bolsa de 05 paños</p> <p>Medida: 20cm x 2cm</p> <p>Normas que aplica: ISO 13485</p>	unidad	500
	<p>MANGA MIXTA PAPEL Y PLÁSTICO PARA ESTERILIZACIÓN CON FUELLE DE 10 CM X 5 CM X 100</p> <ul style="list-style-type: none"> • Efectiva barrera bacteriana. • Papel de porosidad controlada e impermeable al agua. • Laminado multicapa del film de PET/PP, libre de rasgado y con fuelle. • Indicadores químicos a base de agua, libre de plomo e impresos a lo largo de la manga. • Viraje del indicador claro y preciso. • Tres líneas de sellado independiente de 1cm de ancho como mínimo, y para rollos de 20cm a más, de 1.4cm como mínimo. Esto para una perfecta pelabilidad y una presentación aséptica. • Las mangas no deben ser citotóxicos. Los resultados del laboratorio deben asegurar una reducción de la viabilidad inferior al 30%. (Opcional) • Fáciles de sellar con todo tipo de máquinas selladoras. • Al borde de la manga también debe estar impreso la marca, el código, el lote, la dirección del peel open, las dimensiones, el viraje de los indicadores y las normas EN 868-5 e ISO 11607. • Longitud del rollo de 100m. • Ficha técnica y catálogo en español. <p>Calidad: Deben cumplir con las normas EN 868-5, ISO 11607-1 e ISO 11140-1 Tipo 1.</p>	unidad	20



50	<ul style="list-style-type: none"> El fabricante debe contar con certificación de calidad del producto. <p>Presentación: Rollo</p> <p>Accesorio: Una (1) selladora automática para sellar bolsas mixtas que debe proveer el postor ganador de la buena pro en calidad de CESION DE USO por el periodo de uso del consumible recién adquirido.</p> <p>Dimensiones: 10cm x 5 cm x 100m</p> <p>Muestra: Una (1) muestra completa en su empaque original de un rollo de más de 20 cm de ancho</p> <p>Método de evaluación de la muestra:</p> <ul style="list-style-type: none"> Se realizará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación realizada por personal calificado de la Central de Esterilización. No se aceptarán productos alternativos que difieran de las especificaciones técnicas mínimas. No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-envasados o convertidos. Se probará el resultado en una carga de autoclave, en donde se verificará: la resistencia del papel, la fuerza del sellado y el viraje de los indicadores de proceso que deben ser uniformes, claros y precisos. 		
51	<p>MANGA MIXTA PAPEL Y PLÁSTICO PARA ESTERILIZACIÓN CON FUELLE DE 5 CM X 15 CM X 100 M</p> <ul style="list-style-type: none"> Efectiva barrera bacteriana. Papel de porosidad controlada e impermeable al agua. Laminado multicapa del film de PET/PP, libre de rasgado y sin fuelle. Indicadores químicos a base de agua, libre de plomo e impresos a lo largo de la manga. Viraje del indicador claro y preciso. Tres líneas de sellado independiente de 1cm de ancho como mínimo, y para rollos de 25cm a más, de 1.4cm como mínimo. Esto para una perfecta pelabilidad y una presentación aséptica. Las mangas no deben ser citotóxicos. Los resultados del laboratorio deben asegurar una reducción de la viabilidad inferior al 30%. (Opcional) Fáciles de sellar con todo tipo de máquinas selladoras. Al borde de la manga también debe estar impreso la marca, el código, el lote, la dirección del peel open, las dimensiones, el viraje de los indicadores y las normas EN 868-5 e ISO 11607. Longitud del rollo de 100m. El rollo de 500mm puede tener una longitud de 100m siempre que se entregue la cantidad equivalente. Ficha técnica y catálogo en español. Deben cumplir con las normas EN 868-5, ISO 11607-1 e ISO 11140-1 Tipo 1. El fabricante debe contar con certificación de calidad del producto. <p>Unidad de Medida: Rollo (o unidad)</p> <p>Accesorio: Una (1) selladora automática para sellar bolsas mixtas que debe proveer el postor ganador de la buena pro en calidad de CESION DE USO por el periodo de uso del consumible recién adquirido.</p> <p>Dimensiones: 15cm x 5 cm x 100m</p> <p>Muestra: Una (1) muestra completa en su empaque original de un rollo de más de 20 cm de ancho</p> <p>Método de evaluación de la muestra:</p> <ul style="list-style-type: none"> Se realizará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación realizada por personal calificado de la Central de Esterilización. No se aceptarán productos alternativos que difieran de las especificaciones técnicas mínimas. No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-envasados o convertidos. Se probará el resultado en una carga de autoclave, en donde se verificará: la resistencia del papel, la fuerza del sellado y el viraje de los indicadores de proceso que deben ser uniformes, claros y precisos. 	unidad	20
52	<p>MANGA MIXTA PAPEL Y PLÁSTICO PARA ESTERILIZACIÓN CON FUELLE DE 5.5 CM X 20 CM X 100 M</p> <ul style="list-style-type: none"> Efectiva barrera bacteriana. Papel de porosidad controlada e impermeable al agua. Laminado multicapa del film de PET/PP, libre de rasgado y sin fuelle. Indicadores químicos a base de agua, libre de plomo e impresos a lo largo de la manga. Viraje del indicador claro y preciso. Tres líneas de sellado independiente de 1cm de ancho como mínimo, y para rollos de 25cm a más, de 1.4cm como mínimo. Esto para una perfecta pelabilidad y una presentación aséptica. Las mangas no deben ser citotóxicos. Los resultados del laboratorio deben asegurar una reducción de la viabilidad inferior al 30%. (Opcional) Fáciles de sellar con todo tipo de máquinas selladoras. Al borde de la manga también debe estar impreso la marca, el código, el lote, la dirección del peel open, las dimensiones, el viraje de los indicadores y las normas EN 868-5 e ISO 11607. Longitud del rollo de 100m. El rollo de 500mm puede tener una longitud de 100m siempre que se entregue la cantidad equivalente. Ficha técnica y catálogo en español. Deben cumplir con las normas EN 868-5, ISO 11607-1 e ISO 11140-1 Tipo 1. El fabricante debe contar con certificación de calidad del producto. 	unidad	20



[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

	<p>Unidad de Medida: Rollo (o unidad)</p> <p>Accesorio: Una (1) selladora automática para sellar bolsas mixtas que debe proveer el postor ganador de la buena pro en calidad de CESION DE USO por el periodo de uso del consumible recién adquirido.</p> <p>Dimensiones: 20cm x 5.5 cm x 100m</p> <p>Muestra: Una (1) muestra completa en su empaque original de un rollo de más de 20 cm de ancho.</p> <p>Método de evaluación de la muestra</p> <ul style="list-style-type: none"> Se realizará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación realizada por personal calificado de la Central de Esterilización. No se aceptarán productos alternativos que difieran de las especificaciones técnicas mínimas. No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-ensados o convertidos. Se probará el resultado en una carga de autoclave, en donde se verificará: la resistencia del papel, la fuerza del sellado y el viraje de los indicadores de proceso que deben ser uniformes, claros y precisos. 		
53	<p>MANGA MIXTA PAPEL Y PLÁSTICO PARA ESTERILIZACIÓN SIN FUELLE 10CM X 200 M</p> <ul style="list-style-type: none"> Efectiva barrera bacteriana. Papel de porosidad controlada e impermeable al agua. Laminado multicapa del film de PET/PP, libre de rasgado y sin fuelle. Indicadores químicos a base de agua, libre de plomo e impresos a lo largo de la manga. Viraje del indicador claro y preciso. Tres líneas de sellado independiente de 1cm de ancho como mínimo, y para rollos de 25cm a más, de 1.4cm como mínimo. Esto para una perfecta pelabilidad y una presentación aséptica. Las mangas no deben ser citotóxicos. Los resultados del laboratorio deben asegurar una reducción de la viabilidad inferior al 30%. (Opcional) Fáciles de sellar con todo tipo de máquinas selladoras. Al borde de la manga también debe estar impreso la marca, el código, el lote, la dirección del peel open, las dimensiones, el viraje de los indicadores y las normas EN 868-5 e ISO 11607. Longitud del rollo de 200m. El rollo de 500mm puede tener una longitud de 100m siempre que se entregue la cantidad equivalente. Ficha técnica y catálogo en español. Deben cumplir con las normas EN 868-5, ISO 11607-1 e ISO 11140-1 Tipo 1. El fabricante debe contar con certificación de calidad del producto. <p>Unidad de Medida: Rollo (o unidad)</p> <p>Accesorio: Una (1) selladora automática para sellar bolsas mixtas que debe proveer el postor ganador de la buena pro en calidad de CESION DE USO por el periodo de uso del consumible recién adquirido.</p> <p>Dimensiones: Rollo de 10cm x 200m</p> <p>Método de evaluación de la muestra</p> <ul style="list-style-type: none"> Se realizará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación realizada por personal calificado de la Central de Esterilización. No se aceptarán productos alternativos que difieran de las especificaciones técnicas mínimas. No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-ensados o convertidos. Se probará el resultado en una carga de autoclave, en donde se verificará: la resistencia del papel, la fuerza del sellado y el viraje de los indicadores de proceso que deben ser uniformes, claros y precisos. 	unidad	20
54	<p>MANGA MIXTA PAPEL Y PLÁSTICO PARA ESTERILIZACIÓN SIN FUELLE 15CM X 200 M</p> <ul style="list-style-type: none"> Efectiva barrera bacteriana. Papel de porosidad controlada e impermeable al agua. Laminado multicapa del film de PET/PP, libre de rasgado y sin fuelle. Indicadores químicos a base de agua, libre de plomo e impresos a lo largo de la manga. Viraje del indicador claro y preciso. Tres líneas de sellado independiente de 1cm de ancho como mínimo, y para rollos de 25cm a más, de 1.4cm como mínimo. Esto para una perfecta pelabilidad y una presentación aséptica. Las mangas no deben ser citotóxicos. Los resultados del laboratorio deben asegurar una reducción de la viabilidad inferior al 30%. (Opcional) Fáciles de sellar con todo tipo de máquinas selladoras. Al borde de la manga también debe estar impreso la marca, el código, el lote, la dirección del peel open, las dimensiones, el viraje de los indicadores y las normas EN 868-5 e ISO 11607. Longitud del rollo de 200m. El rollo de 500mm puede tener una longitud de 100m siempre que se entregue la cantidad equivalente. Ficha técnica y catálogo en español. Deben cumplir con las normas EN 868-5, ISO 11607-1 e ISO 11140-1 Tipo 1. El fabricante debe contar con certificación de calidad del producto <p>Unidad de Medida: Rollo (o unidad)</p>	unidad	16

	<p>Accesorio: Una (1) selladora automática para sellar bolsas mixtas que debe proveer el postor ganador de la buena pro en calidad de CESION DE USO por el periodo de uso del consumible recién adquirido.</p> <p>Dimensiones: Rollo de 15cm x 200m</p> <p>Método de evaluación de la muestra</p> <ul style="list-style-type: none"> Se realizará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación realizada por personal calificado de la Central de Esterilización. No se aceptarán productos alternativos que difieran de las especificaciones técnicas mínimas. No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-embalsados o convertidos. Se probará el resultado en una carga de autoclave, en donde se verificará: la resistencia del papel, la fuerza del sellado y el viraje de los indicadores de proceso que deben ser uniformes, claros y precisos. 		
55	<p>MANGA MIXTA PAPEL Y PLÁSTICO PARA ESTERILIZACIÓN SIN FUELLE 20CM X 200M:</p> <ul style="list-style-type: none"> Efectiva barrera bacteriana. Papel de porosidad controlada e impermeable al agua. Laminado multicapa del film de PET/PP, libre de rasgado y sin fuelle. Indicadores químicos a base de agua, libre de plomo e impresos a lo largo de la manga. Viraje del indicador claro y preciso. Tres líneas de sellado independiente de 1cm de ancho como mínimo, y para rollos de 25cm a más, de 1.4cm como mínimo. Esto para una perfecta pelabilidad y una presentación aséptica. Las mangas no deben ser citotóxicas. Los resultados del laboratorio deben asegurar una reducción de la viabilidad inferior al 30%. (Opcional) Fáciles de sellar con todo tipo de máquinas selladoras. Al borde de la manga también debe estar impreso la marca, el código, el lote, la dirección del peel open, las dimensiones, el viraje de los indicadores y las normas EN 868-5 e ISO 11607. Longitud del rollo de 200m. El rollo de 500mm puede tener una longitud de 100m siempre que se entregue la cantidad equivalente. Ficha técnica y catálogo en español. Deben cumplir con las normas EN 868-5, ISO 11607-1 e ISO 11140-1 Tipo 1. <p>El fabricante debe contar con certificación de calidad del producto</p> <p>Unidad de Medida: Rollo (o unidad)</p> <p>Accesorio: Una (1) selladora automática para sellar bolsas mixtas que debe proveer el postor ganador de la buena pro en calidad de CESION DE USO por el periodo de uso del consumible recién adquirido.</p> <p>Dimensiones: Rollo de 20cm x 200m</p> <p>Método de evaluación de la muestra</p> <ul style="list-style-type: none"> Se realizará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación realizada por personal calificado de la Central de Esterilización. No se aceptarán productos alternativos que difieran de las especificaciones técnicas mínimas. No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-embalsados o convertidos. Se probará el resultado en una carga de autoclave, en donde se verificará: la resistencia del papel, la fuerza del sellado y el viraje de los indicadores de proceso que deben ser uniformes, claros y precisos. 	unidad	27
56	<p>MANGA MIXTA PAPEL Y PLÁSTICO PARA ESTERILIZACIÓN SIN FUELLE 25CM X 200M</p> <ul style="list-style-type: none"> Efectiva barrera bacteriana. Papel de porosidad controlada e impermeable al agua. Laminado multicapa del film de PET/PP, libre de rasgado y sin fuelle. Indicadores químicos a base de agua, libre de plomo e impresos a lo largo de la manga. Viraje del indicador claro y preciso. Tres líneas de sellado independiente de 1cm de ancho como mínimo, y para rollos de 25cm a más, de 1.4cm como mínimo. Esto para una perfecta pelabilidad y una presentación aséptica. Las mangas no deben ser citotóxicas. Los resultados del laboratorio deben asegurar una reducción de la viabilidad inferior al 30%. (Opcional) Fáciles de sellar con todo tipo de máquinas selladoras. Al borde de la manga también debe estar impreso la marca, el código, el lote, la dirección del peel open, las dimensiones, el viraje de los indicadores y las normas EN 868-5 e ISO 11607. Longitud del rollo de 200m. El rollo de 500mm puede tener una longitud de 100m siempre que se entregue la cantidad equivalente. Ficha técnica y catálogo en español. <p>Calidad</p> <ul style="list-style-type: none"> Deben cumplir con las normas EN 868-5, ISO 11607-1 e ISO 11140-1 Tipo 1. El fabricante debe contar con certificación de calidad del producto. <p>Unidad de Medida: Rollo (o unidad)</p> <p>Accesorio: Una (1) selladora automática para sellar bolsas mixtas que debe proveer el postor ganador de la buena pro en calidad de CESION DE USO por el periodo de uso del consumible recién adquirido.</p>	unidad	20



	<p>Dimensiones: Rollo de 25cm x 200m</p> <p>Método de evaluación de la muestra</p> <ul style="list-style-type: none"> Se realizará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación realizada por personal calificado de la Central de Esterilización. No se aceptarán productos alternativos que difieran de las especificaciones técnicas mínimas. No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-ensados o convertidos. Se probará el resultado en una carga de autoclave, en donde se verificará: la resistencia del papel, la fuerza del sellado y el viraje de los indicadores de proceso que deben ser uniformes, claros y precisos. 		
57	<p>MANGA MIXTA PAPEL Y PLÁSTICO PARA ESTERILIZACIÓN SIN FUELLE 30CM X 200M</p> <ul style="list-style-type: none"> Efectiva barrera bacteriana. Papel de porosidad controlada e impermeable al agua. Laminado multicapa del film de PET/PP, libre de rasgado y sin fuelle. Indicadores químicos a base de agua, libre de plomo e impresos a lo largo de la manga. Viraje del indicador claro y preciso. Tres líneas de sellado independiente de 1cm de ancho como mínimo, y para rollos de 25cm a más, de 1.4cm como mínimo. Esto para una perfecta pelabilidad y una presentación aséptica. Las mangas no deben ser citotóxicos. Los resultados del laboratorio deben asegurar una reducción de la viabilidad inferior al 30%. (Opcional) Fáciles de sellar con todo tipo de máquinas selladoras. Al borde de la manga también debe estar impreso la marca, el código, el lote, la dirección del peel open, las dimensiones, el viraje de los indicadores y las normas EN 868-5 e ISO 11607. Longitud del rollo de 200m. El rollo de 500mm puede tener una longitud de 100m siempre que se entregue la cantidad equivalente. Ficha técnica y catálogo en español. <p>Calidad</p> <ul style="list-style-type: none"> Deben cumplir con las normas EN 868-5, ISO 11607-1 e ISO 11140-1 Tipo 1. El fabricante debe contar con certificación de calidad del producto. <p>Unidad de Medida: Rollo (o unidad)</p> <p>Accesorio: Una (1) selladora automática para sellar bolsas mixtas que debe proveer el postor ganador de la buena pro en calidad de CESION DE USO por el periodo de uso del consumible recién adquirido.</p> <p>Dimensiones: Rollo de 30cm x 200m</p> <p>Muestra: Una (1) muestra completa en su empaque original de un rollo más de 25 cm de ancho</p> <p>Método de evaluación de la muestra</p> <ul style="list-style-type: none"> Se realizará un control de calidad físico a muestras mediante un examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación realizada por personal calificado de Central de Esterilización No se aceptarán productos alternativos que difieran de las especificaciones técnicas mínimas. No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-ensados o convertidos. Se probará el resultado en una carga de autoclave, en donde se verificará: la resistencia del papel, la fuerza del sellado y el viraje de los indicadores de proceso que deben ser uniformes, claros y precisos. 	unidad	2
58	<p>MANGA MIXTA PAPEL Y PLÁSTICO PARA ESTERILIZACIÓN SIN FUELLE 40CM X 200M</p> <ul style="list-style-type: none"> Efectiva barrera bacteriana. Papel de porosidad controlada e impermeable al agua. Laminado multicapa del film de PET/PP, libre de rasgado y sin fuelle. Indicadores químicos a base de agua, libre de plomo e impresos a lo largo de la manga. Viraje del indicador claro y preciso. Tres líneas de sellado independiente de 1cm de ancho como mínimo, y para rollos de 25cm a más, de 1.4cm como mínimo. Esto para una perfecta pelabilidad y presentación aséptica. Las mangas no deben ser citotóxicos. Los resultados del laboratorio deben asegurar una reducción de la viabilidad inferior al 30%. (Opcional) Fáciles de sellar con todo tipo de máquinas selladoras. Al borde de la manga también debe estar impreso la marca, código, el lote, la dirección del peel open, las dimensiones, el viraje de los indicadores y las normas EN 868-5 e ISO 11607. Longitud del rollo de 200m. El rollo de 500mm puede tener una longitud de 100m siempre que se entregue la cantidad equivalente. Ficha técnica y catálogo en español. <p>Calidad</p> <ul style="list-style-type: none"> Deben cumplir con las normas EN 868-5, ISO 11607-1 e ISO 11140-1 Tipo 1. El fabricante debe contar con certificación de calidad del producto. <p>Unidad de Medida: Rollo (o unidad)</p> <p>Accesorio: Una (1) selladora automática para sellar bolsas mixtas que debe proveer el postor ganador de la buena pro en calidad de CESION DE USO por el periodo de uso del consumible recién adquirido.</p> <p>Dimensiones: Rollo de 30cm x 200m</p>	unidad	4

[Handwritten signature and stamp]

	<p>Muestra: Una (1) muestra completa en su empaque original de un rollo más de 25 cm de ancho. Método de evaluación de la muestra</p> <ul style="list-style-type: none"> Se realizará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación realizada por personal calificado de la Central de Esterilización. No se aceptarán productos alternativos que difieran de las especificaciones técnicas mínimas. No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-envasados o convertidos. Se probará el resultado en una carga de autoclave, en donde se verificará: la resistencia del papel, la fuerza del sellado y el viraje de los indicadores de proceso que deben ser uniformes, claros y precisos. 		
59	<p>MANGA MIXTA PAPEL Y PLÁSTICO PARA ESTERILIZACIÓN CON FUELLE DE 25 CM X 6.5 CM X 100 M</p> <ul style="list-style-type: none"> Efectiva barrera bacteriana. Papel de porosidad controlada e impermeable al agua. Laminado multicapa del film de PET/PP, libre de rasgado y sin fuelle. Indicadores químicos a base de agua, libre de plomo e impresos a lo largo de la manga. Viraje del indicador claro y preciso. Tres líneas de sellado independiente de 1cm de ancho como mínimo, y para rollos de 25cm a más, de 1.4cm como mínimo. Esto para una perfecta permeabilidad y presentación aséptica. Las mangas no deben ser citotóxicas. Los resultados del laboratorio deben asegurar una reducción de la viabilidad inferior al 30%. (Opcional) Fáciles de sellar con todo tipo de máquinas selladoras. Al borde de la manga también debe estar impreso marca, código, lote, dirección del peel open, dimensiones, viraje de los indicadores y las normas EN 868-5 e ISO 11607. Longitud del rollo de 100m. El rollo de 500mm puede tener una longitud de 100m siempre que se entregue la cantidad equivalente. <p>Ficha técnica y catálogo en español.</p> <ul style="list-style-type: none"> Deben cumplir con las normas EN 868-5, ISO 11607-1 e ISO 11140-1 Tipo 1. El fabricante debe contar con certificación de calidad del producto. <p>Unidad de Medida: Rollo (o unidad)</p> <p>Accesorio: Una (1) selladora automática para sellar bolsas mixtas que debe proveer el postor ganador de la buena pro en calidad de CESION DE USO por el periodo de uso del consumible recién adquirido.</p> <p>Dimensiones: 25cm x 6.5 cm x 100m</p> <p>Muestra: Una (1) muestra completa en su empaque original de un rollo más de 20 cm de ancho. Método de evaluación de la muestra</p> <ul style="list-style-type: none"> Se realizará control de calidad físico a las muestras mediante examen organoléptico según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación realizada por personal calificado de la Central de Esterilización. No se aceptarán productos alternativos que difieran de las especificaciones técnicas mínimas. No se aceptarán productos transformados, re-etiquetados, re-envasados o convertidos. Se probará el resultado en una carga de autoclave, en donde se verificará: la resistencia del papel, la fuerza del sellado y el viraje de los indicadores de proceso que deben ser uniformes, claros y precisos. 	unidad	13
60	<p>PAPEL CREPADO 1.20M (CORTADO)</p> <ul style="list-style-type: none"> Papel grado medico compuesto de 100% pulpa de celulosa de madera. Barrera bacteriana Repelente al agua (no la absorba al contacto con ella), gran resistencia a la humedad. Reforzado con aglutinantes sintéticos de 52 g/m2 Suave al tacto y flexible, brinda la facilidad para amoldarse al producto. No irritante, no toxico Biodegradable Sin pelusas Presentación: caja x 250 Medidas: 1.20cm x 1.20cm 	UNIDAD	40
61	<p>PAPEL CREPADO 40CM X 40CM (CORTADO)</p> <ul style="list-style-type: none"> Papel grado medico compuesto de 100% pulpa de celulosa de madera. Barrera bacteriana Repelente al agua (no la absorba al contacto con ella), gran resistencia a la humedad. Reforzado con aglutinantes sintéticos de 60gr/m2 Suave al tacto y flexible, brinda la facilidad para amoldarse al producto. No irritante, no toxico Biodegradable Sin pelusas Medidas: 40cm x 40cm Presentación: caja x 250 	unidad	10



62	<p>PAPEL CREPADO 75 CM X 75 CM (CORTADO)</p> <ul style="list-style-type: none"> • Papel grado medico compuesto de 100% pulpa de celulosa de madera. • Barrera bacteriana • Repelente al agua (no la absorba al contacto con ella), gran resistencia a la humedad. • Reforzado con aglutinantes sintéticos de 60gr/m2 • Suave al tacto y flexible, brinda la facilidad para amoldarse al producto. • No irritante, no toxico • Biodegradable • Sin pelusas • Medidas: 75cm x 75cm x 250 unidades. 	UNIDAD	40
63	<p>PAPEL CREPADO 90 CM X 90 CM (CORTADO)</p> <ul style="list-style-type: none"> • Papel grado medico compuesto de 100% pulpa de celulosa de madera. • Barrera bacteriana • Repelente al agua (no la absorba al contacto con ella), gran resistencia a la humedad. • Reforzado con aglutinantes sintéticos de 52 gr/m2 • Suave al tacto y flexible, brinda la facilidad para amoldarse al producto. • No irritante, no toxico • Biodegradable • Sin pelusas • Medidas: 90cm x 90cm • Presentación: caja x 250 	Unidad	20
64	<p>CLORHEXIDINA 2 % X 1 LITRO CON DISPOSITIVO A CIRCUITO CERRADO CON PEDAL</p> <ul style="list-style-type: none"> • Contenedores resistentes al transporte • Contenido de 01 litro • Con dispensador • Jabón quirúrgico de amplio espectro • Clorhexidina gluconato al 2% como digluconato de clorhexidina activo • Aspecto físico líquido ligeramente viscoso, de color rojo o transparente 	UNIDAD	2,000
65	<p>CLORHEXIDINA 4% X 1 L CON DISPOSITIVO A CIRCUITO CERRADO CON PEDAL</p> <p>Contenido de 01 litro</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sin dispensador • Jabón quirúrgico de amplio espectro • Clorhexidina gluconato al 4% como digluconato de clorhexidina activo • Aspecto físico líquido ligeramente viscoso, de color rojo o transparente 	Caja	150
66	<p>CLORHEXIDINA GLUCONATO 4G/100ML (4%) SOL 1 LITRO</p> <ul style="list-style-type: none"> • Contenedores resistentes al transporte • Contenido de 01 litro • Con dispensador • Jabón quirúrgico de amplio espectro • Clorhexidina gluconato al 4% como digluconato de clorhexidina activo • Aspecto físico líquido ligeramente viscoso, de color rojo o transparente 	UNIDAD	158
67	<p>DETERGENTE ENZIMÁTICO BACTERIOSTÁTICO BIODEGRADABLE</p> <ul style="list-style-type: none"> • Detergente enzimático líquido libre de impurezas. • Biodegradable: 95% a más • Presentar prueba de acción bacteriostática o prueba de efectividad antimicrobiana. • Presentar certificación de calidad de las enzimas o del producto elaborado como material o dispositivo médico. • Presentar certificado o prueba de laboratorio que demuestre que el producto no es Citotóxico. • Rendimiento mínimo 300 galones de solución preparada por cada galón concentrado. • No corrosivo, no daña ningún metal, plástico, goma o tubo corrugado. • Con baja formación de espuma. Fácil de enjuagar. • Acción sinérgica instantánea que disuelve la materia orgánica desde el contacto. • pH neutro (7 ± 1). • Acción constante. No debe saturarse por el reuso. • El producto debe remover rápida y eficientemente la materia orgánica seca, a la dilución (concentración de uso) recomendado por el fabricante. • Para lavado manual y mecánico. • Ficha técnica, catálogo e instrucciones de uso en español. <p>Unidad de Medida: Unidad (galonera)</p> <p>Presentación: No menor a 3.785 litros (1 galón)</p> <p>Muestra: Una (1) galonera en su empaque mediat</p> <p>Accesorio adicional:</p> <p>Se entregará 50 Hisopos para monitorear la limpieza de los dispositivos médicos en la central de esterilización.</p>	Galón	80

METODO DE EVALUACION DE LA MUESTRA

- Se realizará en cada muestra presentada, basada en la valoración de dos sentidos: visual para observar las impurezas y olfato para detección de olores fuertes o desagradables emanados por los productos durante la limpieza manual.
- El detergente seco no debe dejar rastros del tinte del que está elaborado el producto enzimático, para evitar obstrucción de cánulas pequeñas y/o endoscopios.
- No espumoso: se verificará con evidencias que el producto diluido no deje restos de espuma sobre el instrumental en lavado manual y automático. Fácil de enjuagar (evita reacciones a pirógenos).
- Acción sinérgica instantánea: se verificará después de 10 minutos de remojo la materia orgánica adherida al instrumental haya sido desprendida del mismo.
- Eficacia en limpieza por bioluminiscencia (ATP): el área usuaria verificará la calidad de remoción de material orgánico en el instrumental lavado en forma manual y automático: este procedimiento se realizará mediante prueba de presencia de restos de ATP (Trifosfato de Adenosina), será hisopado y medido con luminómetro para determinar la capacidad del detergente de remover eficazmente la biocarga y no dejar material orgánico adherido al instrumental. Los productos que no alcancen el nivel mínimo de limpieza serán descalificados. En la lectura se aceptará desde cero hasta 45 URL's (Unidades Relativas de Luz o presencia de materia orgánica) después del lavado enzimático. Los resultados con cifras por encima de 45 URL 's descalificarán automáticamente al producto evaluado.
- Deben pasar la prueba de detección de película fotográfica. A la temperatura inicial de dilución de 55C y a la dilución recomendada por el fabricante, la película tiene que quedar transparente en no menos de 16 minutos.
- La evaluación de las muestras será de acuerdo con el requerimiento solicitado en las especificaciones técnicas y lo realizará personal especializado de la Central de Esterilización.

Protocolo de prueba de bioluminiscencia (ATP)

La prueba requiere el uso de EPPs. La prueba se realiza después del lavado del instrumental y consiste:

1. Abrir la tapa superior del luminómetro y asegurarse que no haya una capsula o hisopo dentro, de lo contrario no calibrará.
2. Encender el luminómetro.
3. Esperar que el luminómetro se autocalibre.
4. Descubrir el hisopo de su capsula cuidando que el hisopo no toque nada -que no sea el instrumental que se va a hisopar.
5. Tomar la muestra hisopando el instrumento seleccionado previamente lavado.
6. Reencapsular el hisopo usado suavemente.
7. Coloque la capsula en posición vertical y active la capsula agitando rápidamente de un lado a otro; esto permitirá que el buffer (reactivo líquido) baje por el lumen de la varilla del hisopo y moje la punta produciendo una reacción con un espectro luminiscente, el que será leído en un sistema de lectura de luz negra (luminómetro).
8. Verificar que la cuenta regresiva de calibración haya terminado.
9. Abrir la tapa superior del luminómetro.
10. Introducir la capsula con el hisopo hacia abajo y cerrar la tapa del luminómetro.
11. Mantener el luminómetro en posición vertical y presionar el botón para iniciar la lectura.
12. Leer el resultado.

Parámetro de lectura:

- a. Un resultado de 0-45 URL (Unidades Relativas de Luz) en el luminómetro será considerado aprobado (en limpieza) cifras por encima de las mencionadas serán rechazados y no se aceptará el instrumento como limpio, se rechazará el detergente que no remueva correctamente el material orgánico al final de la limpieza.
- b. De acuerdo con los resultados continuar el proceso o adoptar las medidas correctivas:
≤ 45: APROBADO (continuar el proceso)
≥ 46: NO ACEPTABLE (descalificado)
- c. El resultado expresado en URL (Unidades Relativas de luz) indica que, a mayor cifra, mayor presencia de residual orgánico en el instrumento.
- d. Retire el hisopo o capsula y elimínela.
- e. Registre el resultado.

Nota: Dado que es una reacción luminiscente entre un buffer y la materia orgánica en la muestra, el efecto luminiscente disminuirá con el transcurso del tiempo.

Protocolo de prueba por película fotográfica

El kit de demostración proteolítica contiene: recipientes de plásticos de 100ml, películas fotográficas recortadas (35mm), pipetas o jeringas de tuberculina de 1 ml, termómetro y clips de papel.

La prueba consiste:

1. Llenar los recipientes con agua potable y nivelar la temperatura a 55 C. Tantos recipientes como detergentes a probar e identificar cada recipiente.
2. Preparar las películas sujetándolas cada uno con un clip de papel a través de uno de sus agujeros.
3. Preparar las soluciones con cada detergente enzimático según la dilución recomendada.
4. Enganche los clips de papel con cada película y adjuntarlos al lado y dentro de cada recipiente. En ese momento la demostración empieza.
5. Esperar un tiempo para que el detergente enzimático actúe. Generalmente el tiempo necesario para que un detergente enzimático quite la gelatina de la película es de 10 minutos a más.

Conclusión de la demostración: una vez finalizada la prueba, la solución se vuelve marro - grisácea o turbia esto se debe a la eliminación de la capa gelatinosa de la película. Si la película no queda transparente antes de los 16 minutos entonces el detergente no pasa la prueba.

68	<p>CLORHIDRATO DE POLIHEXAMETILENO GUANIDINA 0.135%+ AMONIO CUATERNARIO 0.015% + AGUA 99.850% X 4 LITROS</p> <ul style="list-style-type: none"> Desinfectante líquido concentrado con gran potencia germicida que actúa sobre las bacterias. Incoloro, no inflamable, no explosivo, no corrosivo. Presentación: frasco 1l – galón 4litros 	Unidad	200
69	<p>DESINFECTANTE AMONIO CUATERNARIO DE QUINTA GENERACIÓN X 1 L</p> <ul style="list-style-type: none"> Desinfectante de nivel intermedio, compuesta por una mezcla de compuestos de amonio cuaternario, 5ta generación. Eficaz en superficies fijas, dispositivos médicos no críticos y artículos de terapia inhalatoria y oxígeno. Biodegradable. Listo para su uso Libre de alcohol PH: 6.5 – 7.5 Eficaz contra: bacterias, hongos, virus, micobacterias y microorganismos resistentes como: Escherichia coli NCTC 10538, Staphylococcus aureus ATCC 6538, Pseudomonas aeruginosa ATCC 15442, Enterococcus hirae ATCC 10541, Mycobacterium avium ATCC 15769, Mycobacterium terrae ATCC 15755, Candida albicans ATCC 10231, Aspergillus niger ATCC16404, Adeno virus ATCC VR-5, Poliovirus ATCC VR-192, Murine Norovirus PTA-5935 No irritante ni corrosivo para la piel y a nivel ocular. No tóxico por inhalación. Tiempo de acción: a partir de un minuto sin necesidad de enjuague Aplicación segura en acrílicos, vidrios, esmaltes, pinturas, recubrimientos, acero inoxidable, metal, porcelanas, polietileno, polipropileno, baldosas, linóleo, pisos, PVC, vinilo, látex, monitores, pantalla LCD, bombas de infusión, la electrónica en general, incubadoras, transductores. Composición: Cada 100 ml contiene: Didecyl dimethyl ammonium Chloride (Amonio cuaternario) 0.3 ml, Benzalkonium chloride 0.45 ml, Dodecylamine 0.12 ml Presentación: Frasco Spray/Espuma de polietileno de alta densidad por 1 litro. Empaque: Individual. Tipo de empaque: Bolsa de Polietileno Transparente de baja densidad. Fácil de abrir manualmente. Garantiza las propiedades físicas e integridad del producto. Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. Exento de partículas extrañas rebabas y/o aristas cortantes. Rotulación según bases (D.S. N° 016-2011-SA y sus modificaciones) 	unidad	26
70	<p>ORTOFTALALDEHIDO 0.55% X 1 GAL.</p> <ul style="list-style-type: none"> Ortoftalaldehído al 0.55% para Desinfección de Alto Nivel, acorde Certificación FDA: 510K Rápida acción microbicida. Desinfección en 5 a 12 minutos (Validarlo con Documento del fabricante) Tener certificación FDA 510K que garantice que el producto es de uso clínico hospitalario para desinfección de alto nivel (Validarlo con Documento) Cuenta con tiras reactivas del mismo fabricante del Ortoftalaldehído para medir la concentración mínima efectiva en un tiempo de 90 segundos, Rango de CME de 0.55% hasta 0.30% (Validarlo con documento del fabricante del Ortoftalaldehído y de I) Contar con CE, ISO 13485: 2016 & EN ISO ISO13485: 2016 Contar con hoja de seguridad de Materiales (MSDS) Duración en bandeja 14 días y el sobrante en el Galón 75 días Que no fije sangre ni proteínas Colorea proteína y materia orgánica como indicador de calidad de un buen lavado previo con el detergente Enzimático incluyendo cualquier carga microbiana residual en el instrumental (Validarlo con documento del Fabricante) Ph neutro (7.2 - 7.8) Cuenta con Cartas de compatibilidad de los fabricantes de endoscopios flexibles Olympus, Pentax y Fujinom (Validarlo con las Cartas) Contar con estudios de eficacia, realizado por instituciones independientes, no por el fabricante Olor suave no irritante. Presentación: menor o igual a 3,783 ml. a más (galón) 	unidad	106
71	<p>TELA NO TEJIDA PARA ESTERILIZACIÓN 75CM X 75CM DE 60GR X 250 PLIEGOS</p> <ul style="list-style-type: none"> Debe ofrecer una combinación magnífica de repelencia a los fluidos (tanto agua como alcohol), plegabilidad, suavidad y resistencia a las aplicaciones más exigentes. De porosidad controlada: impermeable y repelente al agua. El gramaje del no tejido debe ser de 60 (+/-4) g/m2. El acabado debe ser libre de rebabas y/o aristas cortantes. También debe ser aséptico, atóxico y sin estática ni pelusas. 	Unidad	26

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

54

	<ul style="list-style-type: none"> Nivel de biocarga inferior a 100 ufc / 100 cm2 evaluado según un protocolo conforme a la norma en 1174 partes 1, 2 y 3. Dos bolsas de embalaje para presentaciones con mayor peso. Fichas técnicas, catálogos, afiches e instrucciones de uso en español Deben cumplir con las normas en 868-2 e iso 11607-1. El fabricante debe contar con certificación de calidad del producto. 		
72	<p>TELA NO TEJIDA PARA ESTERILIZACIÓN 90CM X 90CM DE 60GR X 250 PLIEGOS</p> <ul style="list-style-type: none"> Debe ofrecer una combinación magnífica de repelencia a los fluidos (tanto agua como alcohol), plegabilidad, suavidad y resistencia a las aplicaciones más exigentes. De porosidad controlada: impermeable y repelente al agua. El gramaje del no tejido debe ser de 60 (+/-4) g/m2. El acabado debe ser libre de rebabas y/o aristas cortantes. También debe ser aséptico, atóxico y sin estática ni pelusas. Nivel de biocarga inferior a 100 UFC / 100 cm2 evaluado según un protocolo conforme a la norma EN 1174 partes 1, 2 y 3. Dos bolsas de embalaje para presentaciones con mayor peso. Fichas técnicas, catálogos, afiches e instrucciones de uso en español Deben cumplir con las normas EN 868-2 e ISO 11607-1. El fabricante debe contar con certificación de calidad del producto. 	Unidad	26
73	<p>TELA NO TEJIDA PARA ESTERILIZACIÓN 120M X 120M DE 60GR X 100 PLIEGOS</p> <ul style="list-style-type: none"> Debe ofrecer una combinación magnífica de repelencia a los fluidos (tanto agua como alcohol), plegabilidad, suavidad y resistencia a las aplicaciones más exigentes. De porosidad controlada: impermeable y repelente al agua. El gramaje del no tejido debe ser de 60 (+/-4) g/m2. El acabado debe ser libre de rebabas y/o aristas cortantes. También debe ser aséptico, atóxico y sin estática ni pelusas. Nivel de biocarga inferior a 100 UFC/100 cm2 evaluado según un protocolo conforme a la norma EN 1174 partes 1, 2 y 3. Dos bolsas de embalaje para presentaciones con mayor peso. Fichas técnicas, catálogos, afiches e instrucciones de uso en español Deben cumplir con las normas EN 868-2 e ISO 11607-1. El fabricante debe contar con certificación de calidad del producto. 	unidad	22
74	<p>HIPOCLORITO DE SODIO (LEJIA)</p> <ul style="list-style-type: none"> Presentación en botella de 1 lt. Aspecto: Líquido Color: Ligeramente amarillo Olor: a cloro Solubilidad en agua: Soluble 	botella	600
75	<p>GUANTES DESCARTABLE PARA EXAMEN N° 7 ½</p> <ul style="list-style-type: none"> caja de cartón resistente a la manipulación, almacenaje y transporte sello de seguridad presente superficie lisa y uniforme que no altere la sensibilidad táctil aséptico, hipo alérgico, atóxico de látex natural, resistente a la elongación color natural sin colores 	unidad	110,000
76	<p>GUANTES DESCARTABLE PARA EXAMEN N° 7</p> <ul style="list-style-type: none"> caja de cartón resistente a la manipulación, almacenaje y transporte sello de seguridad presente superficie lisa y uniforme que no altere la sensibilidad táctil aséptico, hipo alérgico, atóxico de látex natural, resistente a la elongación color natural sin colores 	unidad	88,000
77	<p>ALCOHOL ETILICO 70% GEL 1L</p> <p>Empaque: dispensador plástico</p> <ul style="list-style-type: none"> Solución de líquido transparente color homogéneo transparente Untuoso al tacto Suave fragancia PH de la solución 5,8 – 6,5 No requiera enjuague <p>Presentación: frasco de 1 litro transparente</p>	unidad	500

Handwritten signature

Handwritten signature

Handwritten signature and stamp

REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

A	CAPACIDAD LEGAL
	HABILITACIÓN
	<p><u>Requisitos:</u></p> <p>Constancia de Registro de Establecimiento Farmacéutico o Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID), como Autoridad Nacional de productos farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad Regional de Medicamentos (ARM) del Ministerio de Salud, según corresponda, de acuerdo a lo establecido en el artículo 17° del D.S. N°014-2011-SA y su primera disposición complementaria transitoria.</p> <p>Importante</p> <p><i>De conformidad con la Opinión N° 186-2016/DTN, la habilitación de un postor, está relacionada con cierta atribución con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo la actividad materia de contratación, este es el caso de las actividades reguladas por normas en las cuales se establecen determinados requisitos que las empresas deben cumplir a efectos de estar habilitadas para la ejecución de determinado servicio o estar autorizadas para la comercialización de ciertos bienes en el mercado.</i></p> <p><u>Acreditación:</u></p> <p>Copia Simple Constancia de Registro de Establecimiento Farmacéutico o Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID), como Autoridad Nacional de productos farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad Regional de Medicamentos (ARM) del Ministerio de Salud, según corresponda, de acuerdo a lo establecido en el artículo 17° del D.S. N°014-2011-SA y su primera disposición complementaria transitoria.</p> <p>En el caso que el establecimiento farmacéutico (laboratorio farmacéutico y droguería) cuente solo con Constancia de Registro de Establecimiento Farmacéutico, debe presentar una Declaración Jurada emitida por el representante legal del establecimiento farmacéutico, que declare que ha cumplido con presentar su solicitud de autorización sanitaria de funcionamiento en el caso que la ANM o ARM haya definido el cronograma respectivo y que a la fecha de presentación de la propuesta técnica no tiene opinión desfavorable de la ANM o ARM respecto de su solicitud, según corresponda.</p> <p>Importante</p> <p><i>En el caso de consorcios, cada integrante del consorcio que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas directamente al objeto de la convocatoria debe acreditar este requisito.</i></p>



B	EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD
	<p><u>Requisitos:</u></p> <p>El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a:</p> <p>ITEM PAQUETE N° 1: S/ 1,400,000.00 (Un Millón Cuatrocientos Mil con 00/100) soles ITEM PAQUETE N° 2: S/ 190,000.00 (Ciento Noventa Mil con 00/100) soles ITEM PAQUETE N° 3: S/ 2,600,000.00 (Dos Millones Seiscientos Mil con 00/100) soles ITEM PAQUETE N° 8: S/ 200,000.00 (Doscientos Mil 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>Ítem Paquete N° 2 y N° 8</p> <p>En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de:</p> <p>ITEM PAQUETE N° 2: S/ 16,000.00 (Dieciséis Mil con 00/100) soles ITEM PAQUETE N° 8: S/ 18,000.00 (Dieciocho Mil 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. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa.</p> <p>Se consideran bienes similares a los siguientes: Todo dispositivo médico.</p> <p><u>Acreditación:</u></p> <p>La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago¹², correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.</p> <p>En caso los postores presenten varios comprobantes de pago para acreditar una sola contratación, se debe acreditar que corresponden a dicha contratación; de lo contrario, se asumirá que los comprobantes acreditan contrataciones independientes, en cuyo caso solo se considerará, para la evaluación, las veinte (20) primeras contrataciones indicadas en el Anexo N° 8 referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.</p> <p>En el caso de suministro, solo se considera como experiencia la parte del contrato que haya sido ejecutada durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de presentación de ofertas, debiendo adjuntarse copia de las conformidades correspondientes a tal parte o los respectivos comprobantes de pago cancelados.</p>



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.

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.

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

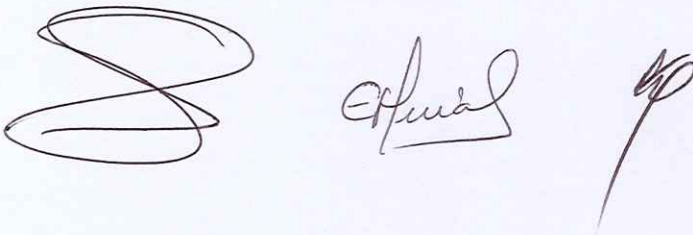
Si el postor acredita experiencia de otra persona jurídica como consecuencia de una reorganización societaria, debe presentar adicionalmente el **Anexo N° 9**.

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

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

Importante

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

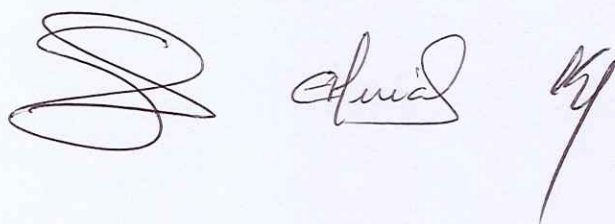


CAPÍTULO IV
FACTORES DE EVALUACIÓN

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>
PUNTAJE TOTAL	100 puntos¹¹



¹¹ Es la suma de los puntajes de todos los factores de evaluación.

CAPÍTULO V PROFORMA DEL CONTRATO

Importante

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

Conste por el presente documento, la contratación del suministro de [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 COMITE ESPECIAL el comité de selección, según corresponda, adjudicó la buena pro de la **ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN]** para la contratación de [CONSIGNAR LA DENOMINACIÓN DE LA CONVOCATORIA], a [INDICAR NOMBRE DEL GANADOR DE LA BUENA PRO], cuyos detalles e importe constan en los documentos integrantes del presente contrato.

CLÁUSULA SEGUNDA: OBJETO

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

CLÁUSULA TERCERA: MONTO CONTRACTUAL

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

Este monto comprende el costo 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.

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

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

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

CLÁUSULA QUINTA: DEL PLAZO DE LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

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

CLÁUSULA SEXTA: PARTES INTEGRANTES DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA SÉTIMA: GARANTÍAS

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

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

Importante

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

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

En el caso que corresponda, consignar lo siguiente:

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

Importante

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

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

Importante

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

CLÁUSULA OCTAVA: EJECUCIÓN DE GARANTÍAS POR FALTA DE RENOVACIÓN

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

Importante para la Entidad

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

CLÁUSULA NOVENA: ADELANTO DIRECTO

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

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

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

Incorporar a las bases o eliminar, según corresponda.

CLÁUSULA DÉCIMA: RECEPCIÓN Y CONFORMIDAD DE LA PRESTACIÓN

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

De existir observaciones, LA ENTIDAD las comunica al CONTRATISTA, indicando claramente el sentido de estas, otorgándole un plazo para subsanar no menor de dos (2) ni mayor de ocho (8) días. Dependiendo de la complejidad o sofisticación de las subsanaciones a realizar el plazo para

subsana 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.

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

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).

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”

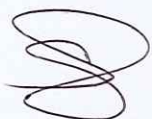
“EL CONTRATISTA”

Importante

Este documento puede firmarse digitalmente si ambas partes cuentan con firma digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales¹⁴.

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

A handwritten signature in dark ink, appearing to be a stylized name, possibly "J. Silva", written over a horizontal line.A second handwritten signature in dark ink, consisting of a large, stylized letter 'D' followed by a flourish.

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

COMITE ESPECIAL

ADJUDICACION SIMPLIFICADA N 001-2024 DERIVADA DE LP 005-2023

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

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. Asimismo, dicha información se tendrá en cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.

¹⁶ Cuando el monto del valor estimado del procedimiento o del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en caso se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

La notificación dirigida a la dirección de correo electrónico consignada se entenderá válidamente efectuada cuando la Entidad reciba acuse de recepción.

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

COMITE ESPECIAL

ADJUDICACION SIMPLIFICADA N 001-2024 DERIVADA DE LP 005-2023

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:

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 consorcio ganador de la buena pro solicite la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato, en calidad de garantía de fiel cumplimiento, en los contratos periódicos de suministro de bienes, según lo señalado en el numeral 149.4 del artículo 149 y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento. Asimismo, dicha información se tendrá en cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento. Para dichos efectos, todos los integrantes del consorcio deben acreditar la condición de micro o pequeña empresa.

¹⁸ Ibídem.

¹⁹ Ibídem.

Correo electrónico del consorcio:

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

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de reducción de la oferta económica.
3. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
4. Solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato.
5. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el artículo 141 del Reglamento.
6. Notificación de la orden de 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 Cuando el monto del valor estimado del procedimiento o del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en caso se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

ANEXO N° 2

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

Señores

COMITE ESPECIAL

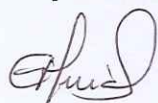
ADJUDICACION SIMPLIFICADA N 001-2024 DERIVADA DE LP 005-2023

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

COMITE ESPECIAL

ADJUDICACION SIMPLIFICADA N 001-2024 DERIVADA DE LP 005-2023

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

COMITE ESPECIAL

ADJUDICACION SIMPLIFICADA N 001-2024 DERIVADA DE LP 005-2023

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

COMITE ESPECIAL

ADJUDICACION SIMPLIFICADA N 001-2024 DERIVADA DE LP 005-2023

Presente.-

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

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

a) Integrantes del consorcio

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

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

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

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

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

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

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.

TOTAL OBLIGACIONES

100%²³

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

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

Importante

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



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

ANEXO N° 6

PRECIO DE LA OFERTA

Señores

COMITE ESPECIAL

ADJUDICACION SIMPLIFICADA N 001-2024 DERIVADA DE LP 005-2023

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**



ANEXO N° 7

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

Señores

COMITE ESPECIAL

ADJUDICACION SIMPLIFICADA N 001-2024 DERIVADA DE LP 005-2023

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 cumpla 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

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

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 aquellas 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
COMITE ESPECIAL
ADJUDICACION SIMPLIFICADA N 001-2024 DERIVADA DE LP 005-2023

Presente.-

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

N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O OCP ²⁶	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO ²⁷	EXPERIENCIA PROVENIENTE ²⁸ DE:	MONEDA	IMPORTE ²⁹	TIPO DE CAMBIO VENTA ³⁰	MONTO FACTURAD O ACUMULAD O ³¹
1										
2										

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 período.

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.

N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O 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 FACTURAD O ACUMULAD O 31
3										
4										
5										
6										
7										
8										
9										
10										
...										
20										
TOTAL										

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]





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

ANEXO N° 9

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

Señores

COMITE ESPECIAL

ADJUDICACION SIMPLIFICADA N 001-2024 DERIVADA DE LP 005-2023

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

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



ANEXO N° 10

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

Señores

COMITE ESPECIAL

ADJUDICACION SIMPLIFICADA N 001-2024 DERIVADA DE LP 005-2023

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

Handwritten signature and a circular stamp, likely an official seal or verification mark.

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

COMITE ESPECIAL

ADJUDICACION SIMPLIFICADA N 001-2024 DERIVADA DE LP 005-2023

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.

