



BASES

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 014-2024 EP/UE 0790 PRIMERA CONVOCATORIA

CONTRATACIÓN DE BIENES

**“ADQUISICIÓN DE MATERIAL MÉDICO, QUIRÚRGICO,
DENTAL E INSUMOS DE LABORATORIO
PARA EL PERSONAL MILITAR DEL COMPONENTE
TERRESTRE DEL CE VRAEM AF-2025”**



DEBER DE COLABORACIÓN

La Entidad y todo proveedor que se someta a las presentes Bases, sea como participante, postor y/o contratista, deben conducir su actuación conforme a los principios previstos en la Ley de Contrataciones del Estado.

En este contexto, se encuentran obligados a prestar su colaboración al OSCE y a la Secretaría Técnica de la Comisión de Defensa de la Libre Competencia del INDECOPI, en todo momento según corresponda a sus competencias, a fin de comunicar presuntos casos de fraude, colusión y corrupción por parte de los funcionarios y servidores de la Entidad, así como los proveedores y demás actores que participan en el proceso de contratación.

De igual forma, deben poner en conocimiento del OSCE y a la Secretaría Técnica de la Comisión de Defensa de la Libre Competencia del INDECOPI los indicios de conductas anticompetitivas que se presenten durante el proceso de contratación, en los términos del Decreto Legislativo N° 1034, "Ley de Represión de Conductas Anticompetitivas", o norma que la sustituya, así como las demás normas de la materia.

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

SECCIÓN GENERAL

DISPOSICIONES COMUNES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

CAPÍTULO I

ETAPAS DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

1.1. REFERENCIAS

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

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

1.2. CONVOCATORIA

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

1.3. REGISTRO DE PARTICIPANTES

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

Importante

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

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 Digitales¹). Los demás documentos deben ser visados por el postor. En el caso de persona jurídica, por su representante legal, apoderado o mandatario designado para dicho fin y, en el caso de persona natural, por este o su apoderado. No se acepta el pegado de la imagen de una firma o visto. Las ofertas se presentan foliadas.

Importante

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

1.7. PRESENTACIÓN Y APERTURA DE OFERTAS

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

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

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

¹ 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>



Especificaciones Técnicas, detallados en la sección específica de las bases. De no cumplir con lo requerido, la oferta se considera no admitida.

1.8. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS

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

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

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

1.9. CALIFICACIÓN DE OFERTAS

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

1.10. SUBSANACIÓN DE LAS OFERTAS

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

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

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

1.11. RECHAZO DE LAS OFERTAS

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

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

1.12. OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

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 y el otorgamiento de la buena pro.

1.13. CONSENTIMIENTO DE LA BUENA PRO



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

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

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

Importante

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

CAPÍTULO II

SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS DURANTE EL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. RECURSO DE APELACIÓN

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

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

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

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

Importante

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

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

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

2.2. PLAZOS DE INTERPOSICIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN

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

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



CAPÍTULO III DEL CONTRATO

3.1. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

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

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

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

Importante

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

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

3.2. GARANTÍAS

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

3.2.1. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO

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

3.2.2. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO POR PRESTACIONES ACCESORIAS

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

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.

3.2.3. GARANTÍA POR ADELANTO

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

3.3. REQUISITOS DE LAS GARANTÍAS

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

Importante

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

Advertencia

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

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

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

De otro lado, además de cumplir con el requisito referido a la clasificación de riesgo, a efectos de verificar si la empresa emisora se encuentra autorizada por la SBS para emitir garantías,



Advertencia

debe revisarse el portal web de dicha Entidad (<http://www.sbs.gob.pe/sistema-financiero/relacion-de-empresas-que-se-encuentran-autorizadas-a-emitar-cartas-fianza>).

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

3.4. EJECUCIÓN DE GARANTÍAS

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

3.5. ADELANTOS

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

3.6. PENALIDADES**3.6.1. PENALIDAD POR MORA EN LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN**

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

3.6.2. OTRAS PENALIDADES

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

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

3.7. INCUMPLIMIENTO DEL CONTRATO

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

3.8. PAGOS

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

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

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

funcionario que debe emitir la conformidad.

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

Advertencia

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

3.9. DISPOSICIONES FINALES

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

SECCIÓN ESPECÍFICA

CONDICIONES ESPECIALES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

CAPÍTULO I GENERALIDADES

1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : EJÉRCITO DEL PERÚ – COMANDO DE SALUD DEL EJÉRCITO

RUC N° : 20131369124

Domicilio legal : AV. BOULEVARD S/N – CGE – SAN BORJA

Teléfono: : 3171700 Anexo: 3601

Correo electrónico: : contrataciones.0790.cosale@gmail.com

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la ADQUISICIÓN DE MATERIAL MÉDICO, QUIRÚRGICO, DENTAL E INSUMOS DE LABORATORIO PARA EL PERSONAL MILITAR DEL COMPONENTE TERRESTRE DEL CE VRAEM AF-2025.

ITEM PAQUETE

SUB ITEMS N°	DESCRIPCIÓN DEL ARTÍCULO	U/M	CANTIDAD TOTAL
1	ACIDO ORTOFOSFORICO GEL 37% (ACIDO GRABADOR DE ESMALTE) X 13 GR	UND	6
2	ADHESIVO SINGLE BOND X 6 GR	FCO	6
3	AGUJA DENTAL TIPO CARPULE DESCARTABLE N° 30 G X 21mm* X 100 UND	CAJA	4
4	AGUJAS PARA EXTRACCION MULTIPLE AL VACIO (VACUTAINER) 21 X 1"	UND	100
5	CEMENTO POLICARBOXILATO P/L DE ZING –POLVO 25 GR/LIQUIDO 17 ML	KIT	4
6	CINTRA MATRIZ CELULOIDE DE 0.05 X 10 ML SOBRE X 50 UND	CAJA	4
7	ESCOBILLAS PROFILÁCTICAS X 144 UND	CAJA	10
8	EUGENOL LIQUIDO X 20 ML	FCO	4
9	FLÚOR NEUTRO GEL 2% X 200 ML	FCO	4
10	FRESA DE DIAMANTE A/V FISURA MEDIANA	UND	20
11	FRESA DE DIAMANTE A/V REDONDA CHICA	UND	40
12	FRESA DE DIAMANTE A/V REDONDA GRANDE	UND	20
13	FRESA DE DIAMANTE A/V REDONDA MEDIANA	UND	40
14	FRESA DE DIAMANTE A/V TRONCO CÓNICA GRANDE	UND	20
15	FRESA DE DIAMANTE A/V TRONCO CÓNICA MEDIANA	UND	40
16	HIDRÓXIDO DE CALCIO (BASE 13 G/CATALIZADOR 11 G)	KIT	5
17	IONÓMERO DE VIDRIO CEMENTACIÓN POLVO/LIQUIDO 15 GR/ 6 ML	KIT	6
18	IONÓMERO DE VIDRIO FOTOCURABLE POLVO/LIQUIDO - 5 GR/ 2.5 ML	KIT	6
19	IONÓMERO DE VIDRIO RESTAURACIÓN POLVO/ LIQUIDO – 5 GR/3 ML	UND	6
20	ÓXIDO DE ZINC X 450 G	FCO	4
21	PARAMONOCLOROFENOL ALCANFORADO LIQUIDO X 15 ML	UND	6
22	PASTA ALVEOLAR X 10 GR	UND	6
23	PASTA PARA PROFILAXIS DENTAL X 50 GR	TUBO	10
24	PIEDRAS ARKANSAS TIPO FLAMA	UND	7



25	PIEDRAS ARKANSAS TIPO REDONDAS	UND	15
26	RESINA FILTEK Z-250	KIT	4
27	RESINA FOTOCURADO FILTEK Z350 XT DE 4 JERINGAS 4G C/U ADHESIVO ADPER SINGLER BOND 6G + DESMINERALIZANTE JERINGA 9 ML	KIT	3
28	AGUJA PARA EXTRACCIÓN MÚLTIPLE DE SANGRE AL VACÍO 21G X 1" X 100 UND	CJA	10
29	BOLSA COLECTORA DE SANGRE SIMPLE X 450 ML	UND	5
30	CÁMARA PARA RECuento DE GR Y G8 DE NEUBAUER DE VIDRIO	UND	2
31	LAMINA CUBRE CÁMARA DE NEUBAUER DE VIDRIO	UND	2
32	LIGADURA PARA TOMA DE MUESTRAS BANDA ANCHA TIPO TORNQUETE	UND	4
33	LUGOL PARA PARASITOLOGÍA X 500 ML	FCO	2
34	PAPEL TÉRMICO PARA IMPRESIÓN 18MTS X 110MM (11CMS)	RLLO	2
35	PLACA DE VIDRIO P/DETERMINAR AGLUTINACIONES	UND	2
36	PRUEBA RÁPIDA DE MALARIA X 25 DETER	CJA	3
37	PRUEBA RÁPIDA PARA ANTI HVC X 30 DETER	CJA	4
38	PRUEBA RÁPIDA PARA DENGUE X 30 DETER	CJA	4
39	PRUEBA RÁPIDA PARA HBSAG X 30 DETER	CJA	20
40	REACTIVO PARA ACIDO ÚRICO X 100 DET	UND	2
41	REACTIVO PARA AMILASA X 60 CC x 120ML	FCO	2
42	REACTIVO PARA BILIRRUBINA DIRECTA Y TOTAL X 250 DET (MÉTODO CINÉTICO O CON ESTÁNDAR)	UND	2
43	REACTIVO PARA COLESTEROL X 250 DETERMINACIONES X 300 ML	CJA	4
44	REACTIVO PARA CPK MB X 50 DETERMINACIONES	UND	4
45	REACTIVO PARA CPK TOTAL X 50 DETERMINACIONES	UND	4
46	REACTIVO PARA CREATININA X 200 DET.	UND	4
47	REACTIVO PARA DETERMINACION SANGUÍNEO ANTI A X 10 ML	UND	4
48	REACTIVO PARA DETERMINACION SANGUÍNEO ANTI B X 10 ML	UND	4
49	REACTIVO PARA DETERMINACION SANGUÍNEO ANTI D X 10 ML	UND	4
50	REACTIVO PARA FOSFATASA ALCALINA X 125 DETER.	UND	2
51	REACTIVO PARA GLUCOSA X 100 DET. X 300ML	UND	2
52	REACTIVO PARA PCR X 100 DET	UND	6
53	REACTIVO PARA RPR X 500 DETERMINACIONES	UND	4
54	REACTIVO PARA TGO X 250 ML	FCO	4
55	REACTIVO PARA TGP X 250 ML	FCO	4
56	REACTIVO PARA THEVENON EN HECES	FCO	2
57	REACTIVO PARA TRIGLICERIDOS X 300 DET	UND	3
58	REACTIVO PARA UREA X 200 DET	UND	4
59	SET P/AGLUTINACIONES TÍFICA, PARATIF Y BRUCELLA	KIT	4
60	TIRA REACTIVA P/ORINA 11 PARÁMETROS TUBO X 100 DET	TBO	8
61	TUBO AL VACIO C/GEL SEPARADOR SIN ANTI CUAGULANTE X 100 UND TAPA AMARILLA	PQTE	8
62	TUBO AL VACIO CON CITRATO DE SODIO T/ CELESTE X 100 UU	PQTE	2
63	TUBO AL VACIO CON EDTA TAPA LILA 13 X 75 X 100	CJA	10
64	TUBO AL VACIO SIN ADITIVO TAPA ROJA 13 X 100 (6ML) X 100 UND	CJA	6
65	TUBO CAPILAR CON ANTICUAGULANTE X 100 UND	TBO	2
66	TUBO CAPILAR SIN ANTICUAGULANTE X 100 UND	TBO	2
67	AGUA OXIGENADA (PERÓXIDO DE HIDROGENO 10 VOL X 1 LT)	FCO	80

68	AGUJA HIPODÉRMICA DESCARTABLE N° 18 G X 1 1/2" X 100 UND	CAJA	1600
69	AGUJA HIPODÉRMICA DESCARTABLE N° 21 G X 1 1/2" X 100 UND	CAJA	3600
70	ALCOHOL 96° X 1LT	FCO	200
71	ALCOHOL 70% X 1000 ML	FCO	400
72	ALCOHOL EN GEL X 1 LITRO	FCO	40
73	ALCOHOL YODADO X 1 LITRO	FCO	40
74	ALGODÓN X 100 GR	PQT	400
75	ALGODÓN X 500 GR	PQT	40
76	BAJALENGUAS (DEPRESORES DE MADERA) X 100 UU	CJA	100
77	CABESTRILLO	UND	20
78	CAMPO QUIRÚRGICO DESCARTABLE 90 X 90 CM	UND	400
79	CAMPO QUIRÚRGICO DESCARTABLE 45 X 45 CM	UND	400
80	CÁNULA BINASAL PARA OXÍGENO	UND	20
81	CATÉTER ABOCATH N° 18	UND	1200
82	CATÉTER ABOCATH N° 20	UND	1200
83	CATÉTER ABOCATH N° 22	UND	1200
84	CONTENEDOR PARA ELIMINACIÓN DE MATERIAL BIOLÓGICO CONTAMINADO PUNZO CORTANTE (RECIPIENTE DE CARTON PARA RESIDUOS PUNZO CORTANTES) 7 LITROS A MAS	UND	200
85	EQUIPO DE VENOCCLISIS CON EXTENSIÓN	UND	2000
86	EQUIPO MICROGOTERO CON CÁMARA GRADUADA X 100 ML	UND	1500
87	ESPARADRAPO HIPOALERGENICO IMPERMEABLE (TELA) X 6 CORTES	UND	100
88	GASA QUIRÚRGICA ABSORBENTE 10 X 10 CM	UND	1000
89	GASA QUIRÚRGICA ABSORVENTE X 100 YARDAS	PQTE	40
90	GUANTE QUIRÚRGICO ESTERIL N° 7 ½ (PAR)	PAR	8000
91	GUANTES DE LÁTEX DESECHABLES PARA EXAMEN HIPO ALERGÉNICOS TALLA "L" CAJA X 100 UNIDADES	CJA	100
92	GUANTES DE LÁTEX DESECHABLES PARA EXAMEN HIPO ALERGÉNICOS TALLA "M" CAJA X 100 UNIDADES	CJA	100
93	JERINGA DESCARTABLE 10 ML C/A N° 21 G X 1 ½"	UND	15000
94	JERINGA DESCARTABLE 20 ML C/A N° 21G X 1 ½"	UND	10000
95	JERINGA DESCARTABLE 5 ML C/A N°21 G X 1 ½"	UND	15000
96	LLAVE DE TRIPLE VIA DESCARTABLE	UND	5000
97	LOCIÓN ACARICIDA 25% X 60 ml	FCO	971
98	SABANAS DESCARTABLE ESTERIL	UND	100
99	MASCARA DE NEBULIZACIÓN ADULTO	UND	40
100	MASCARA DE OXIGENO CON RESERVORIO ADULTO	UND	12
101	GLUCONATO DE CLORHEXIDINA 4% X 1LT (C/DISPENSADOR)	FCO	200
102	VENDA DE YESO 4" X 5 YD.	UND	400
103	VENDA DE YESO 6" X 5 YD	UND	400
104	VENDA ELÁSTICA 2" X 5 YD	UND	400
105	VENDA ELÁSTICA 4" X 5 YD	UND	800
106	VENDA ELÁSTICA 6" X 5 YD	UND	800

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante Formato de Solicitud y Aprobación de Expediente de Contratación N° 026-2024 EP/VO 0790 el 19 de noviembre de 2024.



1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

Recursos Ordinarios (RO).

Importante

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

1.5. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

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

1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN

NO APLICA

1.7. DISTRIBUCIÓN DE LA BUENA PRO

NO APLICA

1.8. ALCANCES DEL REQUERIMIENTO

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

1.9. PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de siete (07) días calendarios contados a partir de la recepción de la orden de compra, 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 recabar un ejemplar de las bases, para cuyo efecto deben cancelar la suma de S/ 05.00 Soles, sito Av. Boulevard S/N – San Borja (Ingreso por la puerta N° 1 del CGE, en la Sección RDR del Comando de Salud del Ejército (COSALE). La copia de las Bases se entregará en la Oficina Encargada de las Contrataciones. En el horario de 08:00 a 14:00 horas.

Importante

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

1.11. BASE LEGAL

- Ley N° 31953 - Ley de presupuesto del sector público para el año fiscal 2024
- Ley N° 31954 - Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público para el año fiscal 2024
- Ley N° 31955 - Ley de Endeudamiento del Sector Público para el año fiscal 2024.
- Decreto Supremo N° 082-2019-EF, que aprueba el Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225 - Ley de Contrataciones del Estado.
- Decreto Supremo N° 344-2018-EF, que aprueba el Reglamento de la Ley N° 30225 – Ley de Contrataciones del Estado, y sus modificatorias.
- Decreto Supremo N° 004-2019-JUS que Aprueba el TUO de la Ley N° 27444 – Ley del Procedimiento Administrativo General.
- Texto Único Ordenado de la Ley N° 27806, Ley de Transparencia y de Acceso a la Información Pública, aprobado por Decreto Supremo N° 043-2003-PCM.
- Ley N° 29459 Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (en los Art. que se encuentran vigentes).

- Decreto Supremo N° 016-2011-SA, Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos médicos y Productos Sanitarios y sus modificatorias.
- Decreto Supremo N° 014-2011/SA. Reglamento de establecimientos farmacéuticos y sus modificatorias.
- Resolución Ministerial N° 313-2000-SA/AM, Reglamento de Dirimencias de Productos Farmacéuticos y afines del Centro Nacional de Control de Calidad del Instituto Nacional de Salud y su Manual (Resolución Jefatural 209-2000-J-OP/INS).
- Resolución Directoral N° 092-2009-DG-DIGEMID.
- Código Civil.
- Directivas y Opiniones del OSCE.
- Cualquier otra disposición legal vigente que permita desarrollar el objeto de la convocatoria, que no contravenga lo regulado por la Ley de Contrataciones del Estado.

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

CAPÍTULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. CALENDARIO DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

Según el cronograma de la ficha de selección de la convocatoria publicada en el SEACE.

Importante
<i>De conformidad con la vigesimosegunda Disposición Complementaria Final del Reglamento, en caso la Entidad (Ministerios y sus organismos públicos, programas o proyectos adscritos) haya difundido el requerimiento a través del SEACE siguiendo el procedimiento establecido en dicha disposición, no procede formular consultas u observaciones al requerimiento.</i>

2.2. CONTENIDO DE LAS OFERTAS

La oferta contendrá, además de un índice de documentos², 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 – PIDE³ 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**).

² La omisión del índice no determina la no admisión de la oferta.

³ Para mayor información de las Entidades usuarias y del Catálogo de Servicios de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE ingresar al siguiente enlace <https://www.gobiernodigital.gob.pe/interoperabilidad/>

d.1 Ficha técnica de los productos ofertados. **(Formato N° 1).**

- e) **El protocolo y/o certificado de análisis⁴** deberá ser emitido por el fabricante siempre cuando sea original y/o copia simple y con la información que estos declaren.

Opcionalmente el participante podrá presentar el protocolo de análisis de un lote vigente a la presentación de propuestas

Salvo que por disposiciones sanitarias algunos de los productos no cuenten con éste. El protocolo de análisis del producto es un informe técnico emitido por el laboratorio de control de calidad del fabricante, suscrito por el Químico Farmacéutico responsable, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos de dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en la metodología y especificaciones técnicas mínimas declarada por el interesado en su solicitud. Asimismo, para los materiales estériles, en el protocolo de análisis se deberán adjuntar el método de esterilización al cual fue sometido el producto.

En caso el protocolo de análisis sea de origen extranjero éste deberá estar firmado por funcionario competente del país de origen.

Aquel participante que en su protocolo de análisis no especifique el cumplimiento de todos los requerimientos mínimos solicitados por la Institución, los no indicados en el protocolo de análisis podrán acreditarlos con otros documentos como inserto del fabricante o cartas emitidas por el fabricante.

En caso de presentar el documento solicitado, en idioma distinto al castellano; se deberá presentar de acuerdo a lo indicado en el numeral 1.8 Cap.I de la sección general.

Se aceptarán Protocolos y/o Certificados de Análisis emitidos por fabricantes en el extranjero con la información que estos declaren en el mismo y en sus propios formatos, incluyendo certificados emitidos de manera electrónica o con firmas electrónicas. Se aceptarán Protocolos y/o Certificados de Análisis de lotes de los productos correspondientes a la última compra realizada de los productos a la fecha de presentación de la propuesta.

- f) **Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario⁵** (Copia Simple) con sus anexos según corresponda.

- Vigente a la fecha de Presentación de Propuestas, expedido por DIGEMID.
- No se considerará como válido los Registros Sanitarios, que no adjunten los anexos correspondientes al ítem ofertado.
- Los datos expresados en la oferta presentada, deben coincidir con los datos indicados en el Registro Sanitario del producto ofertado.
- Cuando se trata de productos importados, se deberá presentar el Registro Sanitario o Certificado de Registro sanitario que permita la comercialización en territorio nacional (Conforme Oficio N° 1494-2011-DIGEMIDDG/DAS/ATAG/MINSA del 24.05.2011).
- Para lo que respecta la presentación del registro sanitario del producto se aceptará que éste será entregado independiente de quien sea el titular o el tenedor del registro (tercero).
- Para el caso de productos nacionales el Registro Sanitario podrá estar a nombre de la empresa postora..
- Para el caso de empresas distribuidoras de productos nacionales, podrán presentar copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro del fabricante. En caso algún producto, "no requiera de Registro Sanitario" deberá

⁴ Se deberá señalar el número de Sub Ítem al que corresponde.

⁵ Se deberá señalar el número de Sub Ítem al que corresponde.



adjuntar el documento emitido por DIGEMID o Listado de DIGEMID en el cual acredite que no requiere de dicho documento..

- g) **Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA)** vigente a la fecha de presentación de ofertas, a nombre del postor, expedido por la ANM o ARM.

Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar la Certificación BPA vigente a nombre del postor, se deberá presentar copia simple del Certificado BPA vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañando para este caso copia de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que está haciendo uso de los almacenes).

En el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero y éste sea un laboratorio fabricante nacional que cuenta con el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitido por la DIGEMID, además de presentar la Certificación BPA vigente a nombre del postor, bastará con presentar copia del Certificado BPM vigente a nombre del laboratorio que brindará el servicio de almacenamiento y del documento que acredite el vínculo contractual entre ambas partes.

Para el caso que el postor sea un laboratorio fabricante nacional, bastará con presentar el Certificado BPM vigente emitido por la DIGEMID en la cual incluye también al Certificado BPA, de acuerdo al artículo 91° del Decreto Supremo N° 014-2011-SA.

- h) **Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura⁶ (BPM)** vigente a la fecha de presentación (BPM).

De no ser presentado en idioma castellano deberá adjuntar la correspondiente traducción oficial o sin valor oficial efectuada por traductor público juramentado o traducción certificada efectuada por traductor colegiado certificado, de acuerdo a lo establecido en el artículo 38 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

El Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura, (BPM) del fabricante nacional o extranjero, emitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, o documento que acredite el cumplimiento de normas de calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo, Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen.

La exigencia de la Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigentes se aplica durante todo el proceso de selección y ejecución contractual para dispositivos médicos nacionales e importados.

Asimismo, se aceptará una declaración jurada en donde se indique que el fabricante se encuentra en el listado de los laboratorios fabricantes de insumos que han solicitado certificación en Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) a quienes por el momento no corresponde solicitar copia del certificado de BPM (Oficio N°1280-2017-Digemid-DG-DICER-UFCVE/MINSA)".

- i) Carta de compromiso de canje y/o reposición de los productos, en el caso de vencimiento del producto o detectarse vicios ocultos, o de comprobarse que los productos han sido alterados antes de su recepción en el Almacén, por el plazo de 2 días siguientes de presentarse la observación. **(Anexo N° 10)**

⁶ Se deberá señalar el número de Sub Ítem al que corresponde.

- j) Copia Simple de Certificado de buenas prácticas de distribución y transporte.
- k) Declaración jurada de plazo de entrega. **(Anexo N° 4)⁷**
- l) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. **(Anexo N° 5)**
- m) El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el **Anexo N° 6**.

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

Importante

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

2.2.1.2. Documentos para acreditar los requisitos de calificación

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

2.2.2. Documentación de presentación facultativa:

- a) *Incorporar en la oferta los documentos que acreditan los “**Factores de Evaluación**” establecidos en el Capítulo IV de la presente sección de las bases, a efectos de obtener el puntaje previsto en dicho Capítulo para cada factor.*

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”.

2.1. PRESENTACIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN

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

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

N ° de Cuenta : 00-000-291978

Banco : BANCO DE LA NACION

N° CCI :

2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

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

⁷ 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.



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

Advertencia

De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE⁸ y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir los documentos previstos en los literales e) y f).

- f) Domicilio para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- g) Autorización de notificación de la decisión de la Entidad sobre la solicitud de ampliación de plazo mediante medios electrónicos de comunicación⁹ (**Anexo N° 09**)
- h) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado¹⁰.
- i) Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete¹¹.

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 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**

⁸ Para mayor información de las Entidades usuarias y del Catálogo de Servicios de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE ingresar al siguiente enlace <https://www.gobiernodigital.gob.pe/interoperabilidad/>

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

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

¹¹ Incluir solo en caso de contrataciones por paquete.

el exterior tengan validez en el Perú, deben estar legalizados por los funcionarios consulares peruanos y refrendados por el Ministerio de Relaciones Exteriores del Perú, salvo que se trate de documentos públicos emitidos en países que formen parte del Convenio de la Apostilla, en cuyo caso bastará con que estos cuenten con la Apostilla de la Haya¹².

- *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 n mesa de partes del COSALE, sito Av. Boulevard S/N – San Borja. En el horario de 08:00 a 16:00 horas.

2.5. FORMA DE PAGO

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

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

- Acta Recepción será por por el responsable del almacén del BTN San A/M N° 511, ubicado en la Av. Gral Vivanco S/N – Pueblo Libre, y la conformidad será por el Comité designado por la Entidad.
- Informe del funcionario responsable del área usuaria emitiendo la conformidad de la prestación efectuada cuando corresponda.
- Comprobante de pago (factura, factura no negociable, y guía de remisión).

Dicha documentación se debe presentar en MESA DE PARTES del Comando de Salud del Ejército, sito en Av. Boulevard S/N – San Borja (Ingreso por la puerta N° 1 del CGE), en el horario de 08:00 a 16:00 horas.

¹² Según lo previsto en la Opinión N° 009-2016/DTN.



**CAPÍTULO III
REQUERIMIENTO****Importante**

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

3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS**ADQUISICIÓN DE MATERIAL MÉDICO, QUIRÚRGICO, DENTAL E INSUMOS DE LABORATORIO PARA EL PERSONAL MILITAR DEL COMPONENTE TERRESTRE DEL CE VRAEM AF-2025****I. DEPENDENCIA QUE REQUIERE EL BIEN:**

CSMP IV DE del CE VRAEM

II. FINALIDAD PÚBLICA:

El presente proceso de selección busca contar con la ADQUISICIÓN DE MATERIAL MÉDICO, QUIRÚRGICO, DENTAL E INSUMOS DE LABORATORIO PARA EL PERSONAL MILITAR DEL COMPONENTE TERRESTRE DEL CE VRAEM AF-2025.

III. OBJETO DE LA CONTRATACIÓN:

El objeto es ADQUISICIÓN DE MATERIAL MÉDICO, QUIRÚRGICO, DENTAL E INSUMOS DE LABORATORIO PARA EL PERSONAL MILITAR DEL COMPONENTE TERRESTRE DEL CE VRAEM AF-2025; cuya actividad se debe de realizar con productos de calidad, de una manera eficiente y oportuna.

IV. DENOMINACIÓN DEL REQUERIMIENTO:

ADQUISICIÓN DE MATERIAL MÉDICO, QUIRÚRGICO, DENTAL E INSUMOS DE LABORATORIO PARA EL PERSONAL MILITAR DEL COMPONENTE TERRESTRE DEL CE VRAEM AF-2025.

4.1. Requisitos del contratista:**REQUISITOS MINIMOS DEL POSTOR:**

- El contratista deberá contar con RNP vigente (Bienes)
- El contratista deberá contar Registro Único de Contribuyentes (activo y habido)
- No encontrarse impedido para contratar con el Estado.
- La actividad económica del postor deberá considerar el objeto de la convocatoria.

ITEM PAQUETE

SUB ITEMS N°	DESCRIPCIÓN DEL ARTÍCULO	U/M	ESPECIFICACION TECNICA	CANTIDAD TOTAL
1	ACIDO ORTOFOSFORICO GEL 37% (ACIDO GRABADOR DE ESMALTE) X 13 GR	UND	COMPOSICIÓN: ÁCIDO ORTOFOSFÓRICO 37%; ESPESANTE; METILPARABENO; COLORANTE AZUL (CI52015) Y AGUA DEIONIZADA VÍA DE ADMINISTRACIÓN: TÓPICA CARACTERÍSTICAS: LÍQUIDO INCOLORO. - COLORANTE AZUL PARA PERFECTA VISUALIZACIÓN EN LA APLICACIÓN Y REMOCIÓN; - VISCOSIDAD ADECUADA, NO PRESENTA DESAGÜE PARA REAS INDESEABLES; - EXENTO DE SÍLICE - NO DEJA RESQUICIOS DE SÍLICE, QUE IMPIDE LA PENETRACIÓN DEL PRIMER; - SOLUBLE EN AGUA, FACILIDAD DE SER REMOVIDO DESPUÉS DEL ACONDICIONAMIENTO. PRESENTACIÓN: JERINGA DE 13-14 GR	6

			VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: APROBADO CON DECRETO SUPREMO N° 016-2011-SA Y MODIFICATORIAS.	
2	ADHESIVO SINGLE BOND X 6 GR	FCO	COMPOSICIÓN: AGUA, HEMA Y EL COPOLÍMERO VITREBOND™ CARACTERÍSTICAS: - EXCELENTE DESEMPEÑO DE ADHESIÓN PARA UNA MUY BAJA SENSIBILIDAD POSTOPERATORIA. - SU NANORELLENO ES ESTABLE Y NO SE SEDIMENTA: NO ES NECESARIO AGITARLO. - LA TAPA ABATIBLE (FLIP-TOP) SE CIERRA HERMÉTICAMENTE, MINIMIZANDO LA EVAPORACIÓN: MENOS DESPERDICIO, MÁS CÓMODA Y MÁS HIGIÉNICA. MATERIAL: ADHESIVO DENTAL PRESENTACION: FRASCOS X 6ML VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: APROBADO CON DECRETO SUPREMO N° 016-2011-SA Y MODIFICATORIAS.	6
3	AGUJA DENTAL TIPO CARPULE DESCARTABLE N° 30 G X 21mm" X 100 UND	CAJA	DENOMINACIÓN: AGUJA PARA INYECCIÓN ODONTOLÓGICA DE UN SOLO USO N° 30 G X 1" CARACTERÍSTICA: DIÁMETRO EXTERIOR NOMINAL (CALIBRE) 30 G LONGITUD NOMINAL 1" O 1 IN COLOR DEL CONO AMARILLO PARTES QUE LA COMPONEN (FIGURA REFERENCIAL N° 1) A) CONO DE FIJACIÓN O PABELLÓN O ASIDERO. B) TUBO DE LA AGUJA QUE CONSTA DE: • PARTE PERFORANTE O MANDRIL O ESTILETE. • PARTE DE PENETRACIÓN ÚTIL O AGUJA O CÁNULA. C) FUNDA PROTECTORA. LIMPIEZA EXENTA DE PARTÍCULAS Y DE MATERIAS EXTRAÑAS. LUBRICANTE CUMPLIR CON LO AUTORIZADO EN SU REGISTRO SANITARIO. MATERIAL: EMPAQUE: INDIVIDUAL O MÚLTIPLE QUE GARANTICE LAS PROPIEDADES FÍSICAS E INTEGRIDAD DEL PRODUCTO. - EXENTO DE PARTÍCULAS EXTRAÑAS DE REBABAS Y ARISTAS CORTANTES VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: APROBADO CON DECRETO SUPREMO N° 016-2011-SA Y MODIFICATORIAS.	4
4	AGUJAS PARA EXTRACCIÓN MÚLTIPLE AL VACÍO (VACUTAINER) 21 X 1"	UND	DENOMINACIÓN: AGUJA MÚLTIPLE VACUTAINER 21G CARACTERÍSTICAS: - AGUJA TRIFACETADA PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE POR SISTEMA DE VACÍO. CARACTERÍSTICAS: - AGUJA DE ACERO INOXIDABLE DE ALTA RESISTENCIA - LAS AGUJAS ESTÁN RECUBIERTAS DE SILICONA MÉDICA, LUBRICANTE QUE DISMINUYE LA FRICCIÓN Y BISEL DE CORTE TRIFACETADO. - MEDIDA DE 21G X 1 ½ - DOBLE AGUJA, LA INTERNA REVESTIDA CON UNA VÁLVULA DE GOMA QUE PERMITA TOMA MÚLTIPLE. - CON TECNOLOGÍA PRECISIÓN GLIDE PARA UN MEJOR DESPLAZAMIENTO DE LA AGUJA EN VENA - PRODUCTO ESTERILIZADO CON RADIACIÓN GAMMA Y LIBRE DE LÁTEX PARA EVITAR REACCIONES ALÉRGICAS - POSEE CONECTOR LUER EN EXTREMO DISTAL CON AJUSTE PERFECTO AL HOLDER - CON ETIQUETA INDIVIDUAL EXTERNA QUE DETALLA INFORMACIÓN DEL PRODUCTO. - CON CÓDIGO DE COLOR QUE FACILITA LA IDENTIFICACIÓN DEL CALIBRE DE LA AGUJA. COLOR VERDE MATERIAL: AGUJA DE ACERO CON SOPORTE DE POLIETILENO PRESENTACIÓN: RACK X 100 UNIDADES DIMENSIONES: 21 " VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011-SA.	100
5	CEMENTO POLICARBOXILATO P/L DE ZINC -POLVO 25	KIT	DESCRIPCIÓN: CEMENTO DE POLICARBOXILATO DE ZINC. I-POL (POLVO + LÍQUIDO) I-DENTAL CARACTERÍSTICAS:	4



	GR/LIQUIDO 17 ML		CEMENTO PERMANENTE PARA CORONAS, PUENTES Y RECUBRIMIENTOS DENTALES. ADECUADO TAMBIÉN PARA CORONAS Y PUENTES DE ÓXIDO DE CIRCONIO, ÓXIDO DE ALUMINIO Y SILICATO DE LITIO. VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA	
6	CINTRA MATRIZ CELULOIDE DE 0.05 X 10 ML SOBRE X 50 UND	CAJA	DENOMINACIÓN: CINTA CELULOIDE SOBRE X 50 UND CARACTERÍSTICAS: GENERALMENTE SE UTILIZA EN LA PREPARACIÓN DE COMPOSITES QUE AFECTEN UNA CARA PROXIMAL. SU PRINCIPAL FUNCIÓN LA PRESTA EN ODONTOLOGÍA RESTAURADORA, EN DONDE PERMITE FORMAR LA O LAS PAREDES INEXISTENTES DE UNA PREPARACIÓN CAVITARIA. PRESENTACION: PRODUCTO TOTALMENTE TRANSPARENTE. UTILIZADA PARA SEPARAR DIENTES QUE VAN A SER RESTAURADOS. MEDIDAS: 10MM X 120 MM X 0,05 MM SOBRE POR 50 UND. VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA	4
7	ESCOBILLAS PROFILÁCTICAS X 144 UND	CAJA	DENOMINACIÓN: ESCOBILLAS PARA PROFILAXIS CARACTERÍSTICAS: - TIPO ESCOBILLA CON CERDAS BLANCAS PARA ADAPTAR A CONTRANGULOS DE MICRO MOTOR DE BAJA VELOCIDAD. - DESCARTABLE. - CERDAS BLANCAS FORMA DE COPA, CIRCULAR O PENACHO, COLOR BLANCO, VIENE CON VÁSTAGO METÁLICO PARA ADAPTAR EN CONTRANGULO DE MICRO MOTOR DE BAJA VELOCIDAD. PRESENTACIÓN: CAJAS O BOLSAS EN CANTIDADES DE 144 UNIDADES. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA	10
8	EUGENOL LIQUIDO X 20 ML	FCO	DENOMINACIÓN: EUGENOL LIQUIDO X 20ML CARACTERÍSTICAS: EL EUGENOL DENTAL VIENE EN FORMATO LÍQUIDO EN UN FRASCO DE 20 ML. EL ÓXIDO DE ZINC Y EL EUGENOL CUANDO SE MEZCLAN FORMAN UN CEMENTO DENTAL. COMPOSICIÓN · HIPOCLORITO SÓDICO 5.25% · HIDRÓXIDO DE CALCIO. · ÓXIDO DE ZINC. PRESENTACIÓN: FRASCO DE 20 ML VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.	4
9	FLÚOR NEUTRO GEL 2% X 200 ML	FCO	DENOMINACIÓN: FLUOR NEUTRO GEL 2% X200ML ES UN REMINERALIZASTE Y DESENSIBILIZANTE DENTAL, DE PH NEUTRO, INDICADO EN LOS PROCEDIMIENTOS DE BLANQUEAMIENTO, TALLADO, CAVIDADES PROFUNDAS, POST-ORTODONCIA Y ABRASIÓN GENERALIZADA POR CEPILLADO. CARACTERÍSTICAS: · FLUORURO DE SODIO 2% · ACTÚA RÁPIDAMENTE (SOLO 45 SEGUNDOS) PH (3.5 – 5.0) · FORTALECE EL ESMALTE, DISMINUYENDO LA ACCIÓN DE LOS MICROORGANISMOS. · ÚTIL EN SENSIBILIDAD DENTAL Y EN PREVENCIÓN DE CARIES. PRESENTACION: DISPONIBLE EN EL AROMA: MENTA 1 BOTELLA CON 200 ML VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.	4
10	FRESA DE DIAMANTE A/V FISURA MEDIANA	UND	DENOMINACIÓN: FRESAS DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD FISURA MEDIANA CARACTERÍSTICAS: EMPAQUE INDIVIDUAL, RESISTENTE A LA MANIPULACIÓN, TRANSPORTE ALMACENAJE Y HUMEDAD, DE ACERO, PARTE ACTIVA REVESTIDA DE PARTÍCULAS DIAMANTADAS, MANDRIL DE ACERO, PARTE ACTIVA REVESTIDA DE PARTÍCULAS DIAMANTADAS. PARA ALTA VELOCIDAD. VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL	20

			MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.	
11	FRESA DE DIAMANTE A/V REDONDA CHICA	UND	DENOMINACIÓN: FRESAS DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD REDONDA PEQUEÑA CARACTERÍSTICAS: EMPAQUE INDIVIDUAL, RESISTENTE A LA MANIPULACIÓN, TRANSPORTE ALMACENAJE Y HUMEDAD, DE ACERO, PARTE ACTIVA REVESTIDA DE PARTÍCULAS DIAMANTADAS, MANDRIL DE ACERO, PARTE ACTIVA REVESTIDA DE PARTÍCULAS DIAMANTADAS. PARA ALTA VELOCIDAD. VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.	40
12	FRESA DE DIAMANTE A/V REDONDA GRANDE	UND	DENOMINACIÓN: FRESAS DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD REDONDA GRANDE CARACTERÍSTICAS: EMPAQUE INDIVIDUAL, RESISTENTE A LA MANIPULACIÓN, TRANSPORTE ALMACENAJE Y HUMEDAD, DE ACERO, PARTE ACTIVA REVESTIDA DE PARTÍCULAS DIAMANTADAS, MANDRIL DE ACERO, PARTE ACTIVA REVESTIDA DE PARTÍCULAS DIAMANTADAS. PARA ALTA VELOCIDAD. VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.	20
13	FRESA DE DIAMANTE A/V REDONDA MEDIANA	UND	DENOMINACIÓN: FRESAS DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD REDONDA MEDIANA CARACTERÍSTICAS: EMPAQUE INDIVIDUAL, RESISTENTE A LA MANIPULACIÓN, TRANSPORTE ALMACENAJE Y HUMEDAD, DE ACERO, PARTE ACTIVA REVESTIDA DE PARTÍCULAS DIAMANTADAS, MANDRIL DE ACERO, PARTE ACTIVA REVESTIDA DE PARTÍCULAS DIAMANTADAS. PARA ALTA VELOCIDAD. VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.	40
14	FRESA DE DIAMANTE A/V TRONCO CÓNICA GRANDE	UND	DENOMINACIÓN: FRESA DE DIAMANTE A/V TRONCO GRANDE CARACTERÍSTICAS: EMPAQUE INDIVIDUAL, RESISTENTE A LA MANIPULACIÓN, TRANSPORTE ALMACENAJE Y HUMEDAD, DE CARBURO, PARA USO QUIRÚRGICO EN ODONTOLOGÍA, PARTE ACTIVA CON FORMA DE FINAS HOJAS DE CORTE, MANTENIENDO LA FORMA CILÍNDRICA. TAMAÑO MEDIANO. PARA ALTA VELOCIDAD VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.	20
15	FRESA DE DIAMANTE A/V TRONCO CÓNICA MEDIANA	UND	DENOMINACIÓN: FRESAS DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD TRONCO CONICA PUNTA REDONDA GRANO MEDIO CARACTERÍSTICAS: EMPAQUE INDIVIDUAL, RESISTENTE A LA MANIPULACIÓN, TRANSPORTE ALMACENAJE Y HUMEDAD, DE ACERO, PARTE ACTIVA REVESTIDA DE PARTÍCULAS DIAMANTADAS, MANDRIL DE ACERO, PARTE ACTIVA REVESTIDA DE PARTÍCULAS DIAMANTADAS. PARA ALTA VELOCIDAD. VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.	40
16	HIDRÓXIDO DE CALCIO (BASE 13 G/CATALIZADOR 11 G)	KIT	DENOMINACIÓN: HIDRÓXIDO DE CALCIO (TUBOS: 13 GR BASE + 11 GR CATALIZADOR) - CARACTERÍSTICAS: - DYCALES UN CEMENTO DENTAL RÍGIDO, PERO AUTO-AJUSTABLE DE AUTO-FRAGUADO A BASE DE HIDRÓXIDO DE CALCIO. - ESTÁ INDICADO PARA EL RECUBRIMIENTO PULPAR TANTO DIRECTO COMO INDIRECTO. - DYCAL DE DENSTPLY SE UTILIZA COMO LINER DE PROTECCION ANTES DE UN ADHESIVO, BARNIZ, CEMENTO, MATERIAL DE RESTAURACION O CUALQUIER OTRA BASE. - NO INTERFIERE CON EL POLIMERIZADO DEL ACRÍLICO NI DE LOS COMPOSITES. - RADIOPACO	5



			<ul style="list-style-type: none"> - ESTIMULA LA FORMACIÓN DE DENTINA SECUNDARIA. - ESTA INDICADO PARA PROTEGER LA PULPA. - IVORY SHADE <p>CONTENIDO: TUBO DE 13 GR DE BASE + TUBO DE 11 GR DE CATALIZADOR</p> <p>INDICACIONES</p> <ul style="list-style-type: none"> - RECUBRIMIENTO PULPAR DIRECTO O INDIRECTO. - BASE PROTECTORA / FONDO DE CAVIDAD BAJO UN ADHESIVO, BARNIZ, CEMENTO, MATERIAL DE RESTAURACIÓN O CUALQUIER OTRA BASE. <p>PRESENTACIÓN: 13 G Y 11 G</p> <p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADA DE ACUERDO AL D.S N° 016-2011/SA</p>	
17	IONÓMERO DE VIDRIO CEMENTACIÓN POLVO/LIQUIDO 15 GR/ 6 ML	KIT	<p>DENOMINACIÓN: IONOMERO DE VIDRIO DE CEMENTACION</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>MATERIAL PARA LA CEMENTACIÓN PERMANENTE DE METAL Y PORCELANA CON LIBERACIÓN DE FLÚOR, MINIMIZA LA MICROFILTRACIÓN Y UNE QUÍMICAMENTE ESMALTE/DENTINA A LA PRÓTESIS</p> <p>INDICACIÓN: CEMENTAR CORONAS, PUENTES, INLAYS Y POSTES DE METAL, CORONAS DE ACERO INOXIDABLE O APARATOS DE ORTODONCIA RETENIDOS CON CORONAS DE ACERO INOXIDABLE, BANDAS DE ORTODONCIA.</p> <p>PRESENTACIÓN: EN DOS FRASCOS CONTENIENDO POLVO 15G Y LÍQUIDO 10G (6ML).</p> <p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADA DE ACUERDO AL D.S N° 016-2011/SA</p>	6
18	IONÓMERO DE VIDRIO FOTOCURABLE POLVO/LIQUIDO - 5 GR/ 2.5 ML	KIT	<p>DENOMINACIÓN: IONOMERO DE VIDRIO DE BASE/LINER FOTOCURABLE POLVO/LIQUIDO - 5GR/2.5 ML</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none"> - IONÓMERO DE VIDRIO PARA RESTAURACIÓN FOTOCURABLE, REFORZADO CON RESINA, UTILIZADO PARA RESTAURACIONES DE CLASE 3 Y 5, PARTICULARMENTE EROSIONES CERVICALES. - AFRACCIONES Y RESTAURACIONES DE SUPERFICIES RADICULARES. - ALTA LIBERACIÓN DE FLÚOR. <p>PRESENTACIÓN: POLVO 5 GRS. + LÍQUIDO 2.5ML.</p> <p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADA DE ACUERDO AL D.S N° 016-2011/SA</p>	6
19	IONÓMERO DE VIDRIO RESTAURACIÓN POLVO/ LIQUIDO - 5 GR/3 ML	UND	<p>DENOMINACIÓN: IONOMERO DE VIDRIO DE BASE/LINER FOTOCURABLE</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>KIT RESTAURADOR DE IONÓMERO DE VIDRIO MODIFICADO CON RESINA Y RECONSTRUCCIÓN DE MUÑONES QUE OFRECE 3 FORMAS DE POLIMERIZACIÓN, CUYA POLIMERIZACIÓN SE LIBERA FLÚOR DURANTE UN TIEMPO PROLONGADO, ALTA RESISTENCIA A LA FRACTURA.</p> <p>INDICACIONES: RESTAURACIONES CLASE III Y CLASE V. RESTAURACIONES CLASE I O II EN DIENTES TEMPORALES. BASE/LINER CAVITARIO. RECONSTRUCCIÓN DE MUÑONES.</p> <p>PRESENTACIÓN: 5 G BOTELLA DE POLVO, 3ML DE LÍQUIDO, 2 ML DE PRIMER, 2 ML DE LÍQUIDO GLASEADOR PARA TERMINADO, PUNTAS APLICADORAS CON PISTONES, CUCHARA, BLOCK DE MEZCLA.</p> <p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.</p>	6
20	ÓXIDO DE ZINC X 450 G	FCO	<p>DENOMINACIÓN: ÓXIDO DE ZINC X 450 GRS</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>POLVO BLANCO ESTÉRIL A BASE DE ZINC, PARA SER MEZCLADO CON EUGENOL Y FORMAR PASTAS PARA OBTURACIONES DENTALES PROVISIONALES.</p> <p>COMPOSICIÓN: POLVO BLANCO ESTÉRIL A BASE DE ZINC, PARA SER MEZCLADO CON EUGENOL Y FORMAR PASTAS PARA OBTURACIONES DENTALES PROVISIONALES.</p> <p>PRESENTACIÓN: FRASCO SELLADO POR 450 GRS.</p> <p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE</p>	4

			ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.	
21	PARAMONOCLOROFENOL ALCANFORADO LIQUIDO X 15 ML	UND	<p>DENOMINACIÓN: PARAMONOCLOROFENOL ALCANFORADO LIQUIDO</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>SOLUCIÓN MÉDICA (ANTISEPTICA Y ANALGÉSICA) USADA EN TRATAMIENTO DE DIENTES DESVITALIZADOS, INFECTADOS, CONDUCTOS FINOS DE DIFÍCIL ACCESO, INFLAMACIÓN PERIAPICAL, NECROSIS PULPAR Y PULPECTOMIAS.</p> <p>INDICACIÓN: MEDICACIÓN INTRA CONDUCTOS DE LA PIEZA DENTAL.</p> <p>COMPOSICIÓN:</p> <ul style="list-style-type: none"> - CLOROFENOL - ALCANFOR - ALCOHOL ETÍLICO - AGUA <p>PRESENTACIÓN: FRASCO OSCURO DE 15 ML</p> <p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.</p>	6
22	PASTA ALVEOLAR X 10 GR	UND	<p>DENOMINACIÓN: APÓSITO ALVEOLAR HEMOSTÁTICO (TARRP DE 10 GR)</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none"> - EFECTO CALMANTE SOBRE LOS TEJIDOS ALVEOLARES, CONTRIBUYENDO ASÍ A ALIVIAR RÁPIDAMENTE EL DOLOR. - CÓMODO Y FÁCIL DE USAR: ALVEOGL ES UN TRATAMIENTO DE AUTO-ELIMINACIÓN QUE NO REQUIERE SUTURA Y NINGUNA ATENCIÓN ESPECIAL APARTE DE LA OBSERVACIÓN DEL PROCESO DE CURACIÓN. - PROCEDIMIENTO DE UN SOLO PASO. - CONTIENE FIBRAS DE PENGHAWAR, LO QUE LE PROPORCIONA UN CONSISTENCIA FIBROSA Y LE PERMITE UNA ADHERENCIA BUENA DURANTE EL PROCESO DE CURACIÓN. - INDICADO COMO APÓSITO ALVEOLAR EN EL CASO DE ALVEOLITIS SECA Y TAMBIÉN SE PUEDE UTILIZAR LUEGO DE UNA EXTRACCIÓN DENTAL COMPLICADA O TRAUMÁTICA EN AQUELLOS PACIENTES CON ANTECEDENTES DE ALVEOLITIS SECA. <p>CONTENIDO: 1 UNIDAD DE 10 GR.</p> <p>USO:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. TOMA UNA BOLITA DE PASTA DE 0.20 GR APROXIMADAMENTE. 2. COLOCARLA EN EL ALVEÓLO (QUE HA SIDO PREPARADO PREVIAMENTE). 3. NO SUTURAR <p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.</p>	6
23	PASTA PARA PROFILAXIS DENTAL X 50 GR	TUBO	<p>DENOMINACIÓN: PASTA PARA PROFILAXIS</p> <p>DESCRIPCIÓN: PASTA ROSADA, HOMOGÉNEA, DE TEXTURA CREMOSA, OLOR Y SABOR A TUTTI FRUTTI.</p> <p>PRESENTACIÓN: ESTÁNDAR PARA TUBOS COLAPSIBLE DE 50 GRS</p> <p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.</p>	10
24	PIEDRAS ARKANSAS TIPO FLAMA	UND	<p>DENOMINACIÓN: PIEDRA DE ARCANZAS</p> <p>PARA EL PULIDO Y CONTORNEADO DE ESMALTE, COMPOSITES, COMPÓMEROS Y PORCELANAS.</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none"> - MICROGRANO DE ÓXIDO DE ALUMINIO, PLANA, DURA, COLOR CLARO, LISA. UTILIZADAS POR LOS ODONTÓLOGOS PARA UN ACABADO ULTRA FINO DE LOS COMPOSITES, SIN DAÑAR EL ESMALTE. - ALTO RENDIMIENTO SIN VIBRACIONES - LARGA DURACIÓN <p>INDICACIONES:</p> <ul style="list-style-type: none"> - PULIDO ESMALTE - PULIDO COMPOSITE - PULIDO IONÓMERO DE VIDRIO - PULIDO PORCELANAS <p>FORMAS: REDONDA Y FLAMA</p> <p>COLOR DE LA PIEDRA: BLANCO.</p> <p>ABRASIVOS EXTRA FINOS PARA EL ACABADO Y PULIDO LISO DE MATERIALES DE RELLENO, OBTURACIONES Y COMPOSITES DE RELLENO COMPUESTOS.</p> <p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE</p>	7
25	PIEDRAS ARKANSAS TIPO REDONDAS	UND	<p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE</p>	15



			ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.	
26	RESINA FILTEK Z-250	KIT	<p>DENOMINACIÓN: FILTEK Z250 XT</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none"> - "FILTEK Z250 XT ES UN RESINA FOTO POLIMERIZACIÓN DISEÑADA PARA SER UTILIZADA EN RESTAURACIONES ANTERIORES Y POSTERIORES. - NECESITA DE UN ADHESIVO DENTAL, COMO SINGLE BOND 2 O SINGLE BOND UNIVERSAL. - DISPONIBLE EN UN AMPLIO RANGO DE COLORES Y EN DISTINTAS OPACIDADES, DENTINA, ESMALTE, CUERPO Y TRANSLÚCIDOS. PARA REALIZAR RECONSTRUCCIONES EN TÉCNICA DE UNA SOLO OPACIDAD, OPACIDAD DUAL, Y ESTRATIFICACIÓN COMPLETA." <p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA</p>	4
27	RESINA FOTOCURADO FILTEK Z350 XT DE 4 JERINGAS 4G C/U ADHESIVO ADPER SINGLER BOND 6G + DESMINERALIZANTE JERINGA 9 ML	KIT	<p>DENOMINACIÓN: JUEGO DE 4 JERINGAS DE RESINA NIVEL Z350, PARA SER APLICADOS CON LÁMPARA DE LUZ HALÓGENA O SIMILAR DE ORIGEN AMERICANO O ALEMÁN. EL KIT DEBE INCLUIR FRASCO DE ADHESIVO DENTAL DE 6 GR Y FRASCO DE ÁCIDO ORTO FOSFÓRICO PARA GRABADO</p> <p>ÁCIDO, ASÍ COMO ACCESORIOS PLÁSTICOS PARA COLOCACIÓN DEL MATERIAL.</p> <p>VIGENCIA: \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA DE CORRESPONDER.</p>	3
28	AGUJA PARA EXTRACCIÓN MÚLTIPLE DE SANGRE AL VACÍO 21G X 1" X 100 UND	CJA	<p>Denominación: AGUJA PARA EXTRACCIÓN MÚLTIPLE AL VACÍO 20G y 21G X 1" X 100 UND</p> <p>DESCRIPCION:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Cartucho individual de polipropileno que garantiza las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. - Exento de materia extraña, rebabas y aristas cortantes. <p>Ø Rotulado conforme a la Reglamentación de Registro, Control y Vigilancia vigente.</p> <p>Ø Estéril, Atoxico, Hipo alergénico y Apirógeno.</p> <p>CARACTERÍSTICAS</p> <ul style="list-style-type: none"> Ø Aguja de acero inoxidable de recolección múltiple para toma de muestra de sangre al vacío. Ø Bisel: con formato especial para facilitar penetración en la piel (tribiselado). Ø Cuerpo: siliconado para una sutil y fácil penetración en la piel. Ø Esterilizadas con Óxido de Etileno Ø Sistema de identificación del calibre por medio de colores. Ø Sello de seguridad en la tapa. Ø Cuenta con una válvula protectora de goma que permite la recolección múltiple al vacío. Ø Posee un accesorio con rosca para asegurarse en los adaptadores. <p>INDICACIONES: Son usadas predominantemente para la rutina de recolección de sangre y exclusivamente para un único uso.</p> <p>PRESENTACION: Cartucho individual de polipropileno conteniendo 01 unidad, acondicionado en caja de cartón grado medico por 100 unidades.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>	10
29	BOLSA COLECTORA DE SANGRE SIMPLE X 450 ML	UND	<p>Denominación: BOLSA SIMPLE PARA RECOLECCIÓN DE SANGRE - BOLSA SIMPLE CPDA - 1 CON AGUJA RETRÁCTIL</p> <p>DESCRIPCION:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Bolsa simple para recolección de sangre. ➤ Capacidad de 450 ml, confeccionada en PVC no tóxico y plastificante di-2-etil-hexilftalato (DEHP). ➤ Formato anatómico con todas las esquinas internas redondeadas, estéril, libre de pirógenos. ➤ Segmentos de recolección numerados, segmentos compatibles con sistema de conexión estéril. ➤ Aguja de 16 G, con bisel trifacetado y dispositivo de protección que recubre la aguja en el momento de retirarla de la vena del donante, evitando accidentes por perforación o formación de aerosoles. ➤ El dispositivo es liviano, de forma que no hace tracción sobre el tubo de recolección. ➤ Anticoagulante CPDA-1 (citrate, fosfato, dextrosa y adenina). ➤ Pasteurizadas en empaque impermeable y de acuerdo con el Decreto ministerial MS/SVS no. 950/98. Etiqueta de PVC: De acuerdo con la norma ISO 3826 ➤ Película plástica: DEHP: Clase VI de acuerdo con la Farmacopea europea 	5

			<p>y la norma ISO 3826</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Esterilización: Calor húmedo (producto esterilizado por vapor) ➤ Validez: 2 años después de la fecha de esterilización ➤ Etiquetas fáciles de escribir en ellas, bolsas colectoras de sangre en empaque individual de polipropileno y Multiempaque en bolsa de aluminio que garantiza un sellado hermético que limita la pérdida de humedad. ➤ Cada bolsa de sangre es esterilizada y empacada individualmente en plástico transparente para proteger el contenido y agilizar la inspección visual ➤ Una envoltura secundaria de papel de aluminio añade protección adicional a las bolsas de sangre envueltas en plástico ➤ Comodidad para el donante ➤ Lograr una inserción suave y una punción indolora. <p>Presentación: Empaque: 6 unidades Cantidad por caja: 84 unidades Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>	
30	CÁMARA PARA RECUENTO DE GR Y G8 DE NEUBAUER DE VIDRIO	UND	<p>Presentación: Cámara de Neubauer de vidrio doble transparente con divisiones con embace protector porta cámara. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>	2
31	LAMINA CUBRE CÁMARA DE NEUBAUER DE VIDRIO	UND	<p>Descripción: LAMINA CUBRE CÁMARA DE NEUBAUER DE VIDRIO Presentación: Lamina especial cubre cámara de Neubauer. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>	2
32	LIGADURA PARA TOMA DE MUESTRAS BANDA ANCHA TIPO TORNQUETE	UND	<p>DESCRIPCIÓN: LIGADURA PARA TOMA DE MUESTRAS BANDA ANCHA TIPO TORNQUETE (LIGADURA CON CIERRE AUTOMÁTICO MATERIAL LIBRE DE LÁTEX) CARACTERÍSTICAS: ➤ Fabricado de un compuesto de poli-isopreno sintético, un material que posee las mismas características que el látex, pero que es 100% libre de látex, lo que reduce el riesgo de alergia para el paciente y el trabajador sanitario. ➤ Torniquete de goma, libre de látex 45 CM de largo Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>	4
33	LUGOL PARA PARASITOLOGÍA X 500 ML	FCO	<p>Descripción: Lugol Parasitológico colorante que destaca las estructuras de los parásitos intestinales. Presentación: Frasco x 500 ml Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>	2
34	PAPEL TÉRMICO PARA IMPRESIÓN 18MTS X 110MM (11CMS)	RLLO	<p>Descripción: PAPEL TÉRMICO PARA IMPRESIÓN 18MTS X 110MM (11CMS) Presentación: papel térmico para impresión 18MTS X 110MM (11CMS) Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>	2
35	PLACA DE VIDRIO P/DETERMINAR AGLUTINACIONES	UND	<p>Presentación: Placa de vidrio doble transparente de 20 x 20 cm. Divididas en 5 columnas y 5 filas en alto relieve. Accesorios: controles, calibradores y complementos que permitan la realización completa de la prueba. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>	2
36	PRUEBA RÁPIDA DE MALARIA X 25 DETER	CJA	<p>Presentación: Dispositivo de prueba individual envasada en sachet de aluminio con un gotero plástico calibrado y un desecante (silica gel) y 01 inserto para determinación de Malaria (P. f/P.) RAPI-TEST. Forma de presentación: x 50 determinaciones. Muestra biológica: Sangre total Metodología: Método cualitativo de doble ensayo tipo sándwich inmunocromatográfico rápido. Accesorios: controles, calibradores y complementos que permitan la realización completa de la prueba.</p>	3



			Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.	
37	PRUEBA RÁPIDA PARA ANTI HVC X 30 DETER	CJA	Muestra: suero, plasma o sangre. Sensibilidad: 99.3% Especificidad: 99.4% Vida útil: 24 meses 1-30°C Ensayo inmunocromatográfico cualitativo. Caja x 25 pruebas reactivas.	4
38	PRUEBA RÁPIDA PARA DENGUE X 30 DETER	CJA	Prueba rápida de dengue NS1, IgM e IgM Muestra: plasma, sangre o suero. Sensibilidad: 95.8% Especificidad: 96.1%	4
39	PRUEBA RÁPIDA PARA HBSAG X 30 DETER	CJA	PRESENTACION: Reactivo para la determinación de antígeno de superficie de la Hepatitis B (HBsAg). METODOLOGÍA: Quimioluminiscencia y/o Electro quimioluminiscencia MUESTRA BIOLÓGICA: SUERO y/o PLASMA. CERTIFICACIÓN: FDA o CE (CERTIFICACIÓN EUROPEA) Presentación: Caja X 30 und Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA de corresponder	20
40	REACTIVO PARA ACIDO ÚRICO X 100 DET	UND	Presentación: Reactivos para la determinación de Ácido Úrico. Forma de presentación: X 100 det Muestra biológica: suero y/o plasma. Metodología: método colorimétrico. Accesorios: Controles, calibradores y complementos que permitan la realización completa de la prueba. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.	2
41	REACTIVO PARA AMILASA X 60 CC x 120ML	FCO	PRESENTACIÓN: REACTIVOS PARA LA DETERMINACIÓN DE AMILASA. MUESTRA BIOLÓGICA: SUERO, PLASMA, ORINA. METODOLOGÍA: MÉTODO ENZIMÁTICO. TIEMPO DE EXPIRACIÓN: \geq DE 12 MESES A PARTIR DE LA FECHA DE ENTREGA. ACCESORIOS: CONTROLES, CALIBRADORES Y COMPLEMENTOS DE ACUERDO A LA METODOLOGÍA. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA DE CORRESPONDER.	2
42	REACTIVO PARA BILIRRUBINA DIRECTA Y TOTAL X 250 DET (MÉTODO CINÉTICO O CON ESTÁNDAR)	UND	Descripción: KIT DE REACTIVOS POR PLASMA DE SUERO DE BILIRRUBINA TOTAL Y DIRECTA USO PREVISTO Producto para el uso en la determinación cuantitativa in vitro de la concentración del total Bilirrubina en suero o plasma humano. Los resultados de la prueba deben ser interpretados siempre conjuntamente con la imagen clínica. Características: Tipo de muestras: por plasma, de suero Parámetros analizados: de bilirrubina total y Directa Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.	2
43	REACTIVO PARA COLESTEROL X 250 DETERMINACIONES X 300 ML	CJA	Presentación: Reactivos para la determinación de COLESTEROL TOTAL ENZIMÁTICO. Reactivos líquidos listos para usar Metodología: Método enzimático o equivalente. Muestra: Suero y/o plasma. Accesorios: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipo Automatizado que permitan la realización completa de la prueba. Equipo: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.	4
44	REACTIVO PARA CPK MB X 50 DETERMINACIONES	UND	Reactivo líquido para la determinación de la actividad de la isoenzima MB de la cratin Quinasa (activada por N-acetil Cisteína) en suero o plasma.	4
45	REACTIVO PARA CPK TOTAL X 50 DETERMINACIONES	UND	Reactivo para determinación de la actividad de la creatina quinasa total (CK) en modo cinético en suero o plasma. Metodología: IFCC.	4

46	REACTIVO PARA CREATININA X 200 DET.	UND	<p>Descripción: CREATININA COLORIMETRICA X 200 DETERMINACIONES METODOLOGÍA: COLORIMÉTRICO CINÉTICO USO: PARA MUESTRAS DE SUERO U ORINA Características:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Empaque individual estéril que garantice la integridad del producto, ➤ Resistente a la manipulación y almacenaje ➤ Fácil de abrir manualmente (peel open). ➤ El rotulado del empaque debe especificar en forma visible, legible, además mediante simbología, el nombre y especificaciones del producto, fecha de vencimiento, n° de lote, nombre o razón social del fabricante e importador. ➤ Deseable instrucción de uso en español. ➤ Adjuntar registro sanitario vigente ➤ Dimensiones 200 determinaciones. <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>	4
47	REACTIVO PARA DETERMINACION SANGUÍNEO ANTI A X 10 ML	UND	<p>DESCRIPCIÓN REACTIVOS PARA LA DETERMINACIÓN SANGUÍNEA DE ANTI A, B Y D. CARACTERÍSTICAS: EMPAQUE:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Individual estéril que garantice la integridad del producto, resistente a la manipulación y almacenaje, ➤ Fácil de abrir manualmente (peel open). ➤ El rotulado del empaque debe especificar en forma visible, legible, además mediante simbología, el nombre y especificaciones del producto, fecha de vencimiento, n° de lote, nombre o razón social del fabricante e importador. ➤ Deseable instrucción de uso en español adjuntar registro sanitario vigente <p>DIMENSIONES: 10 ML.</p>	4
48	REACTIVO PARA DETERMINACION SANGUÍNEO ANTI B X 10 ML	UND	<p>Muestra biológica: sangre total, Metodología: método por aglutinación. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>	4
49	REACTIVO PARA DETERMINACION SANGUÍNEO ANTI D X 10 ML	UND	<p>Reactivo líquido para la determinación de la enzima fosfatas alcalina en suero a 37° C Metodología: IFCC. Forma de presentación: x 125 deter.</p>	2
50	REACTIVO PARA FOSFATASA ALCALINA X 125 DETER.	UND	<p>Reactivo líquido para la determinación de la enzima fosfatas alcalina en suero a 37° C Metodología: IFCC. Forma de presentación: x 125 deter.</p>	2
51	REACTIVO PARA GLUCOSA X 100 DET. X 300ML	UND	<p>Descripción: GLUCOSA ENZIMATICA X 100 DETERMINACIONES CARACTERÍSTICAS: MÉTODO ENZIMÁTICO DE REFERENCIA EMPLEANDO HEXOKINASA. EL KIT CONTIENE: REACTIVOS LISTOS PARA USAR. EMPAQUE:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Individual estéril que garantice la integridad del producto ➤ Resistente a la manipulación y almacenaje, fácil de abrir manualmente (peel open). ➤ El rotulado del empaque debe especificar en forma visible, legible, además mediante simbología, el nombre y especificaciones del producto, fecha de vencimiento, n° de lote, nombre o razón social del fabricante e importador. ➤ Deseable instrucción de uso en español. <p>Presentación: Reactivos para la determinación de Glucosa Muestra biológica: suero, plasma, orina y LCR. Metodología: Método Colorimétrico. Accesorios: controles, calibradores y complementos que permitan la realización completa de la prueba. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>	2
52	REACTIVO PARA PCR X 100 DET	UND	<p>Descripción: PROTEINA C REACTIVA LATEX DIRECTO PRESENTACIÓN: CAJA X 100 DET EMPAQUE:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Individual estéril que garantice la integridad del producto ➤ Resistente a la manipulación y almacenaje, ➤ Fácil de abrir manualmente (peel open). ➤ El rotulado del empaque debe especificar en forma visible, legible, además mediante simbología, el nombre y especificaciones del producto, fecha de vencimiento, n° de lote, nombre o razón social del fabricante e importador. ➤ Deseable instrucción de uso en español. ➤ Adjuntar registro sanitario vigente <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA..</p>	6

53	REACTIVO PARA RPR X 500 DETERMINACIONES	UND	<p>Descripción: REACTIVO RPR EN FRASCO CARAMELO CONTROL (+), CONTROL (-), DISPENSADORES Y TARJETAS. METODOLOGÍA: AGLUTINACIÓN MUESTRA BIOLÓGICA: SUERO O PLASMA. CARACTERÍSTICA:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Empaque individual estéril que garantice la integridad del producto ➤ Resistente a la manipulación y almacenaje, ➤ Fácil de abrir manualmente (peel open). ➤ El rotulado del empaque debe especificar en forma visible, legible, además mediante simbología, el nombre y especificaciones del producto, fecha de vencimiento, n° de lote, nombre o razón social del fabricante e importador. ➤ Deseable instrucción de uso en español. Adjuntar registro sanitario vigente <p>PRESENTACION: KIT POR 500 DETERMINACIONES Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>	4
54	REACTIVO PARA TGO X 250 ML	FCO	<p>REACTIVOS PARA LA DETERMINACIÓN DE TRANSAMINASA TGO/AST. REACTIVOS LISTOS PARA USAR. METODOLOGÍA: MÉTODO COLORIMÉTRICO, UV OPTIMIZADO (IFCC).</p>	4
55	REACTIVO PARA TGP X 250 ML	FCO	<p>REACTIVOS PARA LA DETERMINACIÓN DE TRANSAMINASA TGP/ALT. REACTIVOS LISTOS PARA USAR. METODOLOGÍA: MÉTODO COLORIMÉTRICO, UV OPTIMIZADO (IFCC).</p>	4
56	REACTIVO PARA THEVENON EN HECES	FCO	<p>REACTIVO DE THEVENON X 500 ML</p>	2
57	REACTIVO PARA TRIGLICERIDOS X 300 DET	UND	<p>Descripción: REACTIVO DE TRIGLICERIDOS ENZIMATICO x 300 DETERMINACIONES Presentación: Reactivos para la determinación de Triglicéridos. Muestra biológica: suero y/o plasma. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>	3
58	REACTIVO PARA UREA X 200 DET	UND	<p>Descripción: Reactivos para la determinación de Urea x 200 determinaciones Muestra biológica: suero. Accesorios: complementos, controles y calibradores de acuerdo a la metodología. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>	4
59	SET P/AGLUTINACIONES TÍFICA, PARATIF Y BRUCELLA	KIT	<p>Descripción: AGLUTINACION TIFICO (A, B, H, O) X 5 ML X 4 FRASCOS KIT DE ANTIGENOS FEBRILES (A, B, H, O, BRUCELLAS) X 5 ml CONTIENE: ANTÍGENOS FEBRILES SALMONELLA: SUSPENSIÓN EN SOLUCIÓN SALINA CON CONSERVANTES APROPIADOS, CONTENIENDO LOS SIGUIENTES ANTÍGENOS BACTERIANOS: <ul style="list-style-type: none"> ➤ ANTÍGENOS PARATYPHOID A (SALMONELLA, ANTÍGENO FLAGELAR A). ➤ ANTÍGENOS PARATYPHOID B (SALMONELLA, ANTÍGENO FLAGELAR B). ➤ ANTÍGENOS TYPHOID H (SALMONELLA, ANTÍGENO FLAGELAR D). ➤ ANTÍGENOS TYPHOID O (SALMONELLA, ANTÍGENO SOMÁTICO D). ANTÍGENOS FEBRILES BRUCELLA: SUSPENSIÓN DE ANTÍGENOS BACTERIANOS (BRUCELLA ABORTUS, CEP 1119-3) EN SOLUCIÓN FISIOLÓGICA CON CONSERVANTES APROPIADOS. LA CONCENTRACIÓN CELULAR DE LOS ANTÍGENOS SE ENCUENTRA ENTRE EL 4 Y EL 6%. LAS BACTERIAS UTILIZADAS SE ENCUENTRAN EN FASE LISA. ANTÍGENOS FEBRILES CONTROLES: <ul style="list-style-type: none"> ➤ CONTROL POSITIVO: DILUCIÓN DE SUERO HUMANO INACTIVADO POSITIVO. ➤ CONTROL NEGATIVO: DILUCIÓN DE SUERO HUMANO NEGATIVO. MUESTRA: SUERO Características: <ul style="list-style-type: none"> ➤ EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL QUE GARANTICE LA INTEGRIDAD DEL PRODUCTO ➤ RESISTENTE A LA MANIPULACIÓN Y ALMACENAJE, ➤ FÁCIL DE ABRIR MANUALMENTE (PEEL OPEN). ➤ EL ROTULADO DEL EMPAQUE DEBE ESPECIFICAR EN FORMA VISIBLE, LEGIBLE, ADEMÁS MEDIANTE SIMBOLOGÍA, EL NOMBRE Y ESPECIFICACIONES DEL PRODUCTO, FECHA DE VENCIMIENTO, N° DE LOTE, NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL FABRICANTE E IMPORTADOR. ➤ DESEABLE INSTRUCCIONES DE USO EN ESPAÑOL. </p>	4

			<p>> ADJUNTAR REGISTRO SANITARIO VIGENTE</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>	
60	TIRA REACTIVA P/ORINA 11 PARÁMETROS TUBO X 100 DET	TBO	<p>Presentación: Estuche para 100 determinaciones</p> <p>Muestra biológica: orina</p> <p>Metodología: Método Multiparametro de detección cualitativa y semicuantitativa.</p> <p>Accesorios: complementos, controles y calibradores de acuerdo a la metodología.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA..</p>	8
61	TUBO AL VACIO C/GEL SEPARADOR SIN ANTI CUAGULANTE X 100 UND TAPA AMARILLA	PQTE	<p>Presentación: TUBO AL VACÍO 5ML X 100 (TAPA AMARILLA) PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE, ESTÉRIL DE UN SOLO USO PARA PRUEBAS HEMATOLÓGICAS.</p> <p>Tubo para extracción al Vacío en empaque por 25 o más unidades sellado.</p> <p>Características: Tubo de Plástico de 13 mm de diámetro por 100 mm de Longitud de 5 a 6 ml. de capacidad, con gel separador, sin anticoagulante, con Activador de Coagulación, con tapa hermética perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo, *NI DERRAMES, NI HEMÓLISIS DE LA MUESTRA con código de colores para identificación, *DESPUÉS DEL USO LA TAPA DEBERÁ QUEDAR HERMÉTICA, deberá ser resistente a la centrifugación y caídas, *LAS PAREDES EXTERNAS DEBERÁN PERMITIR LA ADHERENCIA FIRMEMENTE DE LA ETIQUETA DE CÓDIGO DE BARRA.</p> <p>Uso: Para la realización obtener sangre para pruebas de Bioquímicas e Inmunológicas.</p> <p>Muestra biológica: Sangre total.</p> <p>Material: tubo plástico PACK X 100 UND.</p> <p>Garantía de calidad: certificación ISO-9001. Aprobación FDA o Certificación Europea CE.</p> <p>Observación: El material de Procedencia "China" no cumple con dichas condiciones*</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>	8
62	TUBO AL VACIO CON CITRATO DE SODIO T/ CELESTE X 100 UU	PQTE	<p>TUBO AL VACÍO 3.6ML X 100 UU(TAPA CELESTE CON CITRATO DE SODIO) TUBO PLÁSTICO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE, TRANSPARENTE Y LIMPIO, ETIQUETADO ADECUADAMENTE, SIN CUBRIR EL TUBO EN SU TOTALIDAD PAQUETE X 100 UND</p> <p>Presentación: tubo al vacío 13 X 75 (TAPA LILA) para extracción de sangre, estéril de un solo uso para pruebas hematológicas con EDTAK2.</p> <p>Características: Tubo de Plástico de 13 mm de diámetro por 75 mm de Longitud de 3 ml. de capacidad, con gel separador, sin anticoagulante, con Activador de Coagulación, con tapa hermética perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo, *NI DERRAMES, NI HEMÓLISIS DE LA MUESTRA con código de colores para identificación, *DESPUÉS DEL USO LA TAPA DEBERÁ QUEDAR HERMÉTICA, deberá ser resistente a la centrifugación y caídas, *LAS PAREDES EXTERNAS DEBERÁN PERMITIR LA ADHERENCIA FIRMEMENTE DE LA ETIQUETA DE CÓDIGO DE BARRA.</p> <p>Uso: Para la realización obtener sangre para pruebas de Bioquímicas e Inmunológicas.</p> <p>Muestra biológica: Sangre total.</p> <p>Material: tubo plástico PACK X 100 UND.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>	2
63	TUBO AL VACIO CON EDTA TAPA LILA 13 X 75 X 100	CJA	<p>Presentación: tubo al vacío 13 X 75 (TAPA LILA) para extracción de sangre, estéril de un solo uso para pruebas hematológicas con EDTAK2.</p> <p>Características: Tubo de Plástico de 13 mm de diámetro por 75 mm de Longitud de 3 ml. de capacidad, con gel separador, sin anticoagulante, con Activador de Coagulación, con tapa hermética perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo, *NI DERRAMES, NI HEMÓLISIS DE LA MUESTRA con código de colores para identificación, *DESPUÉS DEL USO LA TAPA DEBERÁ QUEDAR HERMÉTICA, deberá ser resistente a la centrifugación y caídas, *LAS PAREDES EXTERNAS DEBERÁN PERMITIR LA ADHERENCIA FIRMEMENTE DE LA ETIQUETA DE CÓDIGO DE BARRA.</p> <p>Uso: Para la realización obtener sangre para pruebas de Bioquímicas e Inmunológicas.</p> <p>Muestra biológica: Sangre total.</p> <p>Material: tubo plástico PACK X 100 UND.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>	10
64	TUBO AL VACIO SIN ADITIVO TAPA ROJA 13 X 100 (6ML) X 100 UND	CJA	<p>Presentación: TUBO COLECTOR SIN ADITIVO DE 6ML CON TAPA ROJA ESTÉRIL SIN ANTICOAGULANTE.</p> <p>Características: Tubo de Plástico de 13 mm de diámetro por 100 mm de Longitud de 5 a 6 ml. de capacidad, con gel separador, sin anticoagulante, con Activador de Coagulación, con tapa hermética perforable, que no tienda a formar aerosoles al abrirlo, *NI DERRAMES, NI HEMÓLISIS DE LA MUESTRA con código de colores para identificación, *DESPUÉS DEL USO LA TAPA DEBERÁ QUEDAR HERMÉTICA, deberá ser resistente a la centrifugación y caídas, *LAS PAREDES EXTERNAS DEBERÁN PERMITIR LA ADHERENCIA FIRMEMENTE DE LA ETIQUETA DE CÓDIGO DE BARRA.</p> <p>Uso: Para la realización obtener sangre para pruebas de Bioquímicas e Inmunológicas.</p> <p>Muestra biológica: Sangre total.</p> <p>Material: tubo plástico</p> <p>Presentación: PACK X 100 UND</p>	6



			Metodología: colector de sangre al vacío Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.	
65	TUBO CAPILAR CON ANTICUAGULANTE X 100 UND	TBO	Descripción: TUBOS CAPILARES CON HEPARINA Y SIN HEPARINA. Longitud: aprox. 75 mm \pm 0,5 mm Espesor de la pared: aprox. 0,275 \pm 0,025 mm. Presentación: tubo con 100 capilares. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.	2
66	TUBO CAPILAR SIN ANTICUAGULANTE X 100 UND	TBO	Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.	2
67	AGUA OXIGENADA (PERÓXIDO DE HIDROGENO 10 VOL X 1 LT)	FCO	Composición: Peróxido de hidrogeno (agua oxigenada) 10 vol. Vía de administración: tópica Características: Líquido claro, incoloro. Tiene un olor ligeramente ácido. Solubilidad en agua por completo Presentación: frasco de polietileno de alta densidad x 1000 ml. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.	80
68	AGUJA HIPODÉRMICA DESCARTABLE N° 18 G X 1 1/2" X 100 UND	CAJA	DENOMINACIÓN: AGUJA HIPODÉRMICA ESTÉRIL N° 18 G X 1 1/2" EMPAQUE: - INDIVIDUAL O MÚLTIPLE - QUE GARANTICE LAS PROPIEDADES FÍSICAS E INTEGRIDAD DEL PRODUCTO. - EXENTO DE PARTÍCULAS EXTRAÑAS DE REBABAS Y ARISTAS CORTANTES CARACTERÍSTICA: - LA AGUJA DEBE ESTAR FABRICADA A PARTIR DE UN TUBO DE ACUERDO CON LA NORMA ISO 9626. - DEBE SER IGUAL A LA LONGITUD NOMINAL DENTRO DE LAS TOLERANCIAS +1,5/-2,5 MILÍMETROS (FIGURA 1). - LA SUPERFICIE EXTERIOR DEL TUBO DEBE SER LISA Y ESTAR EXENTA DE DEFECTOS. - LA PUNTA DE LA AGUJA DEBE SER AFILADA Y ESTAR EXENTA DE BORDES DENTADOS, REBABAS O DEFECTOS EN FORMA DE GANCHO. - NO DEBE FRACTURARSE POR LA APLICACIÓN DE UNA FUERZA MÍNIMA DE 69 N. MATERIAL: AGUJA DE ACERO CON SOPORTE DE POLIETILENO. DIMENSIONES: 18G VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA	1600
69	AGUJA HIPODÉRMICA DESCARTABLE N° 21 G X 1 1/2" X 100 UND	CAJA	DENOMINACIÓN: AGUJA HIPODÉRMICA ESTÉRIL N° 21 G X 1 1/2" CARACTERÍSTICA: - AGUJA HIPODÉRMICA DE UN SOLO USO. - EXENTO DE REBABAS Y ARISTAS CORTANTES. - CÁNULA TRIBISELADA DE ACERO INOXIDABLE. - EL CONO DE ACOPLAMIENTO PRESENTA COLOR DE ACUERDO A NORMA ISO 6009. MATERIAL: AGUJA DE ACERO CON SOPORTE DE POLIETILENO. VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.	3600
70	ALCOHOL 96° X 1LT	FCO	Composición: ALCOHOL ETÍLICO 96° Vía de administración: TÓPICA Características: LÍQUIDO INCOLORO. ➤ Olor característico fragante - Umbral del olor: 100 a 180 ppm. ➤ Solubilidad en todas proporciones en Agua a 20°C. Soluble en Cetonas, Esteres, Éteres, Glicoles y otros Alcoholes. Presentación: Frasco de polietileno de alta densidad x 1000 ml Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.	200
71	ALCOHOL 70% X 1000 ML	FCO	DENOMINACIÓN: ALCOHOL 70% CARACTERÍSTICAS: - FRASCO X 1 L. - USO MEDICINAL LIBRE DE PARTÍCULAS. - ANTISÉPTICO, DESINFECTANTE Y GERMICIDA. - FRASCO CON TAPA Y CIERRE HERMÉTICO, CON PRECINTO DE GARANTÍA.	400

			VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN. ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.	
72	ALCOHOL EN GEL X 1 LITRO	FCO	Denominación: ALCOHOL EN GEL x 1000 ML Características: Gel incoloro, transparente, Líquido viscoso, Soluble en agua, PH Neutro, biodegradable a base de alcohol etílico formulado para proporcionar una especial acción desinfectante y descontaminante sobre superficies, con válvula dispensadora, sellado en frasco, que no permite manipular o contaminar el producto, que no permita reutilizar. El envase resistente y con sello de seguridad para evitar derrames en su manipulación, transporte y almacenaje. Con sustancias humectantes, que ayuden a reducir la agresión a las manos. Envase libre de rebabas y/o aristas cortantes. PRESENTACION: Frasco de polietileno de alta densidad x 1000 ml. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.	40
73	ALCOHOL YODADO X 1 LITRO	FCO	Presentación: Frasco de polietileno de alta densidad x 1000 ml Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.	40
74	ALGODÓN X 100 GR	PQT	Denominación: ALGODÓN HIDRÓFILO 500 G Características: Empaque individual con propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje, Fácil de abrir manualmente, Libre de partículas extrañas. Presentación: 100 gr. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.	400
75	ALGODÓN X 500 GR	PQT	Denominación: ALGODÓN HIDRÓFILO 500 G Características: Empaque individual con propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje, Fácil de abrir manualmente, Libre de partículas extrañas. Presentación: 500 gr. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.	40
76	BAJALENGUAS (DEPRESORES DE MADERA) X 100 UU	CJA	Denominación: BAJALENGUA DE MADERA ADULTO X 100 UND Características: Empaque Individual, envoltura de papel estéril. Material: Madera con bordes circulares. Dimensiones: Stand para Adulto. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.	100
77	CABESTRILLO	UND	Presentación: Es un producto sanitario que se emplea para la sujeción e inmovilizador de brazo y hombro afectados por lesiones o fracturas Características Diseñado para una aplicación y ajuste fácil. Soporta el antebrazo y la muñeca. Dimensiones: Estándar para adulto Talla L vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Individual que garantice la calidad del producto.	20
78	CAMPO QUIRÚRGICO DESCARTABLE 90 X 90 CM	UND	NOMBRE: CAMPO QUIRURGICO DESCARTABLE EMPAQUE: ➤ Doble ➤ Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. ➤ Peel open ➤ Exento de partículas extrañas, Echabas y aristas cortantes. MATERIAL ➤ Celulosa no tejida trilaminar o tela no tejida de Polipropileno SMS ➤ Condición biológica: Estéril, hipoalérgico, atóxico. ➤ Gramaje: 65 gramos/m2 +/- 5%. CARACTERISTICA ➤ Que no se desgarre durante su uso.	400
79	CAMPO QURURGICO DESCARTABLE 45 X 45 CM	UND	➤ La superficie externa debe ser absorbente y la interna impermeable, que impidan el flujo de líquidos ➤ de la parte interna a la externa y viceversa. ➤ La superficie en contacto con la piel debe ser suave al tacto (es decir no	400



			<p>debe lesionar e</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ incomodar la piel del paciente) ➤ Con un solo borde adhesivo mínimo de 3 a 5 cm. de ancho, que no dañe la piel. ➤ Color verde, azul, celeste. <p>DIMENSIONES</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ 45 cm +/- 5 % X 45 cm +/- 5 % ➤ 90 cm +/- 5 % X 90 cm +/- 5 % <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA</p>	
80	CÁNULA BINASAL PARA OXÍGENO	UND	<p>NOMBRE: CÁNULA BINASAL PARA OXÍGENO</p> <p>EMPAQUE:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Individual ➤ Que garantice la integridad del producto ➤ Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes <p>MATERIAL:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Polímero sintético, transparente, de uso clínico hospitalario. ➤ Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes. ➤ Condición biológica: Aséptico, hipoalergénico, atóxico. <p>CARACTERÍSTICA:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Flexible, transparente. ➤ Con adaptador anatómico nasal ➤ Bordos terminales de salida de oxígeno romos. ➤ Con sujetadores graduables, que mantengan un ajuste firme. ➤ Bigotera de una sola pieza de dispersión no concéntrica (en abanico) ➤ Conector estándar adaptable a todos los tipos de fuentes de oxígeno. <p>DIMENSIONES:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Adulto: Estándar para adulto <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA</p>	20
81	CATÉTER ABOCATH N° 18	UND	<p>EMPAQUE:</p> <p>Individual, estéril Fácil de abrir manualmente: Peel open.</p> <p>Resistente a la manipulación y almacenamiento</p> <p>MATERIAL:</p> <p>Poliuretano Punta de catéter siliconada</p>	1200
82	CATÉTER ABOCATH N° 20	UND	<p>CARACTERÍSTICAS PARTICULARES:</p> <p>El catéter FEP recubre uniformemente el mandril o guía para evitar la curvatura del catéter</p> <p>Catéter Radiopaco</p> <p>Protector del terminal con filtro aéreo antibacteriano.</p> <p>Libre de Látex</p>	1200
83	CATÉTER ABOCATH N° 22	UND	<p>Cámara transparente para verificar la salida de sangre.</p> <p>Con un saliente lateral para facilitar la inserción del catéter manualmente.</p> <p>Codificado en colores de acuerdo al tipo de aguja.</p>	1200
84	CONTENEDOR PARA ELIMINACIÓN DE MATERIAL BIOLÓGICO CONTAMINADO PUNZO CORTANTE (RECIPIENTE DE CARTON PARA RESIDUOS PUNZO CORTANTES) 7 LITROS A MAS	UND	<p>EMPAQUE</p> <p>Individual de polietileno</p> <p>Que garantiza la seguridad del producto</p> <p>MATERIAL</p> <p>Caja de cartón</p> <p>Cartón micro corrugado (externo), no menor de 96 ondas, resistente a perforaciones</p> <p>Cartón prensado interno</p> <p>Cartón con recubierta impermeable</p> <p>Bolsa de polietileno (1ml=1/100 de pulgadas)</p> <p>CARACTERÍSTICAS</p> <p>Boca ancha Resistente a perforaciones punzo cortantes</p> <p>Rotulado con instrucciones</p> <p>Contenedor con línea de llenado visible</p> <p>Forma cubica de asa</p> <p>Con instrucciones de armado de caja</p> <p>Forma cubica con asa</p>	200
85	EQUIPO DE VENOCISIS CON EXTENSIÓN	UND	<p>NOMBRE: EQUIPO DE VENOCISIS</p> <p>EMPAQUE:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Individual. ➤ Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. ➤ Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes. ➤ Cámara graduada de PVC transparente, estéril, atóxico, Apirógeno, hipo alérgico. <p>MATERIAL:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Cloruro de polivinilo o similar de uso clínico hospitalario ➤ Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes. 	2000

			<p>➤ Condición biológica: Estéril, atóxico, apirógeno, hipoalergénico.</p> <p>CARACTERÍSTICA:</p> <p>➤ Que no interactúe con las soluciones a infundir</p> <p>Protectores Extremos (Protector del perforador y de la conexión macho):</p> <p>➤ Que conserven la esterilidad del perforador, del enlace macho y de todo el interior.</p> <p>➤ Que, se mantengan en forma segura y con adecuado desplazamiento.</p> <p>Perforador:</p> <p>➤ Con canal de evacuación o salida y con canal de entrada de aire.</p> <p>➤ Con dimensiones según ISO 8536-4.</p> <p>Dispositivo de Entrada de Aire:</p> <p>➤ Con filtro que debe impedir la introducción de partículas y micro</p> <p>➤ organismos en un rango de 2.5 micras a 5 micras.</p> <p>Cámara de goteo/cuenta gotas:</p> <p>➤ De material plástico grado médico, semirrígido, transparente e incoloro (La cámara debe permitir observación continua del goteo).</p> <p>➤ La distancia entre la extremidad inferior del tubo cuenta gotas y la</p> <p>➤ salida de la cámara protectora, no debe ser menor de 40 mm, (ISO 8536-4).</p> <p>➤ El volumen de goteo debe ser tal que 20 gotas de agua destilada a 20°C</p> <p>➤ correspondan a 1cc (± 0.1 cc).</p> <p>Tubuladura:</p> <p>➤ flexible y sin perforaciones, con memoria de forma.</p> <p>➤ Transparente o al menos suficientemente translúcido para detectar fácilmente el pasaje eventual de burbujas de aire.</p> <p>➤ El diámetro interno del tubo no debe ser menor a 2.7 mm.</p> <p>➤ Su longitud no debe ser menor a 1500 mm y no mayor a 1850 mm, medida desde la base de la cámara de goteo (protector de cuenta gotas) hasta el extremo distal del enlace macho.</p> <p>➤ Debe mantener una unión hermética con todas las partes a las que está conectado: cámara de goteo, sitio de inyección y enchufe (enlace macho)</p> <p>Regulador del Flujo con Tope (Regulador de goteo con tope):</p> <p>➤ Debe detener y regular el flujo del líquido a transfundir y mantener constante el flujo fijado.</p> <p>➤ Una vez conseguido el ajuste de la velocidad de flujo requerido, éste deberá mantener una diferencia no mayor de 1.0% en relación al goteo base.</p> <p>➤ No debe dañar el tubo flexible durante el uso rutinario.</p> <p>Sitio de Inyección:</p> <p>➤ Que tenga un acceso auto-sellable, en forma de "Y", sin látex bombado (1)</p> <p>➤ Debe estar cercano al extremo distal del tubo flexible.</p> <p>Cono de Acoplamiento (Conexión macho):</p> <p>➤ De forma cónica (cono truncado).</p> <p>➤ Dispositivo enroscable (luer lock).</p> <p>➤ Debe permitir un ajuste hermético con cualquier tipo de enchufe o enlace hembra: agujas, scalp vein, catéteres o similares.</p> <p>(1) Nota: Látex bombado (tubo de jeringa fusiforme, que se adapta al equipo de Venocisis y que se utiliza para administración de tratamientos parenterales)</p> <p>DIMENSIONES:</p> <p>Estándar</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser ≥ a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>	
86	EQUIPO MICROGOTERO CON CÁMARA GRADUADA X 100 ML	UND	<p>NOMBRE: EQUIPO MICROGOTERO CON CAMARA GRADUADA</p> <p>Características</p> <p>➤ Empaque individual, exento de partículas extraña, equipo de infusión venosa por gravedad compuesto de punción rígido con protector y sistema de ventilación con filtro de 5 micras, cámara de goteo, tubuladura PVC transparente, estéril, atóxico, Apirógeno, hipo alérgico.</p> <p>➤ Medida desde la base de la cámara de goteo (protector de cuenta gotas) hasta el extremo distal del enlace macho.</p> <p>➤ Debe mantener una unión hermética con todas las partes a las que está conectado: cámara de goteo, sitio de inyección y enchufe (enlace macho).</p> <p>REGULADOR DE FECJO CON TOPE (Regulador del goteo con tope):</p> <p>➤ Debe detener y regular el flujo del líquido a transfundir, y mantener constante el flujo fijado.</p> <p>➤ Una vez conseguido el ajuste de la velocidad de flujo requerido, este deberá mantener una diferencia no mayor de 10% en relación al goteo base.</p> <p>➤ No debe dañar el tubo flexible durante el uso rutinario.</p> <p>➤ Que no pierda sus propiedades y características físicas.</p> <p>SITIO DE INYECCION:</p> <p>➤ Que tenga un acceso autosellable, de preferencia en "Y"; sin látex bombado.</p> <p>➤ Debe estar cercano el extremo distal del tubo flexible.</p> <p>CONEXIÓN MACHO:</p> <p>➤ De forma cónica (cono rotulado).</p>	1500



			<ul style="list-style-type: none"> ➤ Dispositivo enroscable (luer lock); de preferencia batiente. Presentación: Bolsa individual polietileno baja densidad con cámara graduada unidad 100 mL. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA	
87	ESPARADRAPO HIPOALERGENICO IMPERMEABLE (TELA) X 6 CORTES	UND	NOMBRE: ESPARADRAPO HIPOALERGENICO IMPERMEABLE (TELA) EMPAQUE: <ul style="list-style-type: none"> ➤ Individual o múltiple ➤ Que garantice las propiedades físicas e integridad del producto. ➤ Exento de partículas extrañas de rebabas y aristas cortantes MATERIAL: <ul style="list-style-type: none"> ➤ Tela tejida resistente, satinada a seda microposa. ➤ Condición biológica: Aséptico, hipoalergénico, atóxico. CARACTERÍSTICA: <ul style="list-style-type: none"> ➤ El agente adhesivo debe tener distribución homogénea. ➤ El agente adhesivo al usarse no debe separarse de la tela. ➤ Debe adherirse totalmente a la piel y al retirarse no deje residuos ni dañe la piel. ➤ El esparadrapo no debe deformarse al corte. ➤ De fácil rasgado manual en sonido longitudinal y transversal. DIMENSIONES: <ul style="list-style-type: none"> ➤ Caja x 6 cortes x 30 cm. 1-4", 1-3", 2-2", 1-1" Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA	100
88	GASA QUIRÚRGICA ABSORBENTE 10 X 10 CM	UND	NOMBRE: GASA QUIRÚRGICA ABSORBENTE (10 X 10 CM) EMPAQUE: <ul style="list-style-type: none"> ➤ Doble ➤ Empaque primario: papel crepado ➤ Empaque secundario: papel plastificado y papel grado médico o papel grado médico y film. ➤ Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. ➤ Peel open ➤ Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes. ➤ Sellado al vacío MATERIAL: <ul style="list-style-type: none"> ➤ Gasa de algodón 100 % natural: de 20 x 16 hilos por pulgada cuadrada, que cumpla con la prueba ➤ de calidad, de la norma técnica Nacional obligatoria N° 231.167 (gasa de tipo VI de uso hospitalario). ➤ Papel crepado de 60 gr. de 30 cm x 30 cm ➤ Condición biológica: Estéril, atóxico, hipoalergénico. CARACTERÍSTICA: <ul style="list-style-type: none"> ➤ Gasa de tejido uniforme. ➤ Bordos ocultos, libre de pelusas e hilachas, color blanco, inodoro. ➤ No pre lavada. PRESENTACION: <ul style="list-style-type: none"> ➤ Sobre por 5 unidades de gasa. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.	1000
89	GASA QUIRÚRGICA ABSORVENTE X 100 YARDAS	PQTE	NOMBRE: GASA QUIRÚRGICA ABSORVENTE x 100 YARDAS EMPAQUE: <ul style="list-style-type: none"> ➤ Individual y resistente a la manipulación. ➤ Tejido uniforme, no roturas, no presencia de impurezas, MATERIAL: <ul style="list-style-type: none"> ➤ Microscópicamente de hilo de algodón de alto grado de absorción. CARACTERÍSTICA: <ul style="list-style-type: none"> ➤ Bordos regulares a todo lo largo (el mismo ancho a todo lo largo) tramado y doblado uniforme, de preferencia el lado solicitado debe presentarse sin fraccionar, ➤ Rótulo debe señalar: tipo tamaño y cantidad del producto. DIMENSIONES: <ul style="list-style-type: none"> ➤ Gasa quirúrgica x 100 yardas, de trama 20 x 16. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución. Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.	40

90	GUANTE QUIRÚRGICO ESTERIL N° 7 ½ (PAR)	PAR	<p>NOMBRE: GUANTE QUIRÚRGICO ESTERIL (*) (PAR)</p> <p>EMPAQUE:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Doble. ➤ Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. ➤ Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes. <p>MATERIAL:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ látex de uso clínico hospitalario. ➤ Condición biológica: Estéril, hipo alérgico, atóxico. <p>CARACTERÍSTICA:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Presentación par ➤ Caja x 50 pares. ➤ En sobre individual con un par de guantes ➤ Con superficie que conserve la sensibilidad táctil. ➤ De color natural sin colorantes. ➤ Debe pasar las pruebas del nivel de calidad de acuerdo a Normas Internacionales vigentes: <ol style="list-style-type: none"> 1. Prueba o test de perforaciones no visibles (prueba de hermeticidad): AQL 1.5 (no se aceptará valores por encima de este nivel) referencia la norma EN 455-1 2. Test de propiedades físicas según norma EN 455-2 o ASTM: D 3578 - 01 3. Test para evaluación biológica según norma EN 455-3 o ASTM: D 3578 - 01 <ul style="list-style-type: none"> ➤ Internamente el guante debe venir envuelto en papel, que tendrá un rotulado que indica si se trata del guante derecho o izquierdo. ➤ Cada guante debe llevar en forma clara y legible la designación de su tamaño; de preferencia en el puño. ➤ El puño debe ejercer una presión adecuada que evite el deslizamiento de la misma y se mantenga sobre la manga quirúrgica. <p>DIMENSIONES:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Medidas según la siguiente tabla: <table> <tr> <td>Tamaño (Talla)</td><td>6 ½</td><td>7</td><td>7 ½</td><td>8</td></tr> <tr> <td>Largo mínimo (cm)</td><td>27</td><td>29</td><td>29</td><td>29</td></tr> <tr> <td>Ancho mínimo (cm)</td><td>8</td><td>8.5</td><td>9</td><td>9.5</td></tr> <tr> <td>Largo máximo (cm)</td><td>32</td><td>33</td><td>33</td><td>33</td></tr> </table> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Espesor de látex de 0.20 a 0.30 mm. <p>Nota: el ancho de la talla, por ningún motivo excederá o igualará al ancho mínimo de la talla inmediata superior (*).</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser ≥ a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>	Tamaño (Talla)	6 ½	7	7 ½	8	Largo mínimo (cm)	27	29	29	29	Ancho mínimo (cm)	8	8.5	9	9.5	Largo máximo (cm)	32	33	33	33	8000
Tamaño (Talla)	6 ½	7	7 ½	8																				
Largo mínimo (cm)	27	29	29	29																				
Ancho mínimo (cm)	8	8.5	9	9.5																				
Largo máximo (cm)	32	33	33	33																				
91	GUANTES DE LÁTEX DESECHABLES PARA EXAMEN HIPO ALERGÉNICOS TALLA "L" CAJA X 100 UNIDADES	CJA	<p>DENOMINACIÓN: GUANTES DE LÁTEX DESECHABLES PARA EXAMEN HIPO ALERGÉNICOS</p> <p>Unidad de Medida: Envase de Par - Talla L y M</p> <p>Características: Hipo alérgicos. Se utiliza para la protección de las manos y así evitar contacto con cualquier fluido.</p> <p>EMPAQUE:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Multiempaque, con dispensador. - Que garantice la integridad del producto. - Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes. <p>MATERIAL:</p> <ul style="list-style-type: none"> - látex de uso clínico hospitalario. - Condición biológica: Aséptico, hipo alérgico, atóxico. <p>CARACTERÍSTICA:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Ambidiestro - De superficie lisa y uniforme. - De color uniforme. - Debe pasar las pruebas del nivel de calidad de acuerdo a Normas Internacionales vigentes: <ol style="list-style-type: none"> 1. Prueba o test de perforaciones no visibles (prueba de hermeticidad): AQL 1.5 (no se aceptará valores por encima de este nivel) referencia la norma EN 455-1 2. Test de propiedades físicas según norma EN 455-2 o ASTM: D 3578 - 01 3. Test para evaluación biológica según norma EN 455-3 o ASTM: D 3578 - 01 <p>DIMENSIONES:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Medidas según la siguiente tabla (ISO:11193: 2002) <p>Vigencia: Mínima deberá ser ≥ a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>	100																				
92	GUANTES DE LÁTEX DESECHABLES PARA EXAMEN HIPO ALERGÉNICOS TALLA "M" CAJA X 100 UNIDADES	CJA	<p>DENOMINACIÓN: GUANTES DE LÁTEX DESECHABLES PARA EXAMEN HIPO ALERGÉNICOS</p> <p>Unidad de Medida: Envase de Par - Talla L y M</p> <p>Características: Hipo alérgicos. Se utiliza para la protección de las manos y así evitar contacto con cualquier fluido.</p> <p>EMPAQUE:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Multiempaque, con dispensador. - Que garantice la integridad del producto. - Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes. <p>MATERIAL:</p> <ul style="list-style-type: none"> - látex de uso clínico hospitalario. - Condición biológica: Aséptico, hipo alérgico, atóxico. <p>CARACTERÍSTICA:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Ambidiestro - De superficie lisa y uniforme. - De color uniforme. - Debe pasar las pruebas del nivel de calidad de acuerdo a Normas Internacionales vigentes: <ol style="list-style-type: none"> 1. Prueba o test de perforaciones no visibles (prueba de hermeticidad): AQL 1.5 (no se aceptará valores por encima de este nivel) referencia la norma EN 455-1 2. Test de propiedades físicas según norma EN 455-2 o ASTM: D 3578 - 01 3. Test para evaluación biológica según norma EN 455-3 o ASTM: D 3578 - 01 <p>DIMENSIONES:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Medidas según la siguiente tabla (ISO:11193: 2002) <p>Vigencia: Mínima deberá ser ≥ a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>	100																				
93	JERINGA DESCARTABLE 10 ML C/A N° 21 G X 1 ½"	UND	<p>DESCRIPCIÓN: Jeringa descartable con Aguja de acero inoxidable.</p> <p>Material grado médico y poliéster / polietileno</p> <p>Estrechamiento de boquilla</p>	15000																				



94	JERINGA DESCARTABLE 20 ML C/A N° 21G X 1 ½"	UND	<p>EMPAQUE:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Individual - Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. - Peel Open. - Exento de partículas extractas, rebabas y aristas cortantes. <p>MATERIAL</p> <ul style="list-style-type: none"> - Polímero de grado médico de uso clínico hospitalario. - Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes. - Condición biológica: Estéril, atóxico, apirógeno. <p>CARACTERÍSTICA</p> <p>PISTÓN (Junta de estanqueidad):</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fabricado de elastómero (material de caucho natural o material sintético que no presenta (florencias ni defectos de apariencia). No podrá ser del mismo material que el vástago. - Deberá desplazarse sin dificultad, moviéndose con suavidad (de manera homogénea) a lo largo de su recorrido dentro del cilindro, tanto en su introducción como en su extracción. - A pesar de ser una pieza distinta al vástago, no deberá separarse del mismo ni se apreciará movimiento axial relativo entre ellos durante su uso. <p>Debe asegurar hermeticidad.</p> <p>Cono de acoplamiento (pivote) deberá ser concéntrico al eje del cilindro.</p> <p>LÍNEA ÍNDICE (Línea fiducial):</p> <ul style="list-style-type: none"> - Deberá ser una línea perimetral, junto al extremo del pistón, bien definida y claramente visible. - Deberá señalar en la escala del cilindro la capacidad de la jeringa, la misma que debe ser con graduación 5, 10 y 20 cc. <p>AGUJA:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Con aguja descartable recambiable de 21 G ½". - Color del cono de la aguja de acuerdo a la norma DIN 13097 o equivalente. <p>DIMENSIONES:</p> <p>5, 10 y 20 cc.</p> <p>Empaque: Caja de cartón por 100 jeringas con aguja en blíster y caja por 50 jeringas.</p> <p>Material: Jeringa pp 100% grado médico.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser ≥ a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Carta de Garantía de Canje por vencimiento: El laboratorio fabricante o distribuidor autorizado, deberá presentar una Declaración Jurada de Garantía de Canje por Vencimiento individual por cada insumo medico ofertado.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>	10000
95	JERINGA DESCARTABLE 5 ML C/A N°21 G X 1 ½"	UND	<p>EMPAQUE:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Individual - Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto. - Peel Open. - Exento de partículas extractas, rebabas y aristas cortantes. <p>MATERIAL</p> <ul style="list-style-type: none"> - Polímero de grado médico de uso clínico hospitalario. - Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes. - Condición biológica: Estéril, atóxico, apirógeno. <p>CARACTERÍSTICA</p> <p>PISTÓN (Junta de estanqueidad):</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fabricado de elastómero (material de caucho natural o material sintético que no presenta (florencias ni defectos de apariencia). No podrá ser del mismo material que el vástago. - Deberá desplazarse sin dificultad, moviéndose con suavidad (de manera homogénea) a lo largo de su recorrido dentro del cilindro, tanto en su introducción como en su extracción. - A pesar de ser una pieza distinta al vástago, no deberá separarse del mismo ni se apreciará movimiento axial relativo entre ellos durante su uso. <p>Debe asegurar hermeticidad.</p> <p>Cono de acoplamiento (pivote) deberá ser concéntrico al eje del cilindro.</p> <p>LÍNEA ÍNDICE (Línea fiducial):</p> <ul style="list-style-type: none"> - Deberá ser una línea perimetral, junto al extremo del pistón, bien definida y claramente visible. - Deberá señalar en la escala del cilindro la capacidad de la jeringa, la misma que debe ser con graduación 5, 10 y 20 cc. <p>AGUJA:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Con aguja descartable recambiable de 21 G ½". - Color del cono de la aguja de acuerdo a la norma DIN 13097 o equivalente. <p>DIMENSIONES:</p> <p>5, 10 y 20 cc.</p> <p>Empaque: Caja de cartón por 100 jeringas con aguja en blíster y caja por 50 jeringas.</p> <p>Material: Jeringa pp 100% grado médico.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser ≥ a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Carta de Garantía de Canje por vencimiento: El laboratorio fabricante o distribuidor autorizado, deberá presentar una Declaración Jurada de Garantía de Canje por Vencimiento individual por cada insumo medico ofertado.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>	15000
96	LLAVE DE TRIPLE VIA DESCARTABLE	UND	<p>NOMBRE: LLAVE DE TRIPLE VIA DESCARTABLE</p> <p>MATERIAL</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Polímero de grado médico de uso clínico hospitalario. ➤ Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes. ➤ Condición biológica: Estéril, atóxico, apirógeno. <p>CARACTERÍSTICA</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Con tapa (protectora). ➤ Llave de fácil rotación (no debe ofrecer resistencia u oposición al girar la llave) ➤ Que no permita la fuga de fluidos en todo el sistema durante su uso. ➤ Pivote con luer lock que no permita el filtrado de fluidos ➤ Conectores laterales deben ser compatibles universalmente ➤ La llave debe permitir el uso simultaneo de las tres vías <p>EMPAQUE:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Individual, que garantice la integridad y esterilidad del producto ➤ Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. ➤ Fácil de abrir manualmente ➤ Exento de partículas extrañas, rebabas y/o aristas cortantes <p>Vigencia: Mínima deberá ser ≥ a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>	5000
97	LOCIÓN ACARICIDA 25% X 60 ml	FCO	Benzoato de bencilo al 25 % x 60 ml	971
98	SABANAS DESCARTABLE ESTERIL	UND	<p>DESCRIPCIÓN: Sábanas estériles desechables</p> <p>EMPAQUE:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Bolsa o caja Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje ➤ Que garantice las propiedades del producto exento a partículas extrañas ➤ Empaque aséptico ➤ Material de empaque inmediato de polietileno <p>MATERIAL:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Tela no tejida (celulosa no tejida) y/o fibra no tejida, natural de 	100

			<p>Polipropileno.</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Repelente a fluidos o hidrófobo ➤ Alto nivel de respirabilidad y permeabilidad al aire ➤ Abertura elástica suave y ajustable a toda medida ➤ Descartable <p>Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA.</p>	
99	MASCARA DE NEBULIZACIÓN ADULTO	UND	<p>MATERIAL</p> <p>POLÍMERO DE GRADO MÉDICO DE USO HOSPITALARIO. (LIBRE DE LÁTEX)</p> <p>CARACTERÍSTICAS</p> <p>MASCARA</p> <ul style="list-style-type: none"> - FORMA ANATÓMICA, TRANSPARENTE E INCOLORA - SUAVE Y FLEXIBLE PARA EVITAR DAÑOS EN PIEL POR USO. - LIBRE DE REBABAS Y ARISTAS CORTANTES. - DE CUBRIR DESDE PUENTE DE NARIZ HASTA MENTÓN EN SU TOTALIDAD PARA ASEGURAR UNA BUENA FIJACIÓN - CON ORIFICIOS LATERALES EN LA MÁSCARA. <p>CLIP METÁLICO, AJUSTABLE A LA NARIZ.</p> <p>SUJETADOR REGULABLE QUE MANTENGA UN AJUSTE FIRME.</p> <p>CONECTOR DE LA MÁSCARA ADAPTABLE HERMÉTICAMENTE A LA CONEXIÓN DEL NEBULIZADOR.</p> <p>NEBULIZADOR</p> <p>CÁMARA INCOLORA, GRADUADA EN CENTÍMETROS CÚBICOS.</p> <ul style="list-style-type: none"> - CAPACIDAD HASTA 10CC - DISPERSIÓN UNIFORME DE LA NIEBLA. - POSICIÓN DE LA CÁMARA PARA NEBULIZAR DE 0° A 90° - EL DISPOSITIVO FINAL DE EXPULSIÓN DE LA SOLUCIÓN DEBE DAR UN TAMAÑO DE PARTÍCULAS DE 2 A 8 MICRAS PROMEDIO DE 6 MICRAS. - DISPOSITIVO DEL NEBULIZADOR DEBE SER DE FLUJO CENTRAL (NO LATERAL) - CONECTAR DE NEBULIZADOR ADAPTABLE HERMÉTICAMENTE A LA CONEXIÓN DE OXÍGENO. <p>LÍNEA DE OXÍGENO</p> <ul style="list-style-type: none"> - LÍNEA DE OXÍGENO INCOLORO Y TRANSPARENTE CON MEMORIA DE FORMA PARA EVITAR ACODAMIENTOS. - LÍNEA DE OXÍGENO CON CONECTOR ADAPTABLE HERMÉTICAMENTE A LA CONEXIÓN DEL BALÓN DE OXÍGENO. <p>CONDICIÓN BIOLÓGICA</p> <p>ASÉPTICO, HIPOALERGÉNICO, ATOXICO.</p> <p>DIMENSION:</p> <p>ADULTO (LARGO): MÍNIMO DE 12.5CM</p> <p>PRESENTACION</p> <ul style="list-style-type: none"> - QUE GARANTICE LAS PROPIEDADES FÍSICAS DEL PRODUCTO, CONDICIÓN BIOLÓGICA E INTEGRIDAD DEL DISPOSITIVO MEDICO DURANTE EL ALMACENAMIENTO, TRANSPORTE Y DISTRIBUCIÓN. - EXENTO DE PARTÍCULAS EXTRAÑAS, REBABAS Y ARISTAS CORTANTES. - DE SELLADO HERMÉTICO - DE FÁCIL APERTURA - INDIVIDUAL <p>ENVASE INMEDIATO</p> <p>ENVASE TIPO BOLSA</p>	40
100	MASCARA DE OXIGENO CON RESERVORIO ADULTO	UND	<p>CARACTERÍSTICA:</p> <p>MASCARILLA CON RESERVORIO (MÁSCARA, BOLSA, LÍNEA), UNIDAD.</p> <p>MASCARILLA PARA OXÍGENO DE ALTA CONCENTRACIÓN, CÓMODAS, FORMA ANATÓMICA, CUBRE POR DEBAJO DE LA BARBILLA PARA UN MAYOR CONFORT, CON BANDAS ELÁSTICAS Y CLIP PARA NARIZ QUE ASEGURAN UN MEJOR AJUSTE Y MAYOR CONFORT, ADAPTADOR GIRATORIO MANTIENE EL FLUJO CON EL PACIENTE EN DIFERENTES POSICIONES, VÁLVULA DE CONTROL DE BAJA RESISTENCIA PERMITE LA SALIDA DEL AIRE EXHALADO, PREVINIENDO RE-INHALACIÓN, SIN LÁTEX.</p> <p>FLEXIBLE: PVC FLEXIBLE DE ALTA CALIDAD.-</p> <p>LIVIANA: NO MARCA LA PIEL.-</p> <p>VIGENCIA: \geq A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA EN LA INSTITUCIÓN.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADA DE ACUERDO AL D.S N° 016-2011/SA</p>	12
101	GLUCONATO DE CLORHEXIDINA 4% X 1LT (C/DISPENSADOR)	FCO	<p>DENOMINACIÓN: GLUCONATO DE CLORHEXIDINA</p> <p>EMPAQUE:</p> <ul style="list-style-type: none"> - FRASCO DE POLIETILENO INERTE X 1 LITRO - DISEÑO DEL FRASCO QUE FACILITE EL USO 	200



			<ul style="list-style-type: none"> - ENVASE DE MATERIAL RESISTENTE, DE ALTA DENSIDAD, OPACO. - EXENTO DE REBABAS Y/O ARISTAS CORTANTES CON PRECINTO DE SEGURIDAD PARA PRESERVAR LA SOLUCIÓN. - EL PRECINTO DE SEGURIDAD ESTÁ ORIENTADO AL FRASCO DE LA SOLUCIÓN PARA PRESERVAR SU CONTENIDO HASTA EL MOMENTO DE SU USO. <p>MATERIAL:</p> <ul style="list-style-type: none"> - LÍQUIDO: SOLUCIÓN/ESPUMA DETERGENTE - CARACTERÍSTICAS PARTICULARES: - PRINCIPIO ACTIVO: SOLUCIÓN/ESPUMA DE GLUCONATO DE CLORHEXIDINA - ANTISÉPTICO CUTÁNEO / BACTERICIDA / VIRUCIDA / FUNGICIDA - EN SOLUCIÓN/ESPUMA ACUOSA AUTOCLAVABLE ENTRE 115 Y 116°C X 30 MINUTOS - QUE COMBATA LOS GÉRMESES GRAM POSITIVOS Y GRAM NEGATIVOS. - QUE POSEA ACCIÓN RÁPIDA. - SOLUCIÓN / ESPUMA ASÉPTICA, HOMOGÉNEA Y ESTABLE. - QUE POSEA DOSIFICADOR INCORPORADO. - ALTO RENDIMIENTO DE DOSIS - ESPUMA X 1 LITRO - EL RESIDUO FINAL DEL PRODUCTO NO DEBE EXCEDER LOS 10CC. <p>POR FRASCO / RECIPIENTE</p> <ul style="list-style-type: none"> - CON SUSTANCIAS TENSOACTIVAS, HUMECTANTES REGENERADORAS DE PIEL. - DE ACCIÓN PROLONGADA Y RESIDUAL MÁS DE 6 HORAS. - BIODEGRADABLE. - EXENTO DE PARTÍCULAS EXTRAÑAS. - QUE POSEA FILTRO BACTERIOLÓGICO. <p>DIMENSIONES:</p> <ul style="list-style-type: none"> - FRASCO X 1 LITRO – GLUCONATO DE CLORHEXIDINA 4%. <p>VIGENCIA: MÍNIMA DEBERÁ SER ≥ A DIECIOCHO (18) MESES AL MOMENTO DE LA ENTREGA.</p> <p>ENVASE Y EMBALAJE: DEBERÁ CONTAR CON R.S AUTORIZADO, DE ACUERDO AL D.S. N° 016-2011/SA.</p>	
102	VENDA DE YESO 4" X 5 YD.	UND	<p>NOMBRE: VENDA DE YESO</p> <p>EMPAQUE:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Individual. ➤ Que garantice las propiedades físico químicas e integridad del producto. ➤ Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes. ➤ Bolsa de papel que contiene 1 unidad, resistente a la manipulación, transporte y almacenaje. <p>MATERIAL:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Tejido de hilos de algodón y yeso de uso clínico. ➤ Condición biológica: Aséptico, atóxico. <p>CARACTERÍSTICA:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Tejido base de trama homogénea. ➤ El tejido base está impregnado uniformemente de yeso. ➤ El yeso no debe desprenderse con facilidad del tejido base al momento de desenvolver la venda. ➤ No genere pérdida de yeso De rápido fraguado, Tiempo de mojado de la venda no será más de 15 seg., Tiempo de solidificación de la venda será de 8 min ➤ La consistencia del fraguado debe ser duro y compacto. ➤ El tiempo del fraguado no debe ser mayor de 8 minutos. ➤ Debe contar con soporte central (de plástico o similar) para el mejor manejo de la venda. ➤ Debe ser ligero y resistente durante su uso. ➤ El rotulado debe incluir necesariamente fecha de expiración. ➤ Debe tener resistencia a la humedad. <p>Material: Yeso empastado en gasa bien distribuido.</p> <p>Dimensiones: Por 4", 6" x Long. 5 yardas.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser ≥ a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA</p>	400
103	VENDA DE YESO 6" X 5 YD	UND	<p>Material: Yeso empastado en gasa bien distribuido.</p> <p>Dimensiones: Por 4", 6" x Long. 5 yardas.</p> <p>Vigencia: Mínima deberá ser ≥ a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.</p> <p>Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA</p>	400
104	VENDA ELÁSTICA 2" X 5 YD	UND	<p>NOMBRE: VENDA ELÁSTICA</p> <p>EMPAQUE:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Individual. ➤ Que garantice las propiedades físico químicas e integridad del producto. ➤ Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes. ➤ Bolsa de plástico que contiene 1 unidad, resistente a la manipulación, 	400

105	VENDA ELÁSTICA 4" X 5 YD	UND	transporte y almacenaje. MATERIAL: > Tipo algodón poliéster, con hilo elástico de uso hospitalario. > Condición biológica: Aséptico, hipoaerígeno. Dimensiones: Por 2", 4" y 6" x Long. 5 yardas. Vigencia: Mínima deberá ser \geq a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en la Institución.	800
106	VENDA ELÁSTICA 6" X 5 YD	UND	Envase y Embalaje: Deberá contar con R.S autorizado, de acuerdo al D.S. N° 016-2011/SA	800

V. VIGENCIA MINIMA DEL PRODUCTO:

La vigencia mínima de los medicamentos deberá ser igual o mayor de lo solicitado en las especificaciones técnicas al momento de su fecha de entrega al almacén de la entidad.

Excepcionalmente, para el medicamento que por sus propiedades biológicas, físicas y químicas no pueden cumplir con la vigencia mínima establecida podrán presentar vigencias menores, siempre que estas no sean inferiores al 60% del tiempo de vida útil especificado para el producto y declarado por el fabricante. Esta situación deberá encontrarse debidamente sustentada. Para este caso particular se deberá adjuntar Carta Notarial de Compromiso de canje por vencimiento con las mismas condiciones del medicamento que lo requiera.

En los casos de medicamentos que no presente fecha de expiración estas deben tener una fecha de fabricación no mayor a tres (03) años contados retrospectivamente desde la fecha de recepción por parte de la entidad.

VI. GARANTÍA COMERCIAL DE LOS BIENES:

En la garantía comercial del postor sobre la calidad del producto ofertado, la misma que no podrá ser menor a 18 meses, contados a partir de la fecha de la conformidad de los mismos.

VII. LUGAR DE ENTREGA Y CONFORMIDAD:

La entrega de los medicamentos será recepcionado por el Batallón de Sanidad N°511, ubicado en el Cuartel Bolívar en la Calle Antonio Polo 504 - Pueblo Libre 15084 – Provincia y Departamento de Lima y la conformidad será otorgada por el Comité designado por la Entidad.

El horario para recepción de los bienes en los almacenes de la entidad es de lunes a viernes de 08:00 a 12:00 horas y de 14:00 a 16:00 horas.

VIII. CRONOGRAMA Y PLAZOS DE ENTREGA:

La entrega será del 100% en una (01) sola entrega

La entrega se realizará en el plazo máximo de siete (07) días calendarios como máximo contados a partir del día siguiente de recepcionada la orden de compra.

IX. FORMA DE PAGO:

La entidad realizará un pago único, luego de haberse dado la conformidad correspondiente, el cual se efectuará, dentro de los 15 días calendario siguiente a la conformidad emitida.

X. CONFIDENCIALIDAD:

Toda información a que tenga acceso EL CONTRATISTA, así como su personal, es estrictamente confidencial. El contratista y su personal deben comprometerse a mantener las reservas del caso y no transmitirla a ninguna persona (natural o jurídica) sin la autorización expresa y por escrito por parte de la entidad.

Sobre la inobservancia del párrafo anterior, esta se entenderá como un incumplimiento que no puede ser revertido, por lo que se procederá a la resolución de la orden de compra, bastando para ello una comunicación notarial.

XI. PENALIDAD:

En concordancia con el artículo 162° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, 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.

OTRAS PENALIDADES:

Adicionalmente a la penalidad por incumplimiento regulado en el reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, el COSALE podrá aplicar la siguiente penalidad

Descripción de la penalidad	Monto de la penalidad
No cumplir con efectuar el canje o la reposición de los bienes dentro del plazo de dos días establecido en la declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o reposición por defectos o vicios ocultos	Una (01) Unidad Impositiva Tributaria (UIT)

XII. VICIOS OCULTOS:

La recepción conforme de la Entidad no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos u otras situaciones anómalas no detectables o no verificables durante la recepción de los medicamentos 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., de acuerdo al Artículo N° 146 del reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de 18 meses, contado a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD.

3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

A.	<p>CAPACIDAD LEGAL</p> <p>HABILITACIÓN</p> <p><u>Requisitos:</u> El postor debe contar con:</p> <p>Inscripción vigente en el Registro Nacional de Establecimientos Farmacéuticos a cargo de la ANM o ARS según corresponda, que lo autoriza para realizar actividades de fabricación, importación, exportación, almacenamiento, comercialización, distribución, dispensación o expendio de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios, objeto de la convocatoria.</p> <p>Importante</p> <p><i>De conformidad con la Opinión N° 186-2016/DTN, la habilitación de un postor, está relacionada cierta atribución con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo la actividad materia contratación, este es el caso de las actividades reguladas por normas en las cuales se estable determinados requisitos que las empresas deben cumplir a efectos de estar habilitadas para ejecución de determinado servicio o estar autorizadas para la comercialización de ciertos bienes el mercado.</i></p> <p><u>Acreditación:</u> Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento expedido por la Autoridad Nacional de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios (ANM) o por la Autoridad Regional de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios (ARM) que otorga al postor la inscripción en el Registro Nacional de Establecimientos Farmacéuticos.</p> <p>La Autorización Sanitaria de Funcionamiento deberá encontrarse activo a la fecha de la presentación de las ofertas en la base de datos del Registro Nacional de Establecimientos Farmacéuticos, publicado en la página web de la DIGEMID.</p> <p>Importante</p> <p><i>En el caso de consorcios, cada integrante del consorcio que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas directamente al objeto de la convocatoria debe acreditar este requisito.</i></p>
B.	<p>EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD</p> <p><u>Requisitos:</u> El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 700,000.00 (Setecientos Mil con 00/100 Soles), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.</p> <p>Se consideran bienes similares a los siguientes. MATERIAL E INSUMOS MEDICOS EN GENERAL</p> <p>En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de S/ 60,000.00 (Sesenta Mil con 00/100 Soles), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa</p> <p><u>Acreditación:</u> 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 pago¹³ correspondientes a un</p>

¹³ Cabe precisar que, de acuerdo con la Resolución N° 0065-2018-TCE-S1 del Tribunal de Contrataciones del Estado:

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° 7** 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.

Si el postor acredita experiencia de una persona absorbida como consecuencia de una reorganización societaria, debe presentar adicionalmente el **Anexo N° 8**.

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° 7** 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.*

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

(...)

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



Para dicho efecto, consignará de manera detallada los documentos que deben presentar los postores en el literal e) del numeral 2.2.1.1 de esta sección de las bases.

- *Los requisitos de calificación determinan si los postores cuentan con las capacidades necesarias para ejecutar el contrato, lo que debe ser acreditado documentalmente, y no mediante declaración jurada.*

CAPÍTULO IV FACTORES DE EVALUACIÓN

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

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

FACTOR DE EVALUACIÓN	PUNTAJE / METODOLOGÍA PARA SU ASIGNACIÓN
A. PRECIO	
<p><u>Evaluación:</u> Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor.</p> <p><u>Acreditación:</u> Se acreditará mediante registro en el SEACE o el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N°6), según corresponda.</p>	<p>La evaluación consistirá en otorgar el máximo puntaje a la oferta de precio más bajo y otorgar a las demás ofertas puntajes inversamente proporcionales a sus respectivos precios, según la siguiente fórmula:</p> $P_i = \frac{O_m \times PMP}{O_i}$ <p>i = Oferta P_i = Puntaje de la oferta a evaluar O_i = Precio i O_m = Precio de la oferta más baja PMP = Puntaje máximo del precio</p> <p style="text-align: right;">100 puntos</p>
PUNTAJE TOTAL	100 puntos¹⁴

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.

¹⁴ Es la suma de los puntajes de todos los factores de evaluación.

CAPÍTULO V PROFORMA DEL CONTRATO

Importante

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

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

CLÁUSULA PRIMERA: ANTECEDENTES

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

CLÁUSULA SEGUNDA: OBJETO

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

CLÁUSULA TERCERA: MONTO CONTRACTUAL

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

Este monto comprende el costo del bien, 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 PAGO¹⁵

LA ENTIDAD se obliga a pagar la contraprestación a EL CONTRATISTA en [INDICAR MONEDA], en [INDICAR EL DETALLE DEL PAGO ÚNICO O PAGOS A CUENTA, SEGÚN CORRESPONDA], 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

¹⁵ En cada caso concreto, dependiendo de la naturaleza del contrato, podrá adicionarse la información que resulte pertinente a efectos de generar el pago.



mayor, EL CONTRATISTA tendrá derecho al pago de intereses legales conforme a lo establecido en el artículo 39 de la Ley de Contrataciones del Estado y en el artículo 171 de su Reglamento, los que se computan desde la oportunidad en que el pago debió efectuarse.

CLÁUSULA QUINTA: DEL PLAZO DE LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

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

CLÁUSULA SEXTA: PARTES INTEGRANTES DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA SÉTIMA: GARANTÍAS

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

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

Importante

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: GARANTÍA COMERCIAL

EL CONTRATISTA ofrece a LA ENTIDAD la garantía comercial de meses posteriores a la recepción y conformidad de la prestación.

CLÁUSULA DÉCIMA: RECEPCIÓN Y CONFORMIDAD DE LA PRESTACIÓN

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

De existir observaciones, LA ENTIDAD las comunica al CONTRATISTA, indicando claramente el sentido de estas, otorgándole un plazo para subsanar no menor de dos (2) ni mayor de ocho (8) días. Dependiendo de la complejidad o sofisticación de las subsanaciones a realizar el plazo para subsanar no puede ser menor de cinco (5) ni mayor de quince (15) días. Si pese al plazo otorgado, EL CONTRATISTA no cumpliera a cabalidad con la subsanación, LA ENTIDAD puede otorgar al

CONTRATISTA periodos adicionales para las correcciones pertinentes. En este supuesto corresponde aplicar la penalidad por mora desde el vencimiento del plazo para subsanar.

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

CLÁUSULA UNDÉCIMA: DECLARACIÓN JURADA DEL CONTRATISTA

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

CLÁUSULA DUODÉCIMA: RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA TERCERA: PENALIDADES

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

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

Donde:

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

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

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

Importante

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA CUARTA: RESOLUCIÓN DEL CONTRATO

Cualquiera de las partes puede resolver el contrato, de conformidad con el numeral 32.3 del artículo 32 y artículo 36 de la Ley de Contrataciones del Estado, y el artículo 164 de su Reglamento. De



darse el caso, LA ENTIDAD procederá de acuerdo a lo establecido en el artículo 165 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA: RESPONSABILIDAD DE LAS PARTES

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA: ANTICORRUPCIÓN

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

Asimismo, el CONTRATISTA se obliga a conducirse en todo momento, durante la ejecución del contrato, con honestidad, probidad, veracidad e integridad y de no cometer actos ilegales o de corrupción, directa o indirectamente o a través de sus socios, accionistas, participacionistas, integrantes de los órganos de administración, apoderados, representantes legales, funcionarios, asesores y personas vinculadas a las que se refiere el artículo 7 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA: MARCO LEGAL DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS¹⁶

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

¹⁶ 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).

del Estado.

CLÁUSULA DÉCIMA NOVENA: FACULTAD DE ELEVAR A ESCRITURA PÚBLICA

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

CLÁUSULA VIGÉSIMA: DOMICILIO PARA EFECTOS DE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL

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

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

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

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

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

"LA ENTIDAD"

"EL CONTRATISTA"



ANEXOS

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°**

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) :		
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 compra¹⁷

Asimismo, me comprometo a remitir la confirmación de recepción, en el plazo máximo de dos (2) días hábiles de recibida la comunicación.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

¹⁷ Consignar en el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del valor estimado del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200 000.00), cuando se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.



Importante*Cuando se trate de consorcios, la declaración jurada es la siguiente:***ANEXO N° 1****DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR**

Señores

ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°**

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) :		
Correo electrónico :			

Datos del consorciado 2			
Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :		
Correo electrónico :			

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

Autorización de notificación por correo electrónico:

Correo electrónico del consorcio:

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

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de reducción de la oferta económica.
3. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
4. Solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el artículo 141 del Reglamento.
5. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
6. Notificación de la orden de compra¹⁸

¹⁸ Consignar en el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del valor estimado del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200 000.00), cuando se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

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.

ANEXO N° 2**DECLARACIÓN JURADA****(ART. 52 DEL REGLAMENTO DE LA LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO)**

Señores

ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°**

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. Que mi información (en caso que el postor sea persona natural) o la información de la persona jurídica que represento, registrada en el RNP se encuentra actualizada.
- iv. Conocer las sanciones contenidas en la Ley de Contrataciones del Estado y su Reglamento, así como las disposiciones aplicables del TUO de la Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General.
- v. 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.
- vi. Conocer, aceptar y someterme a las bases, condiciones y reglas del procedimiento de selección.
- vii. Ser responsable de la veracidad de los documentos e información que presento en el presente procedimiento de selección.
- viii. Comprometerme a mantener la oferta presentada durante el procedimiento de selección y a perfeccionar el contrato, en caso de resultar favorecido con la buena pro.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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



ANEXO N° 3

DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Señores

ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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



ANEXO N° 4

DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE ENTREGA

Señores

ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

ANEXO N° 5

PROMESA DE CONSORCIO

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

Señores

ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°**

Presente.-

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

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

a) Integrantes del consorcio

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

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

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

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

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

1. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 1] [%]¹⁹

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

2. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2] [%]²⁰

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES

100%²¹

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

¹⁹ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

²⁰ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

²¹ Este porcentaje corresponde a la sumatoria de los porcentajes de las obligaciones de cada uno de los integrantes del consorcio.



.....
Consortiado 1

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

.....
Consortiado 2

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

Importante

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

ANEXO N° 6

PRECIO DE LA OFERTA

Señores

ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°**

Presente.-

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

CONCEPTO	PRECIO TOTAL
TOTAL	

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

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

ANEXO N° 7

EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Señores
ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°
 Presente.-

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

Nº	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP ²²	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO ²³	EXPERIENCIA PROVENIENTE ²⁴ DE:	MONEDA	IMPORTE ²⁵	TIPO DE CAMBIO VENTA ²⁶	MONTO FACTURADO ACUMULADO ²⁷
1										
2										
3										
4										

²² Se refiere a la fecha de suscripción del contrato, de la emisión de la Orden de Compra o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.

²³ Únicamente, cuando la fecha del perfeccionamiento del contrato, sea previa a los ocho (8) años anteriores a la fecha de presentación de ofertas, caso en el cual el postor debe acreditar que la conformidad se emitió dentro de dicho periodo.

²⁴ Si el titular de la experiencia no es el postor, consignar si dicha experiencia corresponde a la matriz en caso que el postor sea sucursal, o fue transmitida por reorganización societaria, debiendo acompañar la documentación sustentatoria correspondiente. Al respecto, según la Opinión N° 216-2017/DTN "Considerando que la sociedad matriz y la sucursal constituyen la misma persona jurídica, la sucursal puede acreditar como suya la experiencia de su matriz". Del mismo modo, según lo previsto en la Opinión N° 010-2013/DTN, "... en una operación de reorganización societaria que comprende tanto una fusión como una escisión, la sociedad resultante podrá acreditar como suya la experiencia de la sociedad incorporada o absorbida, que se extingue producto de la fusión; asimismo, si en virtud de la escisión se transfiere un bloque patrimonial consistente en una línea de negocio completa, la sociedad resultante podrá acreditar como suya la experiencia de la sociedad escindida, correspondiente a la línea de negocio transmitida. De esta manera, la sociedad resultante podrá emplear la experiencia transmitida, como consecuencia de la reorganización societaria antes descrita, en los futuros procesos de selección en los que participe".

²⁵ Se refiere al monto del contrato ejecutado incluido adicionales y reducciones, de ser el caso.

²⁶ El tipo de cambio venta debe corresponder al publicado por la SBS correspondiente a la fecha de suscripción del contrato, de la emisión de la Orden de Compra o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.

²⁷ Consignar en la moneda establecida en las bases.



Nº	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	Nº CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP ²²	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO ²³	EXPERIENCIA PROVENIENTE ²⁴ DE:	MONEDA	IMPORTE ²⁵	TIPO DE CAMBIO VENTA ²⁶	MONTO FACTURADO ACUMULADO ²⁷
5										
6										
7										
8										
9										
10										
	...									
20										
TOTAL										

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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



ANEXO N° 8

DECLARACIÓN JURADA (NUMERAL 49.4 DEL ARTÍCULO 49 DEL REGLAMENTO)

Señores

ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

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



ANEXO N° 09

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

(DOCUMENTO A PRESENTAR EN EL PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO)

Señores

ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES

ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

El que se suscribe, [.....], postor adjudicado y/o Representante Legal de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], identificado con [CONSIGNAR TIPO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD] N° [CONSIGNAR NÚMERO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD], autorizo que durante la ejecución del contrato se me notifique al correo electrónico [INDICAR EL CORREO ELECTRÓNICO] lo siguiente:

✓ Notificación de la decisión de la Entidad respecto a la solicitud de ampliación de plazo.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

La notificación de la decisión de la Entidad respecto a la solicitud de ampliación de plazo se efectúa por medios electrónicos de comunicación, siempre que se cuente con la autorización correspondiente y sea posible obtener un acuse de recibo a través del mecanismo utilizado.



ANEXO N° 10

CARTA DE COMPROMISO DE CANJE AUTOMATICO DE LOS PRODUCTOS

Señores

ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°**

Presente.-

NOMBRE O RAZON SOCIAL DEL POSTOR:

Mi representada, de resultar beneficiada con la buena pro que se oferta, SE COMPROMETE A REALIZAR EL CANJE AUTOMATICO DE LOS PRODUCTOS objeto de la convocatoria, antes de la fecha de expiración o durante la entrega en el caso de detectarse deficiencias en la calidad (vicios ocultos), presentan deterioros por manipuleo o transporte, en el plazo de 2 días siguientes de presentarse la observación.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

FORMATO N° 1

FICHA TECNICA DEL PRODUCTO CONFORME A LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS

NOMBRE O RAZON SOCIAL DEL POSTOR	
SUB ITEM N°	
NOMBRE Y DESCRIPCION DEL PRODUCTO	
NOMBRE COMERCIAL QUE FIGURA EN EL REGISTRO SANITARIO O AUTORIZACION SANITARIA	
NOMBRE COMERCIAL DEL PRODUCTO EN CASO DE NO TENER REGISTRO SANITARIO	
MARCA	
FABRICANTE	
PAÍS DE ORIGEN	

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

