

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**



PERU

Ministerio
del InteriorDirección de
Sanidad PolicialUNIDAD EJECUTORA 020: SANIDAD DE LA PNP
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 001-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

SIMBOLOGÍA UTILIZADA:

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

CARACTERÍSTICAS DEL DOCUMENTO:

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

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

INSTRUCCIONES DE USO:

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

Elaboradas en enero de 2019

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



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

UNIDAD EJECUTORA 020: SANIDAD DE LA PNP



BASES DE ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA PARA LA CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE BIENES

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 001-2025-DIRSAPOL-UE-020-1 (Deriv. LP N° 014-2024-DIRSAPOL-UE 020 – ÍTEM 2)

PRIMERA CONVOCATORIA

CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE BIENES¹:

"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)".

2025.

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



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

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.



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

SECCIÓN GENERAL

DISPOSICIONES COMUNES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

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



PERÚ

Ministerio
del Interior

Dirección de
Sanidad Policial

UNIDAD EJECUTORA 020: SANIDAD DE LA PNP

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 001-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

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>



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

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

1.8. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS

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

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

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

1.9. CALIFICACIÓN DE OFERTAS

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

1.10. SUBSANACIÓN DE LAS OFERTAS

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

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

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

1.11. RECHAZO DE LAS OFERTAS

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

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



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

1.12. OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

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

1.13. CONSENTIMIENTO DE LA BUENA PRO

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

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

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

Importante

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



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

CAPÍTULO II SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS DURANTE EL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. RECURSO DE APELACIÓN

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

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

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

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

Importante

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

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

2.2. PLAZOS DE INTERPOSICIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN

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

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



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

CAPÍTULO III DEL CONTRATO

3.1. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

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

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

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

Importante

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

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

3.2. GARANTÍAS

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

3.2.1. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO

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

3.2.2. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO POR PRESTACIONES ACCESORIAS

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



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

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.



PERÚ

Ministerio
del Interior

Dirección de
Sanidad Policial

UNIDAD EJECUTORA 020: SANIDAD DE LA PNP

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 001-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

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



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

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.



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

SECCIÓN ESPECÍFICA

CONDICIONES ESPECIALES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

CAPÍTULO I GENERALIDADES

1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : UNIDAD EJECUTORA 020: SANIDAD DE LA PNP
RUC N° : 20504380077
Domicilio legal : Av. Arequipa 4898 – Miraflores – Lima.
Teléfono: : 949603494
Correo electrónico: : Bordonez.dirsapol@gmail.com

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la "ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)".

ÍTEM	DESCRIPCIÓN	UNIDAD MEDIDA	CANTIDAD
1	SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETAFÉRESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS)	DET	720

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante FORMATO N°02 el cual se aprueba con fecha 20 de junio de 2024.

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

RECURSOS DIRECTAMENTE RECAUDADOS - RDR

Importante

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

1.5. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

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

1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN

NO CORRESPONDE.

BASES INTEGRADAS



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

1.7. DISTRIBUCIÓN DE LA BUENA PRO

NO APLICA.

1.8. ALCANCES DEL REQUERIMIENTO

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

1.9. PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de conformidad al anexo (Según ítem/Paquete que corresponda), del capítulo III de las bases correspondientes, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

1.10. COSTO DE REPRODUCCIÓN Y ENTREGA DE BASES

Los participantes registrados tienen el derecho de solicitar un ejemplar de las bases, para cuyo efecto deben cancelar S/ 10.00 (Diez con 00/100 Soles) en la cuenta 0000293210 del Banco de la Nación a Nombre de la Entidad y con el Voucher reclamar copia de las bases en el Área de Abastecimiento de la DIRSAPOL UE 020, y/o de forma gratuita a través de la plataforma del SE@CE.

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° 32185, Ley de Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2025.
- Ley N° 32186, Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público del año fiscal 2025.
- Ley N° 30225 Ley de Contrataciones del Estado y su Reglamento y sus modificaciones.
- Decreto Legislativo N°1440. Decreto Legislativo del Sistema Nacional de Presupuesto Público.
- Decreto Supremo N° 082-2019-EF. TUO de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, en adelante La Ley.
- Decreto Supremo N° 344-2018-EF. Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, en adelante el Reglamento.
- Decreto Supremo 377-2019-EF. Que modifica el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF.
- Decreto Supremo N° 004-2019-JUS. TUO de la Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General.
- Directivas del OSCE.
- Decreto Supremo N° 021-2019-JUS. TUO de la Ley N° 27806, Ley de Transparencia y de Acceso a la Información Pública.
- Decreto Legislativo N° 295. Código Civil.
- Ley N° 26842. Ley General de Salud.
- Decreto Supremo N° 007-2014-SA, Aprueban Reglamento del Decreto Legislativo N° 1156.
- Demás normas complementarias y conexas con el objeto del presente procedimiento de selección.

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



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

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.

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

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

⁴ Para mayor información de las Entidades usuarias y del Catálogo de Servicios de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE ingresar al siguiente enlace <https://www.gobiernodigital.gob.pe/interoperabilidad/>

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



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

- g) El precio de la oferta en SOLES (S/) 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.

NOTA: De conformidad al RCE, en su artículo 60.4. señala: "En el documento que contiene el precio ofertado u oferta económica puede subsanarse la rúbrica y la foliación. La falta de firma en la oferta económica no es subsanable. En caso de divergencia entre el precio cotizado en números y letras, prevalece este último". (...)

- h) Deberán adjuntar también la siguiente documentación:

ÍTEM PAQUETE N°02: ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

DOCUMENTOS TÉCNICOS DEL POSTOR:

Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Farmacéutico (copia simple), emitido por la Autoridad Nacional de Salud (ANM) o Autoridad Regional de Salud (ARS), de acuerdo con lo establecido en el artículo 17° del DS 014-2011-SA y su primera Disposición Complementaria Transitoria, debiendo adjuntar las resoluciones de los cambios y/o modificaciones en el establecimiento farmacéutico; según corresponda.

Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (copia simple), emitido por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del postor y/o empresa que se hará cargo del almacenamiento de los productos.

Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar el CBPA 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 además del CBPA del postor, acompañando para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre las partes (Documento de arrendamiento que garantice que está haciendo uso de los almacenes).

Tratándose de un Laboratorio Nacional, el CBPA se encuentra incluido en la Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), en aplicación de la normativa vigente en el territorio peruano.

La exigencia de la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento se aplica durante todo el procedimiento de selección y ejecución contractual.

En el caso de Consorcios, únicamente, aquellos miembros que, en la promesa de consorcio, se comprometan a realizar actividades reguladas conforme al objeto de la convocatoria, estarían obligados a presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento.



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, cuando corresponda (Copia simple). Siendo de cumplimiento obligatorio para las droguerías y almacenes especializados que participan a nivel nacional en el proceso de distribución y transporte de dispositivos médicos que requieran condiciones de temperatura refrigerada y temperatura congelada, de conformidad al artículo 2° de la Resolución Ministerial N° 1000-2016/MINSA. La exigencia de la Certificación de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT), se aplica durante todo el procedimiento de selección y ejecución contractual, en caso corresponda.

SE ACLARA INDICANDO QUE: Con motivo de integración de las Bases, los párrafos, que DICE:

- "Carta de Compromiso de canje y/o reposición del producto. En el caso de detectares vicios ocultos o de compromiso de los mismos y/o por vencimiento. Cuando el producto haya sufrido alteración de sus características fisicoquímicas sin causas atribuibles al USUARIO, o cualquier otro defecto o vicio oculto antes de su fecha de expedición o ante una NO conformidad de un control de calidad y por próximo vencimiento, el contratista se compromete a canjear los productos en un plazo no mayor de 02 días calendarios y sin costo para la entidad".

DEBE DECIR:

- "Carta de Compromiso de canje y/o reposición del producto. En el caso de detectares vicios ocultos o de compromiso de los mismos. Cuando el producto haya sufrido alteración de sus características fisicoquímicas sin causas atribuibles al USUARIO, o cualquier otro defecto o vicio oculto antes de su fecha de expedición o ante una NO conformidad de un control de calidad, el contratista se compromete a canjear los productos en un plazo no mayor de 02 días calendarios y sin costo para la entidad".

Cabe mencionar que los párrafos sobre "Carta de Compromiso de canje y/o reposición del producto" del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases, van a ser dejado sin efecto; porque YA ESTÁN SIENDO SOLICITADOS PARA LA SUSCRIPCIÓN DEL CONTRATO.

Asimismo, se precisa que la "Carta de Compromiso de Canje por Vencimiento" será requerida en la EJECUCIÓN CONTRACTUAL en caso que el postor entregue reactivos con una fecha de expiración menor de 6 meses (pero con una vigencia NO MENOR a 04 meses), según lo indicado en las especificaciones técnicas descritas en las Bases.⁶

DOCUMENTOS TÉCNICOS DEL PRODUCTO:

Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario (copia simple) de los insumos o reactivos, y de los equipos de cesión en uso. Vigente a la fecha de presentación de las ofertas, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas-DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM del Ministerio de Salud, según legislación y normatividad vigente. Además, las Resoluciones de modificación o autorización, en tanto estas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el dispositivo medico ofertado. No se aceptarán dispositivos médicos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado.

La exigencia de la vigencia del registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario del bien se aplica para todo el proceso de selección y ejecución contractual.

En caso algún producto no requiera Registro Sanitario deberá adjuntar el documento emitido por la ANM en el cual acredita que no requiere dicho

⁶ Respuesta a la consulta y observaciones, de la empresa SIMED PERU S.A.C., según N° Orden 31. (DERIVA DE LAS BASES INTEGRADAS DEFINITIVA DE LA LP N° 014-2024-DIRSAPOL-UE 020-1)



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

documento; caso contrario, deberá adjuntar el listado publicado por DIGEMID en su página de intranet (indicando la fecha de publicación) en el que se indique el producto ofertado.

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.

Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis (copia simple), en idioma castellano o, en su defecto, acompañado de la respectiva traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos.

Es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad del Laboratorio Fabricante, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional y/o propias. Cuando se haga mención a Protocolo de Análisis se refiere a Certificado de Análisis.

Los certificados de análisis deben consignar la edición de la Farmacopea Oficial vigente u otras normas que sean reconocidas internacionalmente, vigentes a la fecha de fabricación del producto o dispositivo médico.

Los certificados de análisis deben consignar la edición de las normas de calidad Nacional, Internacional y/o propia a la que se acoge el fabricante, vigente a la fecha de fabricación del dispositivo médico.

La evaluación técnica se realizará de acuerdo a la edición vigente a la fecha de fabricación del dispositivo médico. Se aceptará esta edición siempre y cuando no exista diferencia con la edición actual (a la presentación de propuestas). Asimismo, se tendrá en consideración el plazo de 12 meses según contempla la norma sanitaria.

El certificado de análisis debe consignar cuando menos la siguiente información: nombre del producto, número de lote, fecha de vencimiento, fecha de análisis, las especificaciones técnicas, farmacopea(s) o especificaciones técnicas propias a la que se acoge el fabricante y resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio que lo emite.

Cuando las técnicas analíticas del producto terminado no se encuentren en ninguna de las normas de calidad internacional de referencia, se aceptará las técnicas analíticas propias del fabricante que se encuentren autorizadas como tal. (Art. 31° del D.S. N° 016-2011-SA)



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

La presentación del Certificado de Análisis del producto que **se oferte es obligatoria, independientemente cuente o no con Registro Sanitario.**

No es necesario que el número de lote sea el mismo al momento de presentar en la oferta de los postores en relación con el que se entregará en el almacén; sin embargo, si deberá tener su protocolo de análisis y registro sanitario vigentes al momento de entregar el producto"

Se admitirá la presentación de Certificados de Análisis tal cual son emitidos por el fabricante con la información que estos declaren en el mismo, incluyendo los emitidos electrónicamente o con firma electrónica.

SE ACLARA INDICANDO QUE: La información contenida el punto del "Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis", será rectificada del Capítulo II y del Capítulo III, de las Bases; por el siguiente detalle:

- Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis (copia simple), en idioma castellano o, en su defecto, acompañado de la respectiva traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos.

Es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad del Laboratorio Fabricante, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional.

El certificado de análisis es el informe mediante el cual se tiene constancia de que el producto ha sido probado y ha obtenido un resultado conforme para ser liberado al mercado. Este informe, no necesariamente tendrá el 'título' de certificado de análisis, sino que podrá tener otras denominaciones; siempre y cuando éste permita demostrar que un producto está apto para cumplir con su uso previsto.

Cuando las técnicas analíticas del producto no se encuentren en ninguna de las normas de calidad nacional e internacional, se aceptará las técnicas analíticas propias del fabricante que se encuentren autorizadas por DIGEMID para la autorización del Registro Sanitario.

No es necesario que el número de lote que se presente en la oferta sea el mismo que se entregará al almacén; en este sentido, al momento de entregar el producto, éste sí deberá tener su protocolo de análisis y registro sanitario vigentes.⁷

SE ACLARA INDICANDO QUE: Su apreciación es la CORRECTA; y con la finalidad de no limitar la participación de postores, también se aceptará el "CERTIFICADO DE CONFORMIDAD", el cual es aceptado y forma parte del expediente de Registro Sanitario aprobado por "DIGEMID".⁸

Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM). (copia simple); en idioma castellano o, en su defecto, acompañado de la respectiva traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda. Vigente a la fecha de presentación de la oferta, expedido por la autoridad correspondiente en el país de origen.

Se podrá presentar documentos alternativos que acrediten la misma función, valor o eficacia que los Certificados de Buenas Prácticas de Manufactura expedido por la autoridad competente en el país de origen, esta opción solo se realizará en los casos en que el país de origen no expida CBPM, y deberá consignar obligatoriamente que el fabricante del producto cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura o de Fabricación. Siendo los documentos alternativos al CBPM: El certificado expedido por la FDA y/o

⁷ Respuesta a la consulta y observaciones, de la empresa SIMED PERU S.A.C., según N° Orden 33. (DERIVA DE LAS BASES INTEGRADAS DEFINITIVA DE LA LP N° 014-2024-DIRSAPOL-UE 020-1)

⁸ Respuesta a la consulta y observaciones, de la empresa TERUMO BCT PERU S.A.C., según N° Orden 20. (DERIVA DE LAS BASES INTEGRADAS DEFINITIVA DE LA LP N° 014-2024-DIRSAPOL-UE 020-1)



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

el certificado de cumplimiento de la Norma ISO/EN 13485 actual y/o la declaración "CE" de conformidad del fabricante.

También se aceptará la presentación del Certificado de Libre Venta de países de la comunidad europea que señalen que el fabricante cumple la directiva 98/79 o 93/42 como documento alternativo al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura.

En caso, que el Certificado de BPM no consigne fecha de vigencia, la fecha de emisión no deberá ser mayor a dos (2) años, contados a partir de la fecha de presentación de la oferta.

La exigencia del Certificado de BPM vigente se aplica en todo el procedimiento de selección y ejecución contractual para dispositivos médicos nacionales e importados.

Manual de instrucciones de uso o inserto del bien ofertado (copia simple). Debe indicar la descripción, la presentación y modo de uso, el cual se refiere a la utilización del producto.

Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante (original o copia simple). Resaltado o subrayado en el punto donde se indica el cumplimiento de las características técnicas del insumo, y del equipo en cesión de uso; por tanto, el contenido de dichos documentos es evaluable y concluyente respecto al cumplimiento de las características solicitadas en las especificaciones técnicas.

Se precisa que, para el caso de los dispositivos o insumos "(Sets)", la folletería y/o catálogos y/o brochure; deberá acreditar lo siguiente: (según "Anexo C"):

- PRESENTACIÓN.
- CARACTERÍSTICAS.

En el caso del "Equipo en cesión en uso", la folletería deberá acreditar lo siguiente: (según "Anexo D"):

- TIPO.
- METODOLOGÍA.
- PERFORMANCE.
- CARACTERÍSTICAS.

La información presentada en el Catálogo y/o Folletería y/o Brochure debe ser congruente con la información presentada en la propuesta técnica del postor y a su vez con las especificaciones técnicas solicitadas.

SE ACLARA INDICANDO QUE: Su apreciación es la CORRECTA; y con la finalidad de proporcionar una información clara y coherente para que éstas sean comprendidas por los potenciales participantes (proveedores); con motivo de integración de las Bases, los párrafos del Capítulo III, que DICEN:

Manual de instrucciones de uso o inserto del bien ofertado (copia simple). Debe indicar la descripción, la presentación y modo de uso, el cual se refiere a la utilización del producto.

Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante (original o copia simple). Resaltado o subrayado en el punto donde se indica el cumplimiento de las características técnicas del reactivo o del equipo en



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

cesión de uso; por tanto, el contenido de dichos documentos es evaluable y concluyente respecto al cumplimiento de las características solicitadas en las especificaciones técnicas.

Se precisa que, para el caso de los "Reactivos", la folletería y/o catálogos y/o brochure; deberá acreditar lo siguiente (de las EE.TT):

- PRESENTACIÓN.
- METODOLOGÍA.

En el caso de los "Equipos en cesión en uso", la folletería deberá acreditar lo siguiente (de las EE.TT):

- TIPO.
- METODOLOGÍA.
- PERFORMANCE
- CARACTERÍSTICAS.
- MUESTRA

La información presentada en el Catálogo y/o Folletería y/o Brochure debe ser congruente con la información presentada en la propuesta técnica del postor y a su vez con las especificaciones técnicas solicitadas.

SERÁN UNIFICADOS; de acuerdo al siguiente detalle:

MANUAL DE INSTRUCCIONES DE USO Y/O INSERTO Y/O CATÁLOGO Y/O FOLLETERÍA Y/O BROCHURE Y/O INSTRUCTIVOS EMITIDOS POR EL FABRICANTE (ORIGINAL O COPIA SIMPLE). Resaltado o subrayado en el punto donde se indica el cumplimiento de las características técnicas del reactivo o del equipo en cesión de uso; por tanto, el contenido de dichos documentos es evaluable y concluyente respecto al cumplimiento de las características solicitadas en las especificaciones técnicas; TANTO PARA LOS REACTIVOS, COMO PARA EL EQUIPO EN CESIÓN DE USO (IMPORTANTE). Para los reactivos, en lo que respeta a: Presentación, Metodología y Características.

Asimismo, se precisa que el ANEXO N° 03 - DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS, serán sustentados o acreditados con los documentos del fabricante mencionados en el párrafo anterior.⁹

HOJA DE PRESENTACIÓN:

SE ACLARA, INDICANDO QUE: Su apreciación es la CORRECTA. En este sentido, con la finalidad de proporcionar una información clara y coherente para que estas sean comprendidas por los proveedores, garantizando la libertad de concurrencia, y que la contratación se desarrolle bajo condiciones de igualdad de trato, objetividad e imparcialidad, se ha decidido reformular los párrafos de la HOJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO y DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO, descritos del Capítulo II; y páginas del Capítulo III, de las Bases; por el siguiente detalle:

HOJA DE PRESENTACIÓN:

DEL PRODUCTO: Según ANEXO C Y E (Ítem N° 2, e Ítem N° 1; respectivamente):

El nombre y la descripción del producto ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su registro sanitario.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del MANUAL DE INSTRUCCIONES DE USO Y/O INSERTO Y/O CATÁLOGO Y/O FOLLETERÍA Y/O BROCHURE Y/O INSTRUCTIVOS Y/O FICHAS TÉCNICAS Y/ U OTROS DOCUMENTOS EMITIDOS POR EL FABRICANTE. Asimismo, se precisa que para los reactivos deberá de acreditar todo lo descrito en: Presentación, Metodología y características.

DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO: Según ANEXO D y F (Ítem N° 2, e Ítem N° 1; respectivamente):

El nombre y la descripción del equipo ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del equipo según su registro sanitario, en caso corresponda.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del MANUAL DE INSTRUCCIONES DE USO Y/O INSERTO Y/O CATÁLOGO Y/O FOLLETERÍA Y/O BROCHURE Y/O INSTRUCTIVOS EMITIDOS POR EL FABRICANTE. Asimismo, se precisa que para el equipo deberá acreditar todo lo descrito en: Tipo, Metodología, Performance, Características y Muestra.¹⁰

⁹ Respuesta a la consulta y observaciones, de la empresa SIMED PERU S.A.C., según N° Orden 34. (DERIVA DE LAS BASES INTEGRADAS DEFINITIVA DE LA LP N° 014-2024-DIRSAPOL-UE 020-1)

¹⁰ Respuesta a la consulta y observaciones, de la empresa PRODUCTOS ROCHE Q F S A, según N° Orden 75. (DERIVA DE LAS BASES INTEGRADAS DEFINITIVA DE LA LP N° 014-2024-DIRSAPOL-UE 020-1)



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

- **DEL PRODUCTO (Según ANEXO C):**

El nombre y la descripción del producto ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su registro sanitario.

Debe contener la **PRESENTACIÓN Y CARACTERÍSTICAS** de las especificaciones técnicas de los productos señaladas por el área usuaria e indicar las Normas Técnicas nacionales, internacionales y/o propias de calidad según corresponda, mediante las cuales se pueda comprobar, el cumplimiento de las mismas.

En el caso de indicar las Normas Técnicas Nacionales y/o Internacionales y/o propias de calidad, estas deben corresponder a la edición vigente a la fecha de fabricación del producto de conformidad a lo establecido en el DS. N° 016-2011-SA.

La hoja de presentación del producto debe estar firmada por el Director Técnico responsable o Responsable Técnico y Responsable Legal de la empresa postora.

- **DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO (Según ANEXO D):**

El nombre y la descripción del equipo ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento.

Debe contener el **TIPO, METODOLOGÍA, PERFORMANCE y CARACTERÍSTICAS** de las especificaciones técnicas señaladas por el área usuaria e indicar las Normas Técnicas nacionales, internacionales y/o propias de calidad según corresponda, mediante las cuales se pueda comprobar, el cumplimiento de las mismas.

En el caso de indicar las Normas Técnicas Nacionales y/o Internacionales y/o propias de calidad, estas deben corresponder a la edición vigente a la fecha de fabricación del producto de conformidad a lo establecido en el DS. N° 016-2011-SA.

La hoja de presentación del equipo debe estar firmada por el Director Técnico responsable o Responsable Técnico y Responsable Legal de la empresa postora.

Importante

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

2.2.1.2. Documentos para acreditar los requisitos de calificación

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



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

SE ACLARA, INDICANDO QUE: Los documentos que el postor deberá de acreditar, son los documentos solicitados como documentos de presentación obligatoria y que permitan acreditar el cumplimiento de las ee.tt solicitadas y que se encuentran descritas, los de factores de calificación y factores de evaluación.¹¹

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 Discapacidad¹².
- b) Solicitud de bonificación del cinco por ciento (5%) por tener la condición de micro y pequeña empresa (**Anexo N°10**).

Advertencia

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

2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

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

- a) Garantía de fiel cumplimiento del contrato.
- b) Garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias, de ser el caso.
- c) Contrato de consorcio con firmas legalizadas ante Notario de cada uno de los integrantes, de ser el caso.
- d) Código de cuenta interbancaria (CCI) o, en el caso de proveedores no domiciliados, el número de su cuenta bancaria y la entidad bancaria en el exterior.
- e) **Carta de Compromiso de canje y/o reposición del producto**
- f) Copia de la vigencia del poder del representante legal de la empresa que acredite que cuenta con facultades para perfeccionar el contrato, cuando corresponda.
- g) 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 – PIDE¹³ 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).

¹¹ Respuesta a la consulta y observaciones, de la empresa PRODUCTOS ROCHE QF, S.A., según N° Orden 74. (DERIVA DE LAS BASES INTEGRADAS DEFINITIVA DE LA LP N° 014-2024-DIRSAPOL-UE 020-1)

¹² Dicho documento se tendrá en consideración en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.

¹³ 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/>



PERÚ

Ministerio
del Interior

Dirección de
Sanidad Policial

UNIDAD EJECUTORA 020: SANIDAD DE LA PNP

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 001-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

- h) Domicilio para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- i) Autorización de notificación de la decisión de la Entidad sobre la solicitud de ampliación de plazo mediante medios electrónicos de comunicación ¹⁴ (Anexo N° 09).
- j) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado ¹⁵.
- k) Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete ¹⁶.

Importante

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

Importante

- *Corresponde a la Entidad verificar que las garantías presentadas por el postor ganador de la buena pro cumplan con los requisitos y condiciones necesarios para su aceptación y eventual ejecución, sin perjuicio de la determinación de las responsabilidades funcionales que correspondan.*
- *De conformidad con el Reglamento Consular del Perú aprobado mediante Decreto Supremo N° 076-2005-RE para que los documentos públicos y privados extendidos en el exterior tengan validez en el Perú, deben estar legalizados por los funcionarios consulares peruanos y refrendados por el Ministerio de Relaciones Exteriores del Perú, salvo que se trate de documentos públicos emitidos en países que formen parte del Convenio de la Apostilla, en*

¹⁴ En tanto se implemente la funcionalidad en el SEACE, de conformidad con la Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 234-2022-EF.

¹⁵ Incluir solo en caso de la contratación bajo el sistema a suma alzada.

¹⁶ Incluir solo en caso de contrataciones por paquete.



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

cuyo caso bastará con que estos cuenten con la Apostilla de la Haya¹⁷.

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

2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en mesa de parte de la Unidad de Administración y/o mesa de partes del Área de Abastecimiento de la Entidad, Av. Arequipa N° 4898, Miraflores, en el horario de 08:30 am hasta las 16:30 horas.

2.5. FORMA DE PAGO

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en forma mensual de acuerdo al cronograma de entregas y/o otorgada la conformidad de bienes.

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

- Recepción del bien será dada por el jefe de almacén, (o quien haga de sus veces) y la conformidad del cumplimiento de las especificaciones técnicas será dada por el y/o los **representantes del área usuaria especializada** en coordinación con el representante de la Unidad de Gestión de Productos Farmacéuticos y Dispositivos Médicos del Almacén UE 020 DIRSAPOL, quienes deberán verificar el producto entregado corresponde a lo solicitado en la orden de compra y cumple con los requerimientos técnicos mínimos establecidos por el área usuaria.
- Orden de Compra – Guía de Internamiento
- Guía de Remisión (Destinatario + Sunat + 2 copias adicionales). Esta deberá consignar en forma obligatoria para cada ítem el número de lote y la cantidad entregada por lote.
- Compromiso de canje por vencimiento, en caso el producto tenga una VIGENCIA menor de SEIS (06) y no menor de (04) meses por cada entrega.
- Copia simple de Registro sanitario o del certificado de Registro Sanitario, y sus actualizaciones cuando corresponda.
- Para el caso de ítems que no están sujetos a otorgamiento de registro sanitario, el postor deberá adjuntar el documento emitido por la ANM en el cual acredita que no requiere dicho documento; caso contrario, deberá adjuntar el listado publicado por DIGEMID en su página de intranet (indicando la fecha de publicación) en el que se indique el producto ofertado.
- Copia simple del certificado de análisis o Protocolo de análisis emitido por el fabricante o quien encarga su fabricación, según lo dispuesto en la normativa correspondiente, por cada lote entregado.
- Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM), Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA) vigentes a la fecha de entrega y sus actualizaciones y cuando corresponda Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y transporte (CBPDyT).

En caso de que un documento técnico se presente en idioma distinto al español, la empresa adjudicada presentará copia simple de la respectiva traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado según corresponda. El postor es responsable de la veracidad y exactitud de dichos documentos.

Todos los documentos descritos en los literales precedentes deben ser firmados y

¹⁷ Según lo previsto en la Opinión N° 009-2016/DTN.



PERÚ

Ministerio
del Interior

Dirección de
Sanidad Policial

UNIDAD EJECUTORA 020: SANIDAD DE LA PNP

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 001-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

sellados por el Director Técnico de la empresa Contratista.

Asimismo, el almacén no está obligado a recibir los bienes si no han sido entregados a todos los documentos que corresponde a la entrega, o si se detecta que no corresponde el producto con lo solicitado.

La conformidad de recepción de la prestación por parte de la entidad no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos u otras situaciones anómalas no detectables o verificables durante la recepción de los dispositivos médicos, por causales atribuibles al contratista, debiendo proceder a la reposición o canje total del lote de los bienes que se hayan detectado en las situaciones descritas.

Dicha documentación se debe presentar en el Área de Abastecimiento de la Entidad, Av. Arequipa N°4898 - Miraflores – Lima, en el horario de 08:30 a 16:00 horas.



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETAFÉRESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

CAPÍTULO III REQUERIMIENTO

Importante

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

ÍTEM N°01

CONDICIONES GENERALES Y REQUERIMIENTOS TÉCNICOS MÍNIMOS PARA LA ADQUISICIÓN DEL INSUMO: "SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETAFÉRESIS CON ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS, CON UN (01) EQUIPO EN CESIÓN DE USO", PARA EL DPTO. BANCO DE SANGRE

- ESPECIFICACIONES TÉCNICAS:

1. DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN:

ADQUISICIÓN DE "SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETAFÉRESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS), CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO", para el Departamento de Hemoterapia y Banco de Sangre del Hospital Nacional PNP. "Luís N. Sáenz" (PIP-1).

2. FINALIDAD PÚBLICA:

El presente requerimiento tiene por finalidad pública adquirir un "SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETAFÉRESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS), CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO", para el Departamento de Hemoterapia y Banco de Sangre del Hospital Nacional PNP. "Luís N. Sáenz", para el diagnóstico, pronóstico y tratamiento oportuno de las diversas enfermedades del personal policial y de sus familiares con derecho; garantizando un servicio de salud integral con calidad, equidad y calidez.

3. OBJETIVOS DE LA CONTRATACIÓN:

Contratar una empresa (persona natural o jurídica), que suministre un SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETAFÉRESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS), CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO para el Departamento de Hemoterapia y Banco de Sangre del Hospital Nacional PNP. "Luís N. Sáenz", que permita cumplir la misión de los servicios de salud de la Dirección de Sanidad Policial, dentro de las competencias que por Ley le corresponden.

4. CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR:

4.1. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:

BASES INTEGRADAS



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

- Las características específicas (Especificaciones Técnicas) de los insumos a contratar se encuentran descritas en el "ANEXO A".
- Las características específicas (Especificaciones Técnicas) del Equipo en cesión de uso se encuentran descritas en el "ANEXO A".

4.2. CANTIDAD Y CRONOGRAMA DE ENTREGA DE LOS BIENES:

- La cantidad de los insumos a contratar, se encuentran descritas en el "ANEXO B".
- El cronograma de entrega de los insumos, se encuentran descritas en el "ANEXO B".

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

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

- Ley N° 29459, Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- D.S. N° 016- 2011-SA, que aprueba el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios" y sus modificatorias.
- D.S. N° 014- 2011-SA, que aprueba el Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos" y sus modificatorias.

4.3.1. DOCUMENTOS TÉCNICOS DEL POSTOR:

Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Farmacéutico (copia simple), emitido por la Autoridad Nacional de Salud (ANM) o Autoridad Regional de Salud (ARS), de acuerdo con lo establecido en el artículo 17° del DS 014-2011-SA y su primera Disposición Complementaria Transitoria, debiendo adjuntar las resoluciones de los cambios y/o modificaciones en el establecimiento farmacéutico; según corresponda.

Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (copia simple), emitido por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del postor y/o empresa que se hará cargo del almacenamiento de los productos.

Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar el CBPA 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 además del CBPA del postor, acompañando para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre las partes (Documento de arrendamiento que garantice que está haciendo uso de los almacenes).

Tratándose de un Laboratorio Nacional, el CBPA se encuentra incluido en la Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), en aplicación de la normativa vigente en el territorio peruano.

La exigencia de la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento se aplica durante todo el procedimiento de selección y ejecución contractual.



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

En el caso de Consorcios, únicamente, aquellos miembros que, en la promesa de consorcio, se comprometan a realizar actividades reguladas conforme al objeto de la convocatoria, estarían obligados a presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento.

Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, cuando corresponda (Copia simple). Siendo de cumplimiento obligatorio para las droguerías y almacenes especializados que participan a nivel nacional en el proceso de distribución y transporte de dispositivos médicos que requieran condiciones de temperatura refrigerada y temperatura congelada, de conformidad al artículo 2° de la Resolución Ministerial N° 1000-2016/MINSA. La exigencia de la Certificación de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT), se aplica durante todo el procedimiento de selección y ejecución contractual, en caso corresponda.

Carta de Compromiso de canje y/o reposición del producto. En el caso de detectarse vicios ocultos o de compromiso de los mismos y/o por vencimiento. Cuando el producto haya sufrido alteración de sus características fisicoquímicas sin causas atribuibles al USUARIO, o cualquier otro defecto o vicio oculto antes de su fecha de expedición o ante una NO conformidad de un control de calidad y por próximo vencimiento, el contratista se compromete a canjear los productos en un plazo no mayor de 02 días calendarios y sin costo para la entidad.

SE ACLARA INDICANDO QUE: Con motivo de integración de las Bases, los párrafos, que DICE:

- "Carta de Compromiso de canje y/o reposición del producto. En el caso de detectares vicios ocultos o de compromiso de los mismos y/o por vencimiento. Cuando el producto haya sufrido alteración de sus características fisicoquímicas sin causas atribuibles al USUARIO, o cualquier otro defecto o vicio oculto antes de su fecha de expedición o ante una NO conformidad de un control de calidad y por próximo vencimiento, el contratista se compromete a canjear los productos en un plazo no mayor de 02 días calendarios y sin costo para la entidad".

DEBE DECIR:

- "Carta de Compromiso de canje y/o reposición del producto. En el caso de detectares vicios ocultos o de compromiso de los mismos. Cuando el producto haya sufrido alteración de sus características fisicoquímicas sin causas atribuibles al USUARIO, o cualquier otro defecto o vicio oculto antes de su fecha de expedición o ante una NO conformidad de un control de calidad, el contratista se compromete a canjear los productos en un plazo no mayor de 02 días calendarios y sin costo para la entidad".

Cabe mencionar que los párrafos sobre "Carta de Compromiso de canje y/o reposición del producto" del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases, van a ser dejados sin efecto; porque YA ESTÁN SIENDO SOLICITADOS PARA LA SUSCRIPCIÓN DEL CONTRATO.

Asimismo, se precisa que la "Carta de Compromiso de Canje por Vencimiento" será requerida en la EJECUCIÓN CONTRACTUAL en caso que el postor entregue reactivos con una fecha de expiración menor de 6 meses (pero con una vigencia NO MENOR a 04 meses), según lo indicado en las especificaciones técnicas descritas en las Bases.¹⁸

4.3.2. DOCUMENTOS TÉCNICOS DEL PRODUCTO:

¹⁸ Respuesta a la consulta y observaciones, de la empresa SIMED PERU S.A.C., según N° Orden 31. (DERIVA DE LAS BASES INTEGRADAS DEFINITIVA DE LA LP N° 014-2024-DIRSAPOL-UE 020-1)



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario (copia simple) de los insumos o reactivos, y de los equipos de cesión en uso. Vigente a la fecha de presentación de las ofertas, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas-DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM del Ministerio de Salud, según legislación y normatividad vigente. Además, las Resoluciones de modificación o autorización, en tanto estas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el dispositivo medico ofertado. No se aceptarán dispositivos médicos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado.

La exigencia de la vigencia del registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario del bien se aplica para todo el proceso de selección y ejecución contractual.

En caso algún producto no requiera Registro Sanitario deberá adjuntar el documento emitido por la ANM en el cual acredita que no requiere dicho documento; caso contrario, deberá adjuntar el listado publicado por DIGEMID en su página de intranet (indicando la fecha de publicación) en el que se indique el producto ofertado.

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.

Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis (copia simple), en idioma castellano o, en su defecto, acompañado de la respectiva traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos.

Es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad del Laboratorio Fabricante, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional y/o propias. Cuando se haga mención a Protocolo de Análisis se refiere a Certificado de Análisis.

Los certificados de análisis deben consignar la edición de la Farmacopea Oficial vigente u otras normas que sean reconocidas internacionalmente, vigentes a la fecha de fabricación del producto o dispositivo médico.

Los certificados de análisis deben consignar la edición de las normas de calidad Nacional, Internacional y/o propia a la que se acoge el fabricante, vigente a la fecha de fabricación del dispositivo médico.



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

La evaluación técnica se realizará de acuerdo a la edición vigente a la fecha de fabricación del dispositivo médico. Se aceptará esta edición siempre y cuando no exista diferencia con la edición actual (a la presentación de propuestas). Asimismo, se tendrá en consideración el plazo de 12 meses según contempla la norma sanitaria.

El certificado de análisis debe consignar cuando menos la siguiente información: nombre del producto, número de lote, fecha de vencimiento, fecha de análisis, las especificaciones técnicas, farmacopea(s) o especificaciones técnicas propias a la que se acoge el fabricante y resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio que lo emite.

Cuando las técnicas analíticas del producto terminado no se encuentren en ninguna de las normas de calidad internacional de referencia, se aceptará las técnicas analíticas propias del fabricante que se encuentren autorizadas como tal. (Art. 31° del D.S. N° 016-2011-SA)

La presentación del Certificado de Análisis del producto que **se oferte es obligatoria, independientemente cuente o no con Registro Sanitario.**

No es necesario que el número de lote sea el mismo al momento de presentar en la oferta de los postores en relación con el que se entregará en el almacén; sin embargo, si deberá tener su protocolo de análisis y registro sanitario vigentes al momento de entregar el producto"

Se admitirá la presentación de Certificados de Análisis tal cual son emitidos por el fabricante con la información que estos declaren en el mismo, incluyendo los emitidos electrónicamente o con firma electrónica.

SE ACLARA INDICANDO QUE: La información contenida el punto del "Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis", será rectificada del Capítulo II y del Capítulo III, de las Bases; por el siguiente detalle:

- Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis (copia simple), en idioma castellano o, en su defecto, acompañado de la respectiva traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos.

Es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad del Laboratorio Fabricante, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional.

El certificado de análisis es el informe mediante el cual se tiene constancia de que el producto ha sido probado y ha obtenido un resultado conforme para ser liberado al mercado. Este informe, no necesariamente tendrá el 'título' de certificado de análisis', sino que podrá tener otras denominaciones; siempre y cuando éste permita demostrar que un producto está apto para cumplir con su uso previsto.

Cuando las técnicas analíticas del producto no se encuentren en ninguna de las normas de calidad nacional e internacional, se aceptará las técnicas analíticas propias del fabricante que se encuentren autorizadas por DIGEMID para la autorización del Registro Sanitario.

No es necesario que el número de lote que se presente en la oferta sea el mismo que se entregará al almacén; en este sentido, al momento de entregar el producto, éste sí deberá tener su protocolo de análisis y registro sanitario vigentes.¹⁹

SE ACLARA INDICANDO QUE: Su apreciación es la CORRECTA; y con la finalidad de no limitar la participación de postores, también se aceptará el "CERTIFICADO DE CONFORMIDAD", el cual es aceptado y forma parte del expediente de Registro Sanitario aprobado por "DIGEMID".²⁰

¹⁹ Respuesta a la consulta y observaciones, de la empresa SIMED PERU S.A.C., según N° Orden 33. (DERIVA DE LAS BASES INTEGRADAS DEFINITIVA DE LA LP N° 014-2024-DIRSAPOL-UE 020-1)

²⁰ Respuesta a la consulta y observaciones, de la empresa TERUMO BCT PERU S.A.C., según N° Orden 20. (DERIVA DE LAS BASES INTEGRADAS DEFINITIVA DE LA LP N° 014-2024-DIRSAPOL-UE 020-1)



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM). (copia simple); en idioma castellano o, en su defecto, acompañado de la respectiva traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda. Vigente a la fecha de presentación de la oferta, expedido por la autoridad correspondiente en el país de origen.

Se podrá presentar documentos alternativos que acrediten la misma función, valor o eficacia que los Certificados de Buenas Prácticas de Manufactura expedido por la autoridad competente en el país de origen, esta opción solo se realizará en los casos en que el país de origen no expida CBPM, y deberá consignar obligatoriamente que el fabricante del producto cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura o de Fabricación. Siendo los documentos alternativos al CBPM: El certificado expedido por la FDA y/o el certificado de cumplimiento de la Norma ISO/EN 13485 actual y/o la declaración "CE" de conformidad del fabricante.

También se aceptará la presentación del Certificado de Libre Venta de países de la comunidad europea que señalen que el fabricante cumple la directiva 98/79 o 93/42 como documento alternativo al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura.

En caso, que el Certificado de BPM no consigne fecha de vigencia, la fecha de emisión no deberá ser mayor a dos (2) años, contados a partir de la fecha de presentación de la oferta.

La exigencia del Certificado de BPM vigente se aplica en todo el procedimiento de selección y ejecución contractual para dispositivos médicos nacionales e importados.

Manual de instrucciones de uso o inserto del bien ofertado (copia simple). Debe indicar la descripción, la presentación y modo de uso, el cual se refiere a la utilización del producto.

Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante (original o copia simple). Resaltado o subrayado en el punto donde se indica el cumplimiento de las características técnicas del insumo, y del equipo en cesión de uso; por tanto, el contenido de dichos documentos es evaluable y concluyente respecto al cumplimiento de las características solicitadas en las especificaciones técnicas.

Se precisa que, para el caso de los dispositivos o insumos "(Sets)", la folletería y/o catálogos y/o brochure; deberá acreditar lo siguiente: (según "Anexo C"):

- PRESENTACIÓN.
- CARACTERÍSTICAS.

En el caso del "Equipo en cesión en uso", la folletería deberá acreditar lo siguiente: (según "Anexo D"):



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

- TIPO.
- METODOLOGÍA.
- PERFORMANCE.
- CARACTERÍSTICAS.

La información presentada en el Catálogo y/o Folletería y/o Brochure debe ser congruente con la información presentada en la propuesta técnica del postor y a su vez con las especificaciones técnicas solicitadas.

HOJA DE PRESENTACIÓN:

SE ACLARA, INDICANDO QUE: Su apreciación es la CORRECTA. En este sentido, con la finalidad de proporcionar una información clara y coherente para que estas sean comprendidas por los proveedores, garantizando la libertad de concurrencia, y que la contratación se desarrolle bajo condiciones de igualdad de trato, objetividad e imparcialidad, se ha decidido reformular los párrafos de la HOJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO y DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO, descritos en la página 21, 25 y 26 del Capítulo II; y páginas 35 y 64 del Capítulo III, de las Bases; por el siguiente detalle:

HOJA DE PRESENTACIÓN:

DEL PRODUCTO: Según ANEXO C Y E (Ítem N° 2, e Ítem N° 1; respectivamente):

El nombre y la descripción del producto ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su registro sanitario.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del MANUAL DE INSTRUCCIONES DE USO Y/O INSERTO Y/O CATÁLOGO Y/O FOLLETERÍA Y/O BROCHURE Y/O INSTRUCTIVOS Y/O FICHAS TÉCNICAS Y/O CARTAS Y/O OTROS DOCUMENTOS EMITIDOS POR EL FABRICANTE. Asimismo, se precisa que para los reactivos deberá de acreditar todo lo descrito en: Presentación, Metodología y características.

DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO: Según ANEXO D y F (Ítem N° 2, e Ítem N° 1; respectivamente):

El nombre y la descripción del equipo ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del equipo según su registro sanitario, en caso corresponda.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del MANUAL DE INSTRUCCIONES DE USO Y/O INSERTO Y/O CATÁLOGO Y/O FOLLETERÍA Y/O BROCHURE Y/O INSTRUCTIVOS EMITIDOS POR EL FABRICANTE. Asimismo, se precisa que para el equipo deberá acreditar todo lo descrito en: Tipo, Metodología, Performance, Características y Muestra.²¹

- DEL PRODUCTO (Según ANEXO C):

El nombre y la descripción del producto ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su registro sanitario.

Debe contener la PRESENTACIÓN Y CARACTERÍSTICAS de las especificaciones técnicas de los productos señaladas por el área usuaria e indicar las Normas Técnicas nacionales, internacionales y/o propias de calidad según corresponda, mediante las cuales se pueda comprobar, el cumplimiento de las mismas.

En el caso de indicar las Normas Técnicas Nacionales y/o Internacionales y/o propias de calidad, estas deben corresponder a la edición vigente a la fecha de fabricación del producto de conformidad a lo establecido en el DS. N° 016-2011-SA.

²¹ Respuesta a la consulta y observaciones, de la empresa PRODUCTOS ROCHE Q.F.S.A, según N° Orden 75. (DERIVA DE LAS BASES INTEGRADAS DEFINITIVA DE LA LP N° 014-2024-DIRSAPOL-UE 020-1)



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

La hoja de presentación del producto debe estar firmada por el Director Técnico responsable o Responsable Técnico y Responsable Legal de la empresa postora.

• **DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO (Según ANEXO D):**

El nombre y la descripción del equipo ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento.

Debe contener el **TIPO, METODOLOGÍA, PERFORMANCE y CARACTERÍSTICAS** de las especificaciones técnicas señaladas por el área usuaria e indicar las Normas Técnicas nacionales, internacionales y/o propias de calidad según corresponda, mediante las cuales se pueda comprobar, el cumplimiento de las mismas.

En el caso de indicar las Normas Técnicas Nacionales y/o Internacionales y/o propias de calidad, estas deben corresponder a la edición vigente a la fecha de fabricación del producto de conformidad a lo establecido en el DS. N° 016-2011-SA.

La hoja de presentación del equipo debe estar firmada por el Director Técnico responsable o Responsable Técnico y Responsable Legal de la empresa postora.

4.4. CONDICIONES DEL REQUERIMIENTO:

- El proveedor que oferte los insumos, materiales y consumibles asume obligatoriamente el compromiso de proveer en condiciones de cesión en uso el equipo para el procedimiento de "PLAQUETAFÉRESIS".
- La presentación de las ofertas económicas de los insumos, materiales y consumibles, deben estar necesariamente acompañadas de la condición de entrega del correspondiente equipo en cesión en uso.
- El proveedor debe facilitar toda la información disponible y actualizada de los productos.

4.5. CONDICIONES DE OPERACIÓN:

4.5.1. DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO:

- Entregar al Dpto. de Hemoterapia y Banco de Sangre del Hospital Nacional PNP. "LNS", en condición de cesión en uso, un (01) equipo para la realización de los procedimientos de "Plaquetaféresis".
- La tecnología y operatividad del equipo en cesión en uso a ser entregado por el proveedor deben estar acorde con un alto nivel de resolución técnica que garantice la confiabilidad y seguridad de los procedimientos de PLAQUETAFÉRESIS en los donantes; así como la oportunidad y eficacia del servicio prestado.
- Los equipos entregados en cesión en uso por el proveedor deberán tener una antigüedad de **DOS (02) AÑOS de fabricación a menor antigüedad.**
- El proveedor deberá presentar documentación otorgada por el fabricante (casa matriz) que indique la fecha de fabricación, marca, modelo y número de serie



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

- del equipo ofertado, así como la copia de la Declaración Única de Aduana (DUA) donde acredite la fecha de ingreso del equipo al país, la misma que deberá ser entregada junto con los documentos para la firma de contrato.
- El proveedor tiene que garantizar el funcionamiento permanente del equipo en cesión en uso. ***De presentarse fallas en la operatividad del equipo debe sustituirlo de forma inmediata (menos de 24 horas)***, a fin de no alterar el normal funcionamiento del área usuaria. De lo contrario deberá asumir el procesamiento de la prueba en otro equipo en coordinación con el usuario. Asimismo, el proveedor deberá reponer las pérdidas de los insumos (Sets) que se produzcan por razones inherentes al mal funcionamiento (defectuoso) del equipo en cesión en uso.
 - La institución no se responsabiliza por cualquier deficiencia, daño o siniestro que sufra el equipo en cesión en uso fuera de los términos estipulados contractualmente. Los gastos y costos por servicio de mantenimiento preventivo y correctivo de los equipos dados en cesión en uso son de responsabilidad del proveedor.
 - El proveedor debe presentar una póliza de seguro que ampare el equipo en cesión de uso, dando cobertura contra robo, incendio, siniestro, responsabilidad civil contra terceros u otros; la misma que deberá ser entregada junto con los documentos para la firma de contrato.
 - El contratista debe presentar al Jefe del Área de Mantenimiento o equivalente y con copia al Jefe del Departamento de Banco de sangre, el programa de mantenimiento preventivo del equipo de cesión en uso. La ejecución de este programa de mantenimiento debe ser supervisado por el ingeniero de mantenimiento del Centro Asistencial o de la jurisdicción a la que corresponde.
 - El servicio técnico del contratista debe estar disponible de forma permanente ***durante las 24 horas del día, los 07 días de la semana incluyendo domingos y feriados***, a fin de ejecutar y solucionar las obligaciones de mantenimiento correctivo y además garantizar un stock de repuestos y/o importación inmediata.
 - El proveedor deberá demostrar la certificación de la capacitación del personal de servicio técnico local otorgada por la casa matriz del equipo ofertado. También se aceptará personal de soporte técnico certificado por el fabricante y/o representante autorizado por el fabricante con autorización para entrenamiento de usuarios finales, garantizando las competencias necesarias para brindar el servicio necesario y oportuno ante cualquier solicitud de soporte técnico.
 - El equipo entregado en cesión en uso no generará obligaciones de pago por concepto de compra, alquiler ni compromiso de mantenimiento, compra de repuestos, costos de traslado, instalación, pago de personal u otros que puedan derivarse de su uso.

4.5.2. DE LA RECEPCIÓN, INSTALACIÓN Y CONFORMIDAD DEL EQUIPO:

- El equipo ofertado por el proveedor como parte de la propuesta para el suministro de insumos (sets), materiales y consumibles; deben ser distribuidos por el mismo proveedor a los centros asistenciales designados previamente.



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

- El Equipo en cesión en uso ingresa directamente al área usuaria, y el personal del área de patrimonio se encargará de verificar las condiciones de ingreso del equipo de acuerdo con el otorgamiento de la buena pro.
- El costo de la instalación, operación, mantenimiento (entre otros) de equipos complementarios necesarios e indispensables para el adecuado funcionamiento del equipo en cesión en uso, serán asumidos por el proveedor, no generando gastos adicionales a la institución.
- La data histórica de los resultados obtenidos de los donantes de los equipos en cesión en uso, son propiedad de la unidad usuaria y tienen carácter de confidencial, por lo que serán almacenados en formatos compatibles de acuerdo con la necesidad del área usuaria.

4.5.3. DE LA CAPACITACIÓN:

- El proveedor debe realizar las actividades de entrenamiento y capacitación dirigida a los profesionales usuarios (para el equipo), de acuerdo a un plan de capacitación coordinado con la jefatura respectiva. Todo ello sin costo adicional para la Institución.

4.6. EMBALAJE Y ROTULADO:

4.6.1. EMBALAJE:

Los dispositivos médicos deben embalsarse de forma que garanticen su integridad, así como su almacenamiento, distribución y transporte.

El embalaje de los dispositivos médicos deberá cumplir con los siguientes requisitos:

- *Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.*
- *Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables, cuyo mínimo deberá ser seis (06).*
- *Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del bien, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.*
- *Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master es decir a caja completa del bien.*
- *En las caras laterales debe decir "FRÁGIL" o simbología en tamaño proporcional a la caja, e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja. Asimismo, se deberá consignar el peso bruto de la caja con contenido y sus dimensiones.*
- *Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta (parihuela) estándar definida según NTP vigente.*
- *Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.*

4.6.2. ROTULADO:

- Rotulado de los envases mediato e inmediato:



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

La información de los rotulados debe ser en idioma español con impresiones de caracteres indelebles, fácilmente legibles, visibles y resistentes a la manipulación. Los rotulados deben corresponder al producto terminado ofertado de acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario. Tratándose del número de lote y fecha de expiración también podrán ser impresos en alto o bajo relieve.

A. Envase inmediato:

Los envases inmediatos del dispositivo deben ser inocuos y adecuados para garantizar al usuario que el dispositivo medico mantiene durante su vida útil, la composición calidad y cantidades declaradas por fabricante. Envase según lo autorizado en el Registro Sanitario.

B. Envase mediato:

Envase autorizado en el registro sanitario, que permita proteger el producto durante su transporte y almacenamiento.

El rotulado de los envases mediato e inmediato de los dispositivos médicos, deben contener los requisitos señalados en el artículo 137° y 138° del Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios y sus modificatorias aprobado con D.S. N° 016- 2011-SA. Los envases mediatos e inmediatos deben conservar al dispositivo sin deteriorarlo o causar efectos perjudiciales al contenido, conforme a lo señalado en el artículo 141 del Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios".

SE ACLARA INDICANDO QUE: El área usuaria hace de conocimiento que su apreciación es la CORRECTA. El rotulado o inyectado será ÚNICAMENTE para el "ENVASE MEDIATO o SECUNDARIO".²²

❖ **Importante:**

En el caso de productos sin Registro Sanitario, el rotulado de sus envases mediato e inmediato deberá contener como mínimo la siguiente información:

- Nombre o denominación del producto.
- País de fabricación
- Fecha de fabricación y/o vencimiento
- En caso de que el bien contenga algún insumo o materia prima que represente algún riesgo para el consumidor o usuario, debe ser declarado
- Nombre y domicilio legal del fabricante y/o del importador o distribuidor responsable, según corresponda
- Registro Único de contribuyente (RUC)

4.7. LOGOTIPO:

²² Respuesta a la consulta y observaciones, de la empresa DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C., según N° Orden 07, (DERIVA DE LAS BASES INTEGRADAS DEFINITIVA DE LA LP N° 014-2024-DIRSAPOL-UE 020-1)



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

En el envase mediato (secundario) de los dispositivos médicos a adquirirse debe llevar impreso el logotipo solicitado por la entidad, con letras visibles con sistema INYECTOR, con tinta indeleble y resistente a la manipulación, de acuerdo con el siguiente modelo:

Envase Mediato o secundario:
"DIRSAPOL PROHIBIDA SU VENTA"
("Tipo de Procedimiento de Selección" N° XXX-2025-DIRSAPOL)

➤ **Nota:** No se aceptarán tickets impresos, sellos de tampón, ni a manuscrito con el logotipo solicitado.

4.8. GARANTÍA COMERCIAL:

La vigencia mínima de los insumos y/o reactivos de laboratorio se encuentran descritos en el "ANEXO A", el mismo que se computa a partir del ingreso del producto al Almacén DIRSAPOL, con carta de compromiso de canje por defectos de fabricación, ajenos al uso habitual o normal de los reactivos y no detectables al momento que se otorgó la conformidad.

4.9. LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN:

4.9.1. Lugar:

El internamiento de las entregas de los insumos se realizará en el Almacén UE 020-DIRSAPOL, ubicado en:

REGIÓN:	LIMA
PROVINCIA:	LIMA
DISTRITO:	SAN BORJA
DIRECCIÓN:	CALLE LAS LETRAS N° 261
HORARIO ATENCIÓN:	De lunes a viernes de 8:00 a 13.00 horas y de 14:00 a 15:30 horas

La entrega e instalación del Equipo en cesión de uso será realizada en el lugar o sede que se indica en el "ANEXO A": (3. DIRECCIÓN DE LA SEDE DONDE SE INSTALARÁ EL EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO).

4.9.2. Plazo:

La contabilización del plazo del internamiento de entrega de los insumos se rige a partir del día siguiente de la suscripción del contrato, el mismo que se encuentran detallados en el "ANEXO B". Para las entregas sucesivas (a partir de la segunda entrega), el Órgano Encargado de las Contrataciones deberá de notificar la orden de compra en forma oportuna (diez días calendario antes de la fecha máxima para el internamiento) a la empresa adjudicada.

El plazo máximo para la entrega del Equipos en cesión de uso que incluye su instalación en el lugar solicitado por el área usuaria y su puesta en funcionamiento, (incluyendo accesorios y complementos); así como la implementación de la



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

interface del mismo, **no podrá exceder de los TREINTA (30) días calendarios como plazo máximo** y se contabilizarán después de la suscripción de contrato.

5. REQUISITOS Y RECURSOS DEL PROVEEDOR:

5.1. Requisitos del proveedor:

- *Tener experiencia en el sector.*
- *Cumplir con los plazos acordados.*
- *Entregar el producto en óptimas condiciones.*
- *Responder de manera eficiente ante imprevistos.*
- *Estar adaptados a las nuevas tecnologías*

5.2. Recursos a ser provistos por el proveedor:

Los dispositivos médicos objetos del presente requerimiento serán internados de acuerdo con el cronograma que se precisa en el "ANEXO B".

6. OTRAS CONSIDERACIONES PARA LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN:

6.1. Otras obligaciones:

6.1.1. Otras obligaciones del contratista:

El contratista tiene la obligación de cumplir con efectuar la entrega o el suministro del bien con estricta sujeción a las especificaciones, así como las condiciones allí establecidas relativas al plazo, lugar y forma de entrega, entre otros, incluyendo a su vez las mejoras adicionales sin costo que haya ofertado. De lo contrario, el contratista podría verse afectado con la aplicación de penalidades y con la resolución del contrato inclusive, sin perjuicio del procedimiento sancionador que inicie la Entidad en su contra, ante el Tribunal de Contrataciones del Estado.

6.1.2. Otras obligaciones de la Entidad: La Entidad está obligado a cumplir con lo pactado con el contratista.

6.2. Conformidad de los bienes:

6.2.1. Área que recepcionará y brindará la conformidad:

La conformidad de la recepción de los dispositivos médicos se sujeta a lo dispuesto en el artículo 168° del Reglamento de la Ley de Contrataciones de Estado. La recepción será dada por el Jefe del Almacén (o quien haga sus veces) y la conformidad del cumplimiento de las ESPECIFICACIONES TÉCNICAS será dada por el y/o los representantes del área usuaria especializada en coordinación con el Representante de la Unidad de Gestión de Productos farmacéuticos y Dispositivos Médicos del Almacén UE 020 DIRSAPOL quienes deberán verificar que el producto entregado corresponde a lo solicitado en la orden de compra y cumple con los requerimientos técnicos mínimos establecidos por la unidad usuaria.

Para llevar a cabo la verificación el contratista deberá entregar obligatoriamente en el Almacén de la entidad copia simple de los siguientes documentos:



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

- Orden de Compra-Guía de Internamiento
- Guía de Remisión (Destinatario + SUNAT+ 2 copias adicionales). Esta deberá consignar en forma obligatoria para cada ítem el número de lote y la cantidad entregada por lote.
- Compromiso de canje por vencimiento, en caso el producto tenga una VIGENCIA menor de SEIS (06) y no menor de (04) meses por cada entrega.²³
- Copia simple de Registro sanitario o del certificado de Registro Sanitario, y sus actualizaciones cuando corresponda.
- Para el caso de ítems que no están sujetos a otorgamiento de registro sanitario, el postor deberá adjuntar el documento emitido por la ANM en el cual acredita que no requiere dicho documento; caso contrario, deberá adjuntar el listado publicado por DIGEMID en su página de intranet (indicando la fecha de publicación) en el que se indique el producto ofertado.
- Copia simple del certificado de análisis o Protocolo de análisis emitido por el fabricante o quien encarga su fabricación, según lo dispuesto en la normativa correspondiente, por cada lote entregado.
- Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM), Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA) vigentes a la fecha de entrega y sus actualizaciones y cuando corresponda Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y transporte (CBPDyT).
- En caso de que un documento técnico se presente en idioma distinto al español, la empresa adjudicada presentará copia simple de la respectiva traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado según corresponda. El postor es responsable de la veracidad y exactitud de dichos documentos

Todos los documentos descritos en los literales precedentes deben ser firmados y sellados por el Director Técnico de la empresa Contratista.

El Almacén no está obligado a recibir los bienes si no han sido entregados todos los documentos que corresponde a la entrega, o si se detecta que no corresponde el producto con lo solicitado.

6.3. Forma de pago:²⁴

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en forma mensual de acuerdo al cronograma de entregas y/o otorgada la conformidad de bienes.

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

- Recepción del bien será dada por el jefe de almacén, (o quien haga de sus veces) y la conformidad del cumplimiento de las especificaciones técnicas será dada por el y/o los **representantes del área usuaria especializada** en coordinación con el representante de la Unidad de Gestión de Productos Farmacéuticos y Dispositivos Médicos del Almacén UE 020 DIRSAPOL, quienes deberán verificar el producto entregado corresponde a lo solicitado

²³ De conformidad al numeral 3.1. del Pronunciamiento.

²⁴ De conformidad al numeral 3.1. del Pronunciamiento.



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

en la orden de compra y cumple con los requerimientos técnicos mínimos establecidos por el área usuaria.

- Orden de Compra – Guía de Internamiento
- Guía de Remisión (Destinatario + Sunat + 2 copias adicionales). Esta deberá consignar en forma obligatoria para cada ítem el número de lote y la cantidad entregada por lote.

- Compromiso de canje por vencimiento, en caso el producto tenga una VIGENCIA menor de SEIS (06) y no menor de (04) meses por cada entrega.
- Copia simple de Registro sanitario o del certificado de Registro Sanitario, y sus actualizaciones cuando corresponda.
- Para el caso de ítems que no están sujetos a otorgamiento de registro sanitario, el postor deberá adjuntar el documento emitido por la ANM en el cual acredita que no requiere dicho documento; caso contrario, deberá adjuntar el listado publicado por DIGEMID en su página de intranet (indicando la fecha de publicación) en el que se indique el producto ofertado.
- Copia simple del certificado de análisis o Protocolo de análisis emitido por el fabricante o quien encarga su fabricación, según lo dispuesto en la normativa correspondiente, por cada lote entregado.
- Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM), Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA) vigentes a la fecha de entrega y sus actualizaciones y cuando corresponda Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y transporte (CBPDyT).

En caso de que un documento técnico se presente en idioma distinto al español, la empresa adjudicada presentará copia simple de la respectiva traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado según corresponda. El postor es responsable de la veracidad y exactitud de dichos documentos.

Todos los documentos descritos en los literales precedentes deben ser firmados y sellados por el Director Técnico de la empresa Contratista.

Asimismo, el almacén no está obligado a recibir los bienes si no han sido entregados a todos los documentos que corresponde a la entrega, o si se detecta que no corresponde el producto con lo solicitado.

La conformidad de recepción de la prestación por parte de la entidad no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos u otras situaciones anómalas no detectables o verificables durante la recepción de los dispositivos médicos, por causales atribuibles al contratista, debiendo proceder a la reposición o canje total del lote de los bienes que se hayan detectado en las situaciones descritas.

Dicha documentación se debe presentar en el Área de Abastecimiento de la Entidad, Av. Arequipa N°4898 - Miraflores – Lima, en el horario de 08:30 a 16:00 horas.

6.4. Responsabilidad por vicios ocultos:²⁵

La conformidad de recepción de la prestación por parte de la entidad no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos u otras situaciones anómalas no detectables o verificables durante la recepción de los dispositivos médicos, por causales atribuibles al contratista, debiendo proceder a la reposición o canje total del lote de los bienes que se hayan detectado en las situaciones descritas antes y durante el acto de recepción de los dispositivos

²⁵ De conformidad al numeral 3.2, del Pronunciamiento.



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

médicos, si se advierte mermas y/o productos deteriorados a consecuencia del transporte el contratista deberá proceder a reponer o canjear los bienes que se hayan detectado en las situaciones descritas en un plazo máximo de dos (02) días calendario de notificado el hecho por la entidad (ya sea por correo electrónico u otro medio técnico), el producto canjeado tendrá fecha de expiración igual o mayor a la ofertada en el procedimiento de selección, contada a partir de la fecha de entrega de canje.

El plazo máximo de responsabilidad del contratista, no menor de un (01) año contado a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD.



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFÉRESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

ANEXO "A"

1. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS MÍNIMAS DEL "SET" DEL SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETAFÉRESIS (CON ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS):

NOMBRE GENÉRICO	Cantidad	Unidad Medida	ESPECIFICACIONES TÉCNICAS
SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETAFÉRESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS)	720	SET	<ul style="list-style-type: none">• PRESENTACIÓN:<ul style="list-style-type: none">- Set (o Kit) de monopunción para procedimiento de "Plaquetaféresis".• CARACTERÍSTICAS:<ul style="list-style-type: none">- "Set" (o Kit) descartable, de un solo uso.- Empaque: Empaque "individual", herméticamente sellado; resistente a la manipulación.- Método de esterilización: Óxido de Etileno (u otro método de esterilización).- Sistema cerrado, compuesto por dos (02) bolsas para la colecta de Concentrados plaquetarios.- Concentrado de plaquetas "Leucorreducidas" por sistema mecánico (u otro método leucorreductor).- El Sistema deberá contar además con: <u>Una (01) bolsa</u> de PVC para recolección de plasma y/o paquete globular.- Con <u>Sistema de Separación</u> (Cinturón de PVC) ensamblado al equipo de tubuladuras en el cual se producirá la separación de los hemocomponentes en la centrifuga del equipo.- Viabilidad de las plaquetas: De 5 a 7 días.❖ Acotación: Junto con el SET (o Kit), se entregará la solución anticoagulante.• TIEMPO DE EXPIRACIÓN:<ul style="list-style-type: none">- NO MENOR de doce (12) meses, a partir de la fecha de entrega. Presentación de Carta Notarial de compromiso de Canje por vencimiento.

SE ACLARA INDICANDO QUE: TAMBIÉN ACEPTARÁ que el empaque del "Set o Kit" solicitado, sea de acuerdo a la "metodología de envasado de cada fabricante"; siempre y cuando, este AUTORIZADO y/o APROBADO por la "Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas" (DIGEMID).²⁶

²⁶ Respuesta a la consulta y observaciones, de la empresa ROCHEM BIOCARE DEL PERU S.A.C, según N° Orden 23. (DERIVA DE LAS BASES INTEGRADAS DEFINITIVA DE LA LP N° 014-2024-DIRSAPOL-UE 020-1)



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

SE ACLARA INDICANDO QUE: TAMBIÉN ACEPTARÁ la inclusión de la "Solución salina o suero fisiológico, el mismo que deberá ser entregado junto con la solución anticoagulante". ²⁷

SE ACLARA INDICANDO QUE: Se PRECISA que el párrafo "CARACTERISTICA" de la página 72 del Capítulo III de las Bases (correspondiente al ÍTEM N° 02), que DICE:

- TIEMPO DE EXPIRACIÓN: NO MENOR de doce (12) meses, a partir de la fecha de entrega. Presentación de Carta Notarial de Compromiso de Canje por Vencimiento;

DEBERÁ DECIR:

- TIEMPO DE EXPIRACIÓN: NO MENOR de doce (12) meses, a partir de la fecha de entrega al almacén. ²⁸

	<u>CÓDIGO</u>	<u>DESCRIPCIÓN</u>
CÓDIGO SIGA	512000281240	KIT DE AFÉRESIS PARA OBTENCIÓN DE PLAQUETAFÉRESIS
CÓDIGO PETITORIO	DMIL00620	SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETAFÉRESIS (ANTICOAGULANTE y PACK DE AFÉRESIS).

²⁷ Respuesta a la consulta y observaciones, de la empresa ROCHEM BIOCARE DEL PERU S.A.C, según N° Orden 24. (DERIVA DE LAS BASES INTEGRADAS DEFINITIVA DE LA LP N° 014-2024-DIRSAPOL-UE 020-1)

²⁸ Respuesta a la consulta y observaciones, de la empresa ROCHEM BIOCARE DEL PERU S.A.C, según N° Orden 25. (DERIVA DE LAS BASES INTEGRADAS DEFINITIVA DE LA LP N° 014-2024-DIRSAPOL-UE 020-1)



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

2. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS MÍNIMAS DEL EQUIPO AUTOMATIZADO (EN CESIÓN DE USO):

La Empresa adjudicada (ganadora) proporcionará UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO, presentando las siguientes características:

1. Tipo	<ul style="list-style-type: none">Equipo Automatizado para Aféresis de Componentes Sanguíneos.
2. Metodología	<ul style="list-style-type: none">Separación por "Centrifugación, filtración o combicacón de ambos".
3. Performance	<ul style="list-style-type: none">Un (01) procedimiento (por donante) cada 03 a 04 horas (como tiempo máximo).
4. Características	<ul style="list-style-type: none">Equipo totalmente automatizado para la realización de procedimientos de "Plaquetaféresis".Capacidad de Cosecha (Yield): Una dosis (3×10^{11}), o Doble (6×10^{11}).Sistema: "<u>Flujo continuo</u>".Centrifugación: "<u>Interrumpida</u>".Plaquetas leucorreducidas (por sistema validado).Sistema de monitorización del Anticoagulante. <p>SE ACLARA INDICANDO QUE: El "sistema de monitorización del anticoagulante" hace referencia a las funciones y capacidades que tiene el equipo para el manejo del anticoagulante (como se describen en lista), pero también se INCLUYEN otros mensajes y/o advertencias sobre el empleo y/o supervisión del anticoagulante en el equipo (DE ACUERDO A LA MARCA DE CADA FABRICANTE).</p> <p>Asimismo, y en concordancia con el párrafo anterior; TAMBIÉN SE ACEPTARÁ el uso de otra "solución técnica equivalente" que cumpla con las características solicitadas en el presente requerimiento.²⁹</p> <ul style="list-style-type: none">Pantalla táctil (en idioma español).Alarmas: Visual y/o auditiva.Capacidad de obtención de: <u>Plasma y/o Paquete globular</u>. <p>SE ACLARA INDICANDO QUE: lo solicitado es la colecta adicional de: "UNA (01) Unidad de Paquete globular"; y/o, "Una (01) Unidad de Plasma", posterior a la obtención del concentrado plaquetario.³⁰</p> <ul style="list-style-type: none">Capacidad de desplazamiento (fuera del Departamento de Hemoterapia y Banco de Sangre).
5. Muestra	<ul style="list-style-type: none">Sangre total anticoagulada.
6. Procesamiento de Datos	<ul style="list-style-type: none"><u>Interno</u>: Software y Hardware (del equipo) para el manejo de datos del propio equipo automatizado:<ul style="list-style-type: none">Procesamiento de calibradores, informes e indicadores del procedimiento (si la metodología del equipo así lo requiere).Capacidad de archivamiento de datos en el equipo: De 30 días a más.<u>Externo</u>:<ul style="list-style-type: none">El Equipo automatizado (en cesión de uso) deberá tener conectividad mediante "<u>Interface</u>" al Software de Gestión de Banco de Sangre. El COSTO de la interfaz al Software de Gestión de Banco de sangre CORRERÁ A CARGO DEL POSTOR ADJUDICADO (ganador).El plazo para la implementación de la interfaz del Equipo automatizado al software de Gestión de Banco de Sangre será de TREINTA (30) días calendarios de suscrito el contrato.

²⁹ Respuesta a la consulta y observaciones, de la empresa ROCHEM BIOCARE DEL PERU S.A.C, según N° Orden 26. (DERIVA DE LAS BASES INTEGRADAS DEFINITIVA DE LA LP N° 014-2024-DIRSAPOL-UE 020-1)

³⁰ Respuesta a la consulta y observaciones, de la empresa ROCHEM BIOCARE DEL PERU S.A.C, según N° Orden 27. (DERIVA DE LAS BASES INTEGRADAS DEFINITIVA DE LA LP N° 014-2024-DIRSAPOL-UE 020-1)



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) Y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

7. Accesorios del Equipo	<ul style="list-style-type: none">Un (01) fuente de poder de emergencia (UPS), con autonomía de media hora como mínimo.Un (01) estabilizador de voltaje para el equipo en Cesión en Uso. (Si el manual del Equipo lo indica).Un Sellador de tubuladuras: Externo o uno incorporado al equipo.Un (01) Tensiómetro digital de brazo: Externo o incorporado al equipo.
8. Modo de Operación	<ul style="list-style-type: none">220V, 60Hz.
9. Instalación del Equipo	<ul style="list-style-type: none">El plazo máximo para la entrega del Equipo en cesión de uso (incluyendo su instalación en el lugar solicitado), y su puesta en funcionamiento NO DEBERÁ EXCEDER LOS TREINTA (30) DÍAS CALENDARIOS como plazo máximo, después de la suscripción del Contrato.
10. Antigüedad	<ul style="list-style-type: none">El Equipo deberá tener una antigüedad de fabricación NO MAYOR DE DOS (02) AÑOS.
11. Consumibles, calibradores, controles, complementos y accesorios	<ul style="list-style-type: none">Todos los consumibles, complementos deberán ser entregado en forma periódica (acompañando la entrega de los Sets o Kits) en cantidad suficiente, de acuerdo a los protocolos de cada procedimiento programados para el periodo de compra (SI LA METODOLOGÍA ASÍ LO REQUIERE).En cualquier caso, que falle alguno de ellos, el proveedor procederá a su entrega como reposición inmediata.
12. Soporte Técnico	<ul style="list-style-type: none">Mantenimiento Preventivo: Presentar Cronograma de mantenimiento preventivo de acuerdo al manual del equipo proporcionado por la empresa y su respectivo Cronograma de ejecución. El proveedor deberá presentar un informe de cada mantenimiento preventivo realizado al Jefe del Departamento de Hemoterapia y Banco de Sangre, y al Jefe del Área de Mantenimiento.Mantenimiento Correctivo: Compromiso de corrección de fallas presentadas dentro de las 24 primeras horas. Atención de notificaciones de fallas durante las 24 horas del día; los 7 días de la semana.Personal Técnico: Con Certificación de capacitación emitido por la empresa proveedora del Equipo ofertado, y/o por un representante autorizado del fabricante que se encuentre facultado para ello; con experiencia no menor de 06 meses en el mantenimiento y/o reparación y soporte técnico del equipo.Asistencia Técnica: En caso que el equipo en cesión de uso presentará fallas, el contratista deberá de atender la solicitud efectuada por la entidad dentro de las veinte cuatro (24) horas, procediendo a repararlo (igualmente) dentro de un plazo de 24 HORAS de presentarse el fallo.<i>Sí, el equipo presentara cuatro (04) fallas (como máximo) durante un periodo de UN (01) MES, la empresa proveedora de dicho bien deberá reemplazar el equipo asumiendo todos los costos que involucre el reemplazo del equipo (EQUIPO DE IGUALES CARACTERÍSTICAS).</i>
13. Capacitación	<ul style="list-style-type: none">Al día siguiente hábil de instalado el equipo y dentro del lapso de quince (15) días calendarios, el personal médico y tecnólogo médico designado (como mínimo 07 profesionales) recibirán capacitación en el manejo operativo del equipo, otorgándose las respectivas "CONSTANCIAS APROBATORIAS" a cada uno de los participantes luego de la evaluación respectiva (al final de la capacitación). Asimismo, mantendrá asesoría profesional PERMANENTE, así como la entrega de manuales e instructivos de operación del equipo (en Idioma español).La capacitación será en un mínimo de siete (07) días calendarios, debiéndose considerar un mínimo de tres (03) horas por día calendario.El capacitador del contratista deberá ser un profesional, con experiencia no menor de 12 meses en el manejo y mantenimiento de equipo, acreditado con certificado, constancia o cualquier otro documento que lo avale (con dominio del hardware y software del equipo).

3. **DIRECCIÓN DE LA SEDE DONDE SE INSTALARÁ EL EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO:**



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

SEDE	SERVICIO	PERSONA DE CONTACTO	DIRECCIÓN
HOSPITAL NACIONAL PNP. "LUIS N. SÁENZ" (PIP-1)	SERVICIO DE AFÉRESIS DEL DPTO. DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE	JEFE DEL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE	AV. DEL POLICÍA N° 335; JESÚS MARÍA - LIMA

• **NOTA:**

- La recepción del Equipo en cesión de uso será constatada por el jefe del Dpto. de Hemoterapia y Banco de Sangre y el jefe del Servicio de Mantenimiento del nosocomio.
- La operatividad del equipo estará a cargo del contratista, para tal fin se elaborará el Acta de Conformidad de Instalación, Operación y Funcionamiento ("**ANEXO E**") en donde se dejará constancia de las condiciones físicas, operatividad y funcionamiento del equipo en cesión de uso.
- El contratista deberá entregar con la recepción del equipo los manuales de funcionamiento del equipo (manual físico y/o digital).

"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLÓGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) Y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFÉRESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

ANEXO "B"

CRONOGRAMA DE INTERNAMIENTO DEL INSUMO: "SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETAFÉRESIS (CON ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS)"

(CRONOGRAMA DE ENTREGAS)

N°	DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO	UM	CANTIDAD TOTAL	CRONOGRAMA DE ENTREGAS					
				1º Entrega	2º Entrega	3º Entrega	4º Entrega	5º Entrega	6º Entrega
				A los 30 días calendario, contados a partir de suscrito el Contrato.	A los 90 días calendario, contados a partir de suscrito el Contrato.	A los 150 días calendario, contados a partir de suscrito el Contrato.	A los 210 días calendario, contados a partir de suscrito el Contrato.	A los 270 días calendario, contados a partir de suscrito el Contrato.	A los 330 días calendario, contados a partir de suscrito el Contrato.
1	SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETAFÉRESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS)	SET	720	120	120	120	120	120	120

	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN
CÓDIGO SIGA	512000281240	KIT DE AFÉRESIS PARA OBTENCIÓN DE PLAQUETAFÉRESIS
CÓDIGO PETITORIO	DMIL00620	SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETAFÉRESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS).



PERÚ
Ministerio
del Interior

Dirección de
Sanidad Policial

UNIDAD EJECUTORA 020: SANIDAD DE LA PNP
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 001-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

ANEXO "C"

HOJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO

El que se suscribe, don, identificado con DNI N° Representante Legal de con R.U.C. N° DECLARO BAJO JURAMENTO que la información contenida en el presente documento se ajusta a la verdad.

NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR		ITEM N°
NOMBRE Y DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO SEGUN DIRSAPOL		
NOMBRE CON QUE APARECE EL PRODUCTO EN EL REGISTRO SANITARIO		
N° DE REGISTRO SANITARIO		
MARCA		
FABRICANTE		
PAÍS DE ORIGEN		
FORMA DE PRESENTACIÓN		
VIGENCIA DEL PRODUCTO:		
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS SEGUN DIRSAPOL	CUMPLE	INDICAR EL N° DE FOLIO DEL DOCUMENTO QUE SUSTENTA (INSERTO, BROCHURE, CATALOGO, ETC.)
1. PRESENTACIÓN		
2. METODOLOGÍA		
3. CARACTERÍSTICAS		

Los postores son responsables de la congruencia entre las "Técnicas analíticas propias del fabricante" y/o "Normas Nacionales" y/o "Normas Internacionales", que declaren en su Ficha Técnica con respecto a la Especificación Técnica del producto ofertado que pretenden acreditar.

De conformidad a lo establecido en las presentes Bases Administrativas para el proceso de Selección en curso, DECLARAMOS BAJO JURAMENTO, que el producto que oferta mi representada cumple con los Requerimientos Técnicos Mínimos sobre las Especificaciones Técnicas requeridas por ÁREA USUARIA.

.....
Firma sello del Responsable Técnico o
Director Técnico Responsable

.....
Firma y sello del Responsable Legal



OS-0074516-01
Cristhian Paul SUÁREZ CANLLA
Médico PNP
Unidad Ejecutora 020 Sanidad de la PNP
Laboratorio de Hematología y Banco de Sangre del Hospital Nacional PNP Luis N. Sáenz



PERÚ

Ministerio
del InteriorDirección de
Sanidad PolicialUNIDAD EJECUTORA 020: SANIDAD DE LA PNP
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 001-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

ANEXO "D"

HOJA DE PRESENTACIÓN DEL EQUIPO EN CESIÓN EN USO

NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR		N° ITEM	
DENOMINACIÓN DEL EQUIPO:			
MARCA	MODELO	PAÍS DE ORIGEN (*)	
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS:			
REQUERIMIENTOS TÉCNICOS MÍNIMOS (Especificaciones Técnicas)	SI	NO	SUSTENTO EN FOLIOS
1. TIPO			
2. METODOLOGÍA			
3. PERFORMANCE			
4. CARACTERÍSTICAS			
5. MUESTRA			

De ser necesario adjuntar hojas adicionales

Firma y sello del Director Técnico
Responsable o Representante Legal



OS-00243115-01
Cristhian Paul SUAREZ CANLLA
Mayor SPMP
Módulo Fisiología C-4P-41326-5316-26730
RUM del Hospital Nacional de Hematología
y Banco de Sangre del PNP LNS



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) Y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

ANEXO "E"

ACTA DE CONFORMIDAD DE LA INSTALACIÓN, RECEPCIÓN Y PRUEBA OPERATIVA DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO Y ACCESORIOS

(Individual por cada bien)

Siendo las..... horas del día....., el Contratista..... hizo efectivo el acto de instalación, entrega, prueba operativa y conformidad del bien o equipo en el Servicio de..... del Dpto. de:, el bien que a continuación se detalla:

Descripción	Marca	Modelo	No. Serie

N° de Orden de Compra o Contrato

Dicho acto contó con la presencia del Jefe del Departamento de Hemoterapia y Banco de Sangre y Jefe del Servicio de Mantenimiento del y el Representante del Contratista. En la Instalación, Entrega, Prueba Operativa y Conformidad del equipo se pudo constatar:

1. *Cumplimiento de Características Técnicas según el detalle de las características Técnicas presentadas en la propuesta del contratista, así como las condiciones señaladas en la orden de compra y en las bases.*
2. *Integridad física y estado de conservación óptimo del equipamiento.*
3. *Entrega de un Certificado de Garantía Comercial por el tiempo que dura el contrato para el equipo instalado.*
4. *Entrega de Manuales originales completos en físico. Los manuales deberán ser originales, en el caso que el o los manuales estuvieran en idioma extranjero, se debe de presentar la traducción de la parte literal en idioma español (para manuales físicos).*
5. *Entrega del Programa de Mantenimiento Preventivo.*

Acto seguido se llevó a cabo la verificación y prueba operativa del equipo, encontrándose todo conforme.

Firman dando fe de lo anterior:

.....
Firma y sello del Jefe del Departamento de
Hemoterapia y Banco de Sangre

.....
Firma y sello del Jefe del Servicio de
Mantenimiento

.....
Firma y sello del Representante
del Contratista

Importante

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



PERÚ

Ministerio
del Interior

Dirección de
Sanidad Policial

UNIDAD EJECUTORA 020: SANIDAD DE LA PNP
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 001-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

3.1. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

A. CAPACIDAD LEGAL

HABILITACIÓN

Requisitos:

Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento

A nombre de postor. Emitido 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, debiendo adjuntar las resoluciones de los cambios y/o modificaciones realizadas en el establecimiento farmacéutico de corresponder.

Obligatorio para todas las empresas instaladas en el país como establecimiento farmacéutico, salvo que se trate de una empresa extranjera no instalada en el territorio nacional o de una empresa nacional que no está reconocida como establecimiento farmacéutico.

Nota: los establecimientos dedicados a la fabricación, importación, exportación, almacenamiento, distribución, comercialización, dispensación y expendio de dispositivos médicos no deben estar en la situación de cierre.

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 de establecimiento farmacéutico.

Importante

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.

B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Requisitos:

El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a:

ÍTEM PAQ	PRODUCTOS	MONTO A ACREDITAR
01	ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)	S/ 1,122,000.00 (Un millón ciento veintidós mil con 00/100 soles)

La sustentación de la experiencia del postor en la especialidad será 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



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

corresponda.

Se comprenderá como bienes similares los siguientes conceptos según la siguiente relación de ítem paquete

ÍTEM PAQ	PRODUCTOS	DEFINICIÓN DE BIENES SIMILARES
01	ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)	Bolsas colectoras de sangre (dobles, triples, cuádruples o quintuples), Filtros Leucorreductores, Insumos/reactivos para el Tamizaje Inmunoserológico de Enfermedades infecciosas (ELISA o Quimioluminiscencia), Insumos/reactivos Inmunohematológicos manuales o automatizados (Columna de Gel o Microplaca/micropocillo); entre otros dispositivos/reactivos/insumos relacionados a Banco de Sangre.

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 pago³¹, 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.

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.

³¹ 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".



PERÚ

Ministerio
del Interior

Dirección de
Sanidad Policial

UNIDAD EJECUTORA 020: SANIDAD DE LA PNP
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 001-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

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".

Importante

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



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

CAPÍTULO IV FACTORES DE EVALUACIÓN

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

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

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

Importante

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



PERÚ

Ministerio
del Interior

Dirección de
Sanidad Policial

UNIDAD EJECUTORA 020: SANIDAD DE LA PNP
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 001-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

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 "ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)" que celebra de una parte que celebra de una parte UNIDAD EJECUTORA 020: SANIDAD DE LA PNP, en adelante LA ENTIDAD, con RUC N° 20504380077, con domicilio legal en AV. AREQUIPA NRO. 4898 (ESQUINA DE AV. AREQUIPA CON JR. CHICLAYO) LIMA - LIMA - MIRAFLORES, representada por [...], identificado con DNI N° [...], y de otra parte [...], con RUC N° [...], con domicilio legal en [...], inscrita en la Ficha N° [...], Asiento N° [...] del Registro de Personas Jurídicas de la ciudad de [...], debidamente representado por su Representante Legal, [...], con DNI N° [...], según poder inscrito en la Ficha N° [...], Asiento N° [...] del Registro de Personas Jurídicas de la ciudad de [...], a quien en adelante se le denominará EL CONTRATISTA en los términos y condiciones siguientes:

CLÁUSULA PRIMERA: ANTECEDENTES

Con fecha [...], el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, adjudicó la buena pro de la **ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 001-2025-DIRSAPOL-UE 020-1**, para la contratación de "ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)", 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 "ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)".

CLÁUSULA TERCERA: MONTO CONTRACTUAL

El monto total del presente contrato asciende a [CONSIGNAR MONEDA Y MONTO], que incluye

"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

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 PAGO³²

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

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

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

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

CLÁUSULA QUINTA: DEL PLAZO DE LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

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

CLÁUSULA SEXTA: PARTES INTEGRANTES DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA SÉTIMA: GARANTÍAS

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

- De fiel cumplimiento del contrato: [CONSIGNAR EL MONTO], a través de la CARTA FIANZA 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

³² En cada caso concreto, dependiendo de la naturaleza del contrato, podrá adicionarse la información que resulte pertinente a efectos de generar el pago.



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

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

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

Importante

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

CLÁUSULA OCTAVA: EJECUCIÓN DE GARANTÍAS POR FALTA DE RENOVACIÓN

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

CLÁUSULA NOVENA: RECEPCIÓN Y CONFORMIDAD DE LA PRESTACIÓN

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA: DECLARACIÓN JURADA DEL CONTRATISTA

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

CLÁUSULA UNDÉCIMA: RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

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



PERÚ

Ministerio
del InteriorDirección de
Sanidad PolicialUNIDAD EJECUTORA 020: SANIDAD DE LA PNP
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 001-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de, NO MENOR DE UN (1) AÑO, contado a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD.

CLÁUSULA DUODÉCIMA: PENALIDADES

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

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

Donde:

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

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

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

Importante

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA TERCERA: RESOLUCIÓN DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA CUARTA: RESPONSABILIDAD DE LAS PARTES

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA: ANTICORRUPCIÓN



PERÚ

Ministerio
del Interior

Dirección de
Sanidad Policial

UNIDAD EJECUTORA 020: SANIDAD DE LA PNP
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 001-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

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 SEXTA: MARCO LEGAL DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS³³

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA: FACULTAD DE ELEVAR A ESCRITURA PÚBLICA

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

CLÁUSULA DÉCIMA NOVENA: DOMICILIO PARA EFECTOS DE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL

³³ 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).



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

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 Digitales³⁴.

³⁴ 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>



PERU

Ministerio
del Interior

Dirección de
Sanidad Policial

UNIDAD EJECUTORA 020: SANIDAD DE LA PNP
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 001-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

ANEXOS



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

ANEXO N° 1
DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 001-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

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 ³⁵	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 compra³⁶

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

³⁵ 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.

³⁶ 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.



PERÚ

Ministerio
del Interior

Dirección de
Sanidad Policial

UNIDAD EJECUTORA 020: SANIDAD DE LA PNP

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 001-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

Importante

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

Importante

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



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 001-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

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 ³⁷		Sí	No	
Correo electrónico :				

Datos del consorciado 2				
Nombre, Denominación o Razón Social :				
Domicilio Legal :				
RUC :	Teléfono(s) :			
MYPE ³⁸		Sí	No	
Correo electrónico :				

Datos del consorciado ...				
Nombre, Denominación o Razón Social :				
Domicilio Legal :				
RUC :	Teléfono(s) :			
MYPE ³⁹		Sí	No	
Correo electrónico :				

³⁷ 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.

³⁸ Ibídem.

³⁹ Ibídem.



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

Autorización de notificación por correo electrónico:

Correo electrónico del consorcio:

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

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
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 compra⁴⁰

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.

⁴⁰ 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.



PERÚ
Ministerio
del Interior

Dirección de
Sanidad Policial

UNIDAD EJECUTORA 020: SANIDAD DE LA PNP
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 001-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

ANEXO N° 2

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

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 001-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

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.



"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

ANEXO N° 3

DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 001-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

"ADQUISICIÓN DE INSUMOS AUTOMATIZADOS DE LABORATORIO PARA PRUEBAS INMUNOSEROLOGICAS AUTOMATIZADAS (PAQUETE) CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LNS (PIP-1) y ADQUISICIÓN DE SISTEMA DE AFÉRESIS PARA PLAQUETOFERESIS (ANTICOAGULANTE Y PACK DE AFÉRESIS) CON UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL DEPARTAMENTO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SÁENZ (PIP-1)"

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.