

BASES ESTÁNDAR DE ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA PARA LA CONTRATACIÓN DE BIENES

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



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

SIMBOLOGÍA UTILIZADA:

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

CARACTERÍSTICAS DEL DOCUMENTO:

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

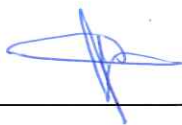
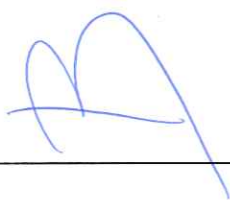

N°	Características	Parámetros
1	Márgenes	Superior : 2.5 cm Inferior: 2.5 cm Izquierda: 2.5 cm Derecha: 2.5 cm
2	Fuente	Arial
3	Estilo de Fuente	Normal: Para el contenido en general Cursiva: Para el encabezado y pie de página Para las Consideraciones importantes (Ítem 3 del cuadro anterior)
4	Color de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

9	Subrayado	Para los nombres de las Secciones y para resaltar o hacer hincapié en algún concepto
---	-----------	--

INSTRUCCIONES DE USO:

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

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

FUERZA AÉREA DEL PERÚ SERVICIO DE SANIDAD Y FARMACIA



BASES DE ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA PARA LA CONTRATACIÓN DE BIENES

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°

025-2023 SESAN/FAP

PRIMERA CONVOCATORIA

CONTRATACIÓN DE BIENES
ADQUISICION DE MATERIAL ODONTOLÓGICO

REF. PAC FAP N° 0524

2023

DEBER DE COLABORACIÓN

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

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

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

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

SECCIÓN GENERAL

DISPOSICIONES COMUNES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

CAPÍTULO I ETAPAS DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

1.1. REFERENCIAS

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

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

1.2. CONVOCATORIA

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

1.3. REGISTRO DE PARTICIPANTES

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

Importante

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

1.4. FORMULACIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES A LAS BASES

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

Importante

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

1.5. ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS, OBSERVACIONES E INTEGRACIÓN DE BASES

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

Importante

- No se absolverán consultas y observaciones a las bases que se presenten en forma física.
- Cuando exista divergencia entre lo indicado en el pliego de absolución de consultas y observaciones y la integración de bases, prevalece lo absoluto 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.

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>

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

1.8. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS

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

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

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

1.9. CALIFICACIÓN DE OFERTAS

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

1.10. SUBSANACIÓN DE LAS OFERTAS

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

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

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

1.11. RECHAZO DE LAS OFERTAS

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

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

1.12. OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

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

1.13. CONSENTIMIENTO DE LA BUENA PRO

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

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

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

Importante

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

CAPÍTULO II SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS DURANTE EL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. RECURSO DE APELACIÓN

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

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

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

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

Importante

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

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

A efectos de recoger la información de su interés, los postores pueden valerse de distintos medios, tales como: (i) la lectura y/o toma de apuntes, (ii) la captura y almacenamiento de imágenes, e incluso (iii) pueden solicitar copia de la documentación obrante en el expediente, siendo que, en este último caso, la Entidad deberá entregar dicha documentación en el menor tiempo posible, previo pago por tal concepto.

El recurso de apelación se presenta ante la Mesa de Partes del Tribunal o ante las oficinas desconcentradas del OSCE, o en la Unidad de Trámite Documentario de la Entidad, según corresponda.

2.2. PLAZOS DE INTERPOSICIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN

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

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

CAPITULO 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 accesorio, 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 149 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 riesgo respectiva.

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

Advertencia

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.

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.

SECCION ESPECIFICA

CONDICIONES ESPECIALES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCION

(EN ESTA SECCION LA ENTIDAD DEBERA COMPLETAR LA INFORMACION EXIGIDA, DE ACUERDO A LAS INSTRUCCIONES INDICADAS)

CAPITULO I
GENERALIDADES

1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : Fuerza Aérea del Perú – Servicio de Sanidad y Farmacia
RUC N° : 20144364059
Domicilio legal : Jirón Manuel Segura 422 Lince, Lima - Perú
Teléfono: : (01) 471-6259 Anexo 5916
Correo electrónico: : sesan.abastos.ro@gmail.com

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación de ADQUISICION DE MATERIAL DESINFECTANTE PARA EL ABASTECIMIENTO DE LAS IPRESS FAP SESAN PP-0135.

ITEM N°	SUB ITEM N°	DESCRIPCION	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD
1	1	ACEITE LUBRICANTE PARA PIEZA DE MANO X 480 ML	UND	24
	2	JABON GERMICIDA LIQUIDO CON TRICLOSAN X 1 L	FCO	22
	3	ANESTESIA DENTAL (MEPRAVACAINA) AL 3% S/ VASO CONSTRUCTOR CAJA X 50	CJA	20
	4	CARTUCHOS VIDRIO / 54MG/ML INV 1.8ML	CJA	50
	5	LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA 20mg a 36mg + 12.5 a 18ug/ml inv. 1.8ml	CJA	33
	6	AGUIJA DENTAL TIPO CARPULE DESCARTABLE N° 30 g (0.3 x 21mm)	CJA	30
	7	ESPEJO BUCAL SIMPLE SIN MANGO, SIN AUMENTO N° 5	FRASCO	23
	8	FLUOR GEL NEUTRO X 200 ML	UND	246
	9	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD CILINDRICA EXTRA LARGA CINTA AZUL MEDIANO CINTA AZUL	UND	250
	10	TIRA DE LIA PARA RESINA X150 UND	KIT	41
	11	REVELADOR DE PLACA BACTERIANA LIQUIDO X 10 ML	KIT	23
	12	SELLANTE DE FOSAS Y FISURAS FOTOCURABLE X 2IGS X 2GR	KIT	10
	13	CINTA TESTIGO PARA AUTOCLAVE DE 12MM X 55 MTS	ROLLO	20
	14	FLUOR GEL ACIDULADO 1.23% X 200 ML	FCO	39
	15	IONOMERO DE VIDRIO AUTOCURABLE PARA CEMENTAR CORONAS (POLVO - LIQUIDO 30 G/12 ML)	KIT	16
	16	MICROBROCHA PARA APLICACION DE ADHESIVO X 100 UND	TUBO	45
	17	DISCO DE LIA DENTAL PARA PULIDO DE RESINA X 120 DISCOS	KIT	8
	18	CUÑA INTERPROXIMAL DE MADERA PARA ODONTOLOGIA X 100 UND	CJA	25
	19	EYECTOR DE SALIVA DESCARTABLE X 100 UND	BOLSA	54
	20	RESINA FOTOCURABLE KIT (4 JERINGAS DE 4G C/U, 1 SINGLE BOND 6G, 1 SCOTCHBOND DE 9ML 60 UND MICROBROCHAS, 1 PORTALESOBILLAS, 1 DISPENSADOR DE RESINA)	KIT	29
	21	RESINA FLUIDA A2 X 2GRS.	CJA	32
	22	LIMAS K SET DEL 15-40 (1ERA SERIE) DE 25 MM	CJA	32
	23	LIMAS K SET DEL 45-80 (2DA SERIE) DE 25 MM	CJA	26

24	LIMAS SET PARA ENDODONCIA N° 10 DE 25 MM	CIA	14
25	LIMAS SET PARA ENDODONCIA N° 08 DE 25 MM	CIA	14
26	LIMAS SET PARA ENDODONCIA N° 06 DE 25 MM	CIA	15
27	LIMAS X SET DEL 15-40 (1ERA SERIE) DE 31 MM	CIA	13
28	CONO DE GUTAPERCHA SET DEL 45-80 (2DA SERIE)	CIA	14
29	CONO DE GUTAPERCHA SET DEL 15-40 (1ERA SERIE)	CIA	46
30	CONO DE PAPEL SET 15-40 (1ERA SERIE)	CIA	45
31	CONO DE PAPEL SET 45-80 (2DA SERIE)	CIA	33
32	CINTA MATRIZ METALICA DE 50CM X 0.05MM X 7MM	RL	19
33	CEMENTO TEMPORARIO SIN EUGENOL AUTOCURABLE (BASE 25 G + CATALIZADOR 25 G)	UND	8
34	EUGENOL LIQUIDO X 15ML	FCO	38
35	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD REDONDA MEDIANA	UND	30
36	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD REDONDA GRANDE	UND	277
37	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD FISURA LARGA CINTA AZUL	UND	274
38	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD PIMPOLLO GRANDE CINTA AZUL	UND	239
39	FRESA DE CARBURO TUNGSTENO DE ALTA VELOCIDAD CILINDRICA EXTRALARGA	UND	54
40	CINTA MATRIZ CELOIDE RECTA 10MM X 120MM X 0.05MM	SOBRE X 50 UND	44
41	ACIDO ORTOFOSFORICO EN GEL GRABADOR DE ESMALTE 37% DE 14 GRMS	JERINGA	66
42	CEMENTO POLICARBOXILATO (POLVO-LIQUIDO) 25G/17ML	KIT	39
43	FLUOR BARNIZ X 0.5 ML	CAJA	6
44	IONOMERO DE VIDRIO DE BASE FOTOPOLIMERIZABLE DE 10 GR	KIT	15
45	OXIDO DE ZINC X 450 g	UND	31
46	PAPEL ARTICULAR 1/2 ARCADA X 12 (CAJA X 12 BLOCK DE 12)	CIA	35
47	PAPEL ARTICULAR 1 ARCADA X 12 (CAJA X 6 BLOCK DE 12)	CIA	27
48	PASTA PARA PROFILAXIS DENTAL X 90G	TUBO	42
49	AGUIA DENTAL TIPO CARPULE DESCARTABLE N° 31 6 X 12 mm	CAJA	29
50	SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 3/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 20 MM X 75 CM (CAJA X 24 UND)	CAJA	12
51	CAMPOS DESCARTABLES CAJA X 500	CAJA	25
52	IONOMERO DE VIDRIO DE RESTAURACION DE TRIPLE CURADO, 1 FRASCO POLVO, 1 BOTELLA LIQUIDO, 1 BOTELLA PRIMER, 1 BOTELLA GLOSS, PUNTAS APLICADORAS.	KIT	10
53	CINTA TESTIGO CALOR SECO 3/4 IN X 50 M (INDICADORA P/ESTERILIZAR)	ROLLO	13
54	FRESA DE CARBURO DE TUNGSTENO ALTA VELOCIDAD REDONDA	UNIDAD	47
55	FRESA DE CARBURO DE TUNGSTENO ALTA VELOCIDAD FISURA	UNIDAD	32
56	BAJALENGUA DE MADERA ADULTO	CIA	30
57	FRESA DIAMANTE REDONDA PEQUEÑA	UNIDAD	273
58	HISOPO DE ALGODON CON MANIGO DE MADERA ESTERIL 6 IN X 100	CIA	53
59	JUEGO DE CLAMPS KIT X 9 PIEZAS CON ALAS	KIT	6
60	TIRA DE LIA DIAMANTADA METALICA X 12 UNIDADES	PQTE	17
61	PELICULA RADIOGRAFICA PERIAPICAL PARA NIÑO 2.2 X 3.5 CM X 100 UNID.	CAJA	6
62	PELICULA RADIOGRAFICA PERIAPICAL PARA ADULTO DE 30.5X40.5 X 150 UNID.	CAJA	9
63	LIQUIDO FIJADOR Y REVELADOR PARA PELICULAS DENTALES	KIT	12
64	PIEDRA DE ARKANSAS REDONDA	UND	183
65	PIEDRA DE ARKANSAS FLAMA	UND	179
66	PIEDRA DE ARKANSAS CILINDRICA	UND	50
67	HIDROXIDO DE CALCIO BASE Y CATALIZADOR 13 g/11 g	KIT	24

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante Resolución Jefatural N° 075 SESAN del 15 de diciembre del 2023.

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

Recursos Ordinarios (RO) AF-2023

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 por ítem paquete, de acuerdo con lo establecido en el expediente de contratación respectivo.

1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN

Sin Modalidad

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 diez (10) días calendario, contabilizados desde el día siguiente de notificada 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 en efectivo el monto de Diez con 00/100 Soles (S/ 10.00), en el Departamento de Finanzas y las Bases deberán ser recabadas en el Departamento de Abastecimiento del Servicio de Sanidad y Farmacia, sito en la Jirón Manuel Segura N° 422-Lince.

Asimismo, cabe indicar que los participantes pueden obtener las bases de forma gratuita, descargándolas de la plataforma del SEACE.

Importante

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

1.11. BASE LEGAL

- Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, aprobado por Decreto Supremo N° 082-2019-EF.
- Decreto Supremo N° 344-2018, que aprueba el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado y sus modificatorias mediante los Decretos Supremos N° 377-2019-EF, 168-2020-EF, 250-2020-EF, 162-2021-EF y 234-2022-EF.
- Ley N° 31638, Ley de Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2023.
- Ley N° 31639, Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público del Año Fiscal 2023.
- Ley N° 31640, Ley de Endeudamiento del Sector Público para el Año Fiscal 2023.
- Ley N° 28411, Ley General del Sistema Nacional del Presupuesto.
- Texto Único Ordenado de la Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General, aprobado por Decreto Supremo N° 004-2019-JUS.
- Ley N° 27806, Ley de Transparencia y de Acceso a la Información Pública.
- Decreto Supremo N° 007-2008-TR, Texto Único Ordenado de la Ley de Promoción de la Competitividad, Formalización y Desarrollo de la Micro y Pequeña Empresa y del Acceso al empleo decente, Ley MYPE.
- Ley N° 26842, Ley General de Salud.
- Ley N° 29549, Ley de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Ley N° 31013, Ley que modifica el artículo 34 de la Ley N° 29549, Ley de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Decreto Supremo N° 016-2011-SA, Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Decreto Supremo N° 018-2020-SA, que dicta disposiciones referidas al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura y el Certificado de Producto Farmacéutico o Certificado de Libre

Comercialización, para la inscripción, reinscripción y cambios en el Registro Sanitario y la importación de Productos Farmacéuticos y Dispositivos Médicos; así como, otras disposiciones para el funcionamiento de los Establecimientos Farmacéuticos.

- Decreto Supremo N° 014-2011-SA, Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos, y sus Modificatorias.
- Decreto Supremo N° 018-2020-SA, que dicta disposiciones referidas al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura y el Certificado de Producto Farmacéutico o Certificado de Libre Comercialización, para la inscripción, reinscripción y cambios en el Registro Sanitario y la importación, de Productos Farmacéuticos y Dispositivos Médicos; así como, otras disposiciones para el funcionamiento de los Establecimientos Farmacéuticos.
- Decreto Supremo N° 036-2020-SA, Decreto Supremo que modifica el Decreto Supremo N° 018-2020-SA, que dicta disposiciones referidas al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura y al Certificado de Producto farmacéutico o Certificado de Libre Comercialización, para la inscripción, Reinscripción y Cambios en el Registro Sanitario y la Importación, de productos Farmacéuticos y Dispositivos Médicos; así como otras disposiciones para el funcionamiento de los establecimientos farmacéuticos.
- Resolución Ministerial N° 113-2015/MINSA y Modificatorias "Manual de Buenas Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios en Laboratorios, Droguerías, Almacenes Especializados y Almacenes Aduaneros".
- Ley N° 27269, Ley Firmas y Certificados Digitales.
- Ley N° 27815, Ley del Código de Ética de la Función Pública.
- Directivas y Opiniones del OSCE.
- Resolución Ministerial N° 1275-2021-MINSA, que aprueba la Directiva Administrativa N° 321-MINSA/DGIESP-2021, Directiva Administrativa que establece las disposiciones para la vigilancia, prevención y control de la salud de los trabajadores con riesgo de exposición a SARS-CoV-2.

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

CAPÍTULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. CALENDARIO DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

Importante

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

2.2. CONTENIDO DE LAS OFERTAS

La oferta contendrá, además de un índice de documentos², la siguiente documentación:

2.2.1. Documentación de presentación obligatoria

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

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

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

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

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

Advertencia

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

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

Asimismo, indicado Anexo N°3, adicionalmente deberá estar acompañado de:

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.gob.pe/interoperabilidad/>

DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA PARA ACREDITAR CUMPLIMIENTO DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Para acreditar el cumplimiento de las características técnicas el postor deberá presentar la siguiente documentación:

La documentación de presentación obligatoria (sirven para acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas).

- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitido por la ANM, que comprenda las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado, emitido por la ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de los países con los cuales exista reconocimiento mutuo, según legislación y normativa vigente.

Comprende, 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: 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.

Para el caso de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios fabricados en el extranjero, en el marco de lo establecido en el Decreto Supremo N° 012-2016-SA, el postor deberá presentar Declaración Jurada de presentación de solicitud de certificación de BPM y estar comprendido en el listado de Laboratorios Extranjeros pendientes de certificación en BPM emitido por la ANM.

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

- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del Establecimiento Farmacéutico del proveedor, emitida por la ANM o ARMI, según corresponda y cuando corresponda.

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

- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDPT vigente, aplicable a partir de la entrada en vigencia según lo establecido en la normativa correspondiente, cuando corresponda.

- Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID como Autoridad Nacional de Medicamentos – ANM del Ministerio de Salud – MINSA. Además, las Resoluciones de modificación o autorización, en tanto éstas tengan por finalidad la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el bien ofertado. No se aceptarán bienes cuyo Registro Sanitario esté suspendido o cancelado.

Para el caso de productos que no requieran Registro Sanitario, presentar copia del documento que se acoge: a) copia del listado de productos de

productos que no requieren registro sanitario emitido y vigente por la ANM, b) o carta de consulta a la ANM, resaltando el indicado producto. Asimismo, no es obligatorio la presentación de la copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), emitido por la ANM o similar.

- Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente, el mismo que deberá ser verificado con lo vigente autorizado. Asimismo, para los productos que no requieran registro sanitario podrá acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas con catálogos, brochures, folletos, fichas técnicas u otros documentos que sustenten las características técnicas de los bienes ofertados.

La exigencia de la vigencia del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) y Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) y Buena Práctica de Distribución y Transporte (BPDyT) se aplica durante todo el proceso de selección y ejecución contractual. Para el caso de los productos farmacéuticos inyectables con solvente, además de la documentación solicitada para el producto, se deberá adjuntar la documentación correspondiente al solvente.

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

- h) Declaración Jurada, indicando que mediante Carta de Canje y/o Reposición, el postor se compromete a cambiar el producto ante vicios ocultos, defectos de fabricación, o no cuente con la vigencia requerida al internar el producto con una vigencia menor a la solicitada, aceptándose que el postor se compromete a canjear el producto antes de su vencimiento, por otro que tenga vigencia hasta los dieciocho (18) meses requeridos en el Capítulo III de las Bases (Anexo N° 12).

- i) Declaración Jurada de Compromiso de Integridad, según Anexo N° 13

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:

⁴ 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) En el caso de microempresas y pequeñas empresas integradas por personas con discapacidad, o en el caso de consorcios conformados en su totalidad por estas empresas, deben presentar la constancia o certificado con el cual acredite su inscripción en el Registro de Empresas Promocionales para Personas con Discapacidad⁵.
- b) Solicitud de bonificación del cinco por ciento (5%) por tener la condición de micro y pequeña empresa (Anexo N° 10).

Advertencia

El 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 acápites "Documentos para la admisión de la oferta", "Requisitos de calificación" y "Factores de evaluación".

2.3. PRESENTACIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN

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

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

N° de Cuenta : 00-068-375851

Banco : Banco de la Nación

NOTA: Una vez realizado el depósito en el Banco, la empresa apelante deberá presentar al Dpto. de Finanzas de la Entidad (SESAN), SITO EN LA Jr. Manuel Segura 422 Lince y solicitar el canje del Boucher por una factura.

2.4. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

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

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

Advertencia

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

⁵ Dicho documento se tendrá en consideración en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.
⁶ Para mayor información de las Entidades usuarias y del Catálogo de Servicios de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado - PIDE ingresar al siguiente enlace <https://www.gobiernodigital.gob.pe/interoperabilidad/>

- g) Domicilio y correo para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
h) Autorización de notificación de la decisión de la Entidad sobre la solicitud de ampliación de plazo mediante medios electrónicos de comunicación⁹ (Anexo N° 11).
i) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado⁹.
j) Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete⁹.

Importante

- En caso que el postor ganador de la buena pro sea un consorcio, las garantías que presente este para el perfeccionamiento del contrato, así como durante la ejecución contractual, de ser el caso, además de cumplir con las condiciones establecidas en el artículo 33 de la Ley y en el artículo 148 del Reglamento, deben consignar expresamente el nombre completo o la denominación o razón social de los integrantes del consorcio, en calidad de garantizados, de lo contrario no podrán ser aceptadas por las Entidades. No se cumple el requisito antes indicado si se consigna únicamente la denominación del consorcio, conforme lo dispuesto en la Directiva "Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado".
- En los contratos 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 suma de los montos de los ítems adjudicados no supere el monto señalado anteriormente, conforme a lo dispuesto en el literal a) del artículo 152 del Reglamento.

Importante

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

2.5. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en la Secretaría del Departamento de Abastecimiento del SESAN, sito Jr. Manuel Segura N° 422 – Distrito de Lince, Provincia y Departamento de Lima, en el horario de 08:00 a 16:00 horas.

Asimismo, considerando que el presente procedimientos de selección es por relación de ítems, el contrato, de ser el caso, se podrá perfeccionar con la emisión de la orden de compra, cuando

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.

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

CAPÍTULO III REQUERIMIENTO

Importante

De conformidad con el numeral 29.9 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

ANEXO.02

DETALLE DE REQUERIMIENTO DE BIENES Y SERVICIOS EN GENERAL		FOR-DEM-01
		Versión 00

1. OBAC / ENTIDAD

Fuerza Aérea del Perú- Servicio de Sanidad y Farmacia

2. UNIDAD USUARIA

Dirección de Sanidad

3. DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN

Adquisición de Materiales odontológicos.

4. FINALIDAD PÚBLICA

Garantizar el suministro de materiales odontológicos para el abastecimiento de las Sanidades de las diferentes UJDD de la FAP. Contribuyendo a la atención integral de salud del personal militar y sus familiares

5. OBJETIVOS DE LA CONTRATACIÓN

5.1. OBJETIVO GENERAL

Solicitar el abastecimiento de Materiales odontológicos para atender a los pacientes de las diferentes sanidades de la FAP.

5.2. OBJETIVO ESPECÍFICO

Brindar atención de materiales odontológicos de manera oportuna y eficaz a los pacientes que son atendidos en las diferentes sanidades de la FAP, así como asegurar la continuidad de la atención médica.

6. ALCANCE Y DESCRIPCIÓN DEL REQUERIMIENTO

N°	FFTT o Número de Parte (*)	DESCRIPCIÓN DEL BIEN O SERVICIO	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD
1	ACEITE LUBRICANTE PARA PIEZA DE MANO X 480 mL	ACEITE LUBRICANTE PARA PIEZA DE MANO X 480 mL	UND	30
2	JABON GERMICIDA LIQUIDO CON TRICLOSAN X 1 L	JABON GERMICIDA LIQUIDO CON TRICLOSAN X 1 L	FCO	22
3	ANESTESIA DENTAL (MEPIVACAINA) AL 3% SI VASO CONSTRUCTOR CAJA X 50 CARTUCHOS VIDRIO / 54MG/ML INY 1.8ML	ANESTESIA DENTAL (MEPIVACAINA) AL 3% SI VASO CONSTRUCTOR CAJA X 50 CARTUCHOS VIDRIO / 54MG/ML INY 1.8ML	CJA	20

1-56

4	LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA 20mg a 36 mg + 12.5 a 18µg/mL INY 1.8 mL	LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA 36 mg + 12.5 µg/mL INY 1.8 mL	CJA	50
5	AGUJA DENTAL TIPO CARPULE DESCARTABLE N° 30 G (0.3 x 21mm)	AGUJA DENTAL TIPO CARPULE DESCARTABLE N° 30 G (0.3 x 21mm)	CJA	33
6	ESPEJO BUCAL SIMPLE SIN MANGO, SIN AUMENTO N° 5	ESPEJO BUCAL SIMPLE SIN MANGO, SIN AUMENTO N° 5	CJA	30
7	FLUOR GEL NEUTRO X 200 ML	FLUOR GEL NEUTRO X 200 ML	FRASCO	23
8	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD CILINDRICA EXTRA LARGA CINTA AZUL	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD CILINDRICA EXTRA LARGA CINTA AZUL	UND	246
9	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD CONICA MEDIANA GRANO MEDIANO CINTA AZUL	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD CONICA MEDIANA GRANO MEDIANO CINTA AZUL	UND	250
10	TIRA DE LUJA PARA RESINA X150 UND.	TIRA DE LUJA PARA RESINA X150 UND.	KIT	41
11	REVELADOR DE PLACA BACTERIANA LIQUIDO X 10 ML	REVELADOR DE PLACA BACTERIANA LIQUIDO X 10 ML	KIT	23
12	SELLANTE DE FOSAS Y FISURAS FOTOCURABLE X 2UGS X 2GR	SELLANTE DE FOSAS Y FISURAS FOTOCURABLE X 2UGS X 2GR	KIT	10
13	CINTA TESTIGO PARA AUTOCUAVE DE 12MM X 55 MTS	CINTA TESTIGO PARA AUTOCUAVE DE 12MM X 55 MTS	ROLLO	20
14	FLUOR GEL ACIDULADO 1.23% X 200 ML	FLUOR GEL ACIDULADO 1.23% X 200 ML	FCO	39
15	IONOMERO DE VIDRIO AUTOCURABLE PARA CEMENTAR CORONAS (POLVO - LIQUIDO 30 G/12 ML)	IONOMERO DE VIDRIO AUTOCURABLE PARA CEMENTAR CORONAS (POLVO - LIQUIDO 30 G/12 ML)	KIT	16
16	MICROBROCHA PARA APLICACION DE ADHESIVO X 100 UND.	MICROBROCHA PARA APLICACION DE ADHESIVO X 100 UND.	TUBO	45
17	DISCO DE LUJA DENTAL PARA PULIDO DE RESINA X 120 DISCOS	DISCO DE LUJA DENTAL PARA PULIDO DE RESINA X 120 DISCOS	KIT	08
18	CUNA INTERPROXIMAL DE MADERA PARA ODONTOLOGIA X 100 UND.	CUNA INTERPROXIMAL DE MADERA PARA ODONTOLOGIA X 100 UND.	CJA	25
19	ELECTOR DE SALIVA DESCARTABLE X 100 UND.	ELECTOR DE SALIVA DESCARTABLE X 100 UND.	BOLSA	54
20	RESINA FOTOCURABLE KIT (4 JERINGAS DE 4G CUI, 1 SINGLE BOND 6G, 1 SCOTCHBOND DE 9ML 60 UND, MICROBROCHAS, 1 PORTAESCOBILLAS, 1 DISPENSADOR DE RESINA)	RESINA FOTOCURABLE KIT (4 JERINGAS DE 4G CUI, 1 SINGLE BOND 6G, 1 SCOTCHBOND DE 9ML 60 UND, MICROBROCHAS, 1 PORTAESCOBILLAS, 1 DISPENSADOR DE RESINA)	KIT	29

2-56

21	RESINA FLUIDA A2 X 2GRS.	RESINA FLUIDA A2 X	CJA	32
22	LIMAS K SET DEL 15-40 (1ERA SERIE) DE 25 MM	LIMAS K SET DEL 15-40 (1ERA SERIE) DE 25 MM	CJA	32
23	LIMAS K SET DEL 45-80 (2DA SERIE) DE 25 MM	LIMAS K SET DEL 45-80 (2DA SERIE) DE 25 MM	CJA	25
24	LIMAS SET PARA ENDODONCIA N° 10 DE 25 MM	LIMAS SET PARA ENDODONCIA N° 10 DE 25 MM	CJA	14
25	LIMAS SET PARA ENDODONCIA N° 08 DE 25 MM	LIMAS SET PARA ENDODONCIA N° 08 DE 25 MM	CJA	14
26	LIMAS SET PARA ENDODONCIA N° 06 DE 25 MM	LIMAS SET PARA ENDODONCIA N° 06 DE 25 MM	CJA	15
27	LIMAS K SET DEL 15-40 (1ERA SERIE) DE 31 MM	LIMAS K SET DEL 15-40 (1ERA SERIE) DE 31 MM	CJA	13
28	CONO DE GUTAPERCHA SET DEL 45 -80 (2DA SERIE)	CONO DE GUTAPERCHA SET DEL 45 -80 (2DA SERIE)	CJA	14
29	CONO DE GUTAPERCHA SET DEL 15 -40 (1ERA SERIE)	CONO DE GUTAPERCHA SET DEL 15 -40 (1ERA SERIE)	CJA	46
30	CONO DE PAPEL SET 15-40 (1ERA SERIE)	CONO DE PAPEL SET 15-40 (1ERA SERIE)	CJA	45
31	CONO DE PAPEL SET 45-80 (2DA SERIE)	CONO DE PAPEL SET 45-80 (2DA SERIE)	CJA	33
32	CINTA MATRIZ METALICA DE 50CM X 0.05MM X 7MM	CINTA MATRIZ METALICA DE 50CM X 0.05MM X 7MM	RL	19
33	CEMENTO TEMPORARIO SIN EUGENOL (BASE 25 G + CATALIZADOR 25 G)	CEMENTO TEMPORARIO SIN EUGENOL (BASE 25 G + CATALIZADOR 25 G)	UND	8
34	EUGENOL LIQUIDO X 15ML	EUGENOL LIQUIDO X 15ML	FCO	38
35	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD REDONDA MEDIANA	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD REDONDA MEDIANA	UND	30
36	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD REDONDA GRANDE	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD REDONDA GRANDE	UND	277
37	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD FISURA LARGA CINTA AZUL	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD FISURA LARGA CINTA AZUL	UND	274
38	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD PIMPOLLO GRANDE CINTA AZUL	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD PIMPOLLO GRANDE CINTA AZUL	UND	239
39	FRESA DE CARBURO DE TUNGSTENO DE ALTA VELOCIDAD CLINDRICA EXTRALARGA	FRESA DE CARBURO DE TUNGSTENO DE ALTA VELOCIDAD CLINDRICA EXTRALARGA	UND	54
40	CINTA MATRIZ CELULOIDE RECTA 10MM X 120MM X 0.05MM	CINTA MATRIZ CELULOIDE RECTA 10MM X 120MM X 0.05MM	SOBRE X 50 UND	44
41	ACIDO ORTOFOSFORICO EN GEL GRABADOR DE ESMALTE 37% DE 14 GRMS	ACIDO ORTOFOSFORICO EN GEL GRABADOR DE ESMALTE 37% DE 14 GRMS	JERINGA	66

3-56

42	CEMENTO POLICARBOXILATO (POLVO-LIQUIDO) 25G/17ML	CEMENTO POLICARBOXILATO (POLVO-LIQUIDO) 25G/17ML	KIT	39
43	FLUOR BARNIZ X 0.5 ML	FLUOR BARNIZ X 0.5 ML	CAJA	06
44	BASE FOTOPOLIMERIZABLE DE 10 GR	IONOMERO DE VIDRIO DE BASE FOTOPOLIMERIZABLE DE 10 GR	KIT	15
45	OXIDO DE ZINC X 450 g	OXIDO DE ZINC X 450 g	UND	31
46	PAPEL ARTICULAR BLOCK DE 12	PAPEL ARTICULAR BLOCK DE 12	CJA	35
47	PAPEL ARTICULAR BLOCK DE 12	PAPEL ARTICULAR BLOCK DE 12	CJA	27
48	PASTA PARA PROFILAXIS DENTAL X 90G	PASTA PARA PROFILAXIS DENTAL X 90G	TUBO	42
49	AGUJA DENTAL TIPO CARPULE DESCARTABLE N° 31 G X 12 mm	AGUJA DENTAL TIPO CARPULE DESCARTABLE N° 31 G X 12 mm	CAJA	29
50	SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 3/0 CJA 38 CIRCULO CORTANTE 20 MM X 75 CM (CAJA X 24 UND)	SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 3/0 CJA 38 CIRCULO CORTANTE 20 MM X 75 CM (CAJA X 24 UND)	CAJA	12
51	CAMPOS DESCARTABLES CAJA X 500	CAMPOS DESCARTABLES CAJA X 500	CAJA	25
52	IONOMERO DE VIDRIO DE RESTAURACION DE TRIPLE FRASCO POLVO, LIQUIDO, 1 BOTELLA BOTELLA LIQUIDO, 1 BOTELLA BOTELLA GLOSS, PUNTAS APLICADORAS.	IONOMERO DE VIDRIO DE RESTAURACION DE TRIPLE FRASCO POLVO, LIQUIDO, 1 BOTELLA BOTELLA LIQUIDO, 1 BOTELLA BOTELLA GLOSS, PUNTAS APLICADORAS.	KIT	10
53	CINTA TESTIGO CALOR SECO 3/4 IN X 50 M (INDICADORA PIESTERILIZAR)	CINTA TESTIGO CALOR SECO 3/4 IN X 50 M (INDICADORA PIESTERILIZAR)	ROLLO	13
54	FRESA DE CARBURO DE TUNGSTENO ALTA VELOCIDAD REDONDA	FRESA DE CARBURO DE TUNGSTENO ALTA VELOCIDAD REDONDA	UNIDAD	47
55	FRESA DE CARBURO DE TUNGSTENO ALTA VELOCIDAD MULTILAMINADA FISURA	FRESA DE CARBURO DE TUNGSTENO ALTA VELOCIDAD MULTILAMINADA FISURA	UNIDAD	32
56	BAJALENGUA DE MADERA ADULTO	BAJALENGUA DE MADERA ADULTO	CJA	30
57	FRESA DIAMANTE REDONDA PEQUEÑA	FRESA DIAMANTE REDONDA PEQUEÑA	UNIDAD	273
58	HISOPO DE ALGODON CON MANGO DE MADERA ESTERIL 6 in X 100	HISOPO DE ALGODON CON MANGO DE MADERA ESTERIL 6 in X 100	CJA	53
59	PIEZAS CON ALAS	JUEGO DE CLAMPS KIT X 9	KIT	08
60	TIRA DE LIA DIAMANTADA METALICA X 12 UNIDADES	TIRA DE LIA DIAMANTADA METALICA X 12 UNIDADES	PQTE	17

4-56

61	PELICULA RADIOGRAFICA PERIAPICAL PARA NIÑO 2.2 X 3.5 CM X 100 UNID.	PELICULA RADIOGRAFICA PERIAPICAL PARA NIÑO 2.2 X 3.5 CM X 100 UNID.	CAJA	06
62	PELICULA RADIOGRAFICA PERIAPICAL PARA ADULTO DE 30.5X40.5 X 150 UNID.	PELICULA RADIOGRAFICA PERIAPICAL PARA ADULTO DE 30.5X40.5 X 150 UNID.	CAJA	09
63	LIQUIDO FIJADOR Y REVELADOR PARA PELICULAS DENTALES REDONDA	LIQUIDO FIJADOR Y REVELADOR PARA PELICULAS DENTALES REDONDA	KIT	12
64	PIEDRA DE ARKANSAS REDONDA	PIEDRA DE ARKANSAS REDONDA	UND	183
65	PIEDRA DE ARKANSAS FLAMA	PIEDRA DE ARKANSAS FLAMA	UND	179
66	PIEDRA DE ARKANSAS CILINDRICA	PIEDRA DE ARKANSAS CILINDRICA	UND	50
67	HIDROXIDO DE CALCIO BASE Y CATALIZADOR 13 g/11 g	HIDROXIDO DE CALCIO BASE Y CATALIZADOR 13 g/11 g	KIT	24
68	PARAMONOCLOROFENOL ALCANFORADO LIQUIDO X 15 ml	PARAMONOCLOROFENOL ALCANFORADO LIQUIDO X 15 ml	FRASCO	28
69	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD FISURA LARGA CINTA BLANCA	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD FISURA LARGA CINTA BLANCA	UND	172
70	DETERGENTE ENZIMATICO PARA DESINFECCION DE INSTRUMENTAL MEDICO.	DETERGENTE ENZIMATICO PARA DESINFECCION DE INSTRUMENTAL MEDICO.	PQTE	15
71	FRESA DIAMANTE FLAMA	FRESA DIAMANTE FLAMA	UNIDAD	188
72	FORMOCRESOL LIQUIDO X 15ML	FORMOCRESOL LIQUIDO X 15ML	UNIDAD	26
73	LIMAS SET PARA ENDODONCIA N° 15 DE 25 mm X 6	LIMAS SET PARA ENDODONCIA N° 15 DE 25 mm X 6	CAJA	15
74	LIMAS SET PARA ENDODONCIA N° 20 DE 25 mm X 6	LIMAS SET PARA ENDODONCIA N° 20 DE 25 mm X 6	CAJA	15
75	CEMENTO ENDODONTICO	CEMENTO ENDODONTICO	KIT	07
76	HILO DENTAL X 50 m	HILO DENTAL X 50 m	UND	37
77	CONO DE GUTAPERCHA SET N° 25 DE 25 mm X 6	CONO DE GUTAPERCHA SET N° 25 DE 25 mm X 6	CAJA	11
78	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD PIMPOLLO GRANDE CINTA ROJA	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD PIMPOLLO GRANDE CINTA ROJA	UND	125
79	GASA DOBLADA ESTERIL 5CM X 5CM	GASA DOBLADA ESTERIL 5CM X 5CM	CAJA	20
80	PASTA ALVEOLAR X 10 g	PASTA ALVEOLAR X 10 g	FCO	10
81	GORRO DESCARTABLE UNISEX X 100	GORRO DESCARTABLE UNISEX X 100	CJA	49
82	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD GRANO FINO FISURA LARGA (CINTA ROJA)	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD GRANO FINO FISURA LARGA (CINTA ROJA)	UND	26
83	BENZOCAINA 20 g/100 g GEL 12 g	BENZOCAINA 20 g/100 g GEL 12 g	UND	16

S-56

Handwritten signature and initials in blue ink.

6.1 Características Técnicas:

ITEM N° 1: ACEITE LUBRICANTE PARA PIEZA DE MANO X 480 MI

84	MASCARILLA DESCARTABLE TIPO N-95 X 20	MASCARILLA DESCARTABLE TIPO N-95 X 20	CJA	03
85	ESCOBILLA DESCARTABLE PARA PROFILAXIS X 144 UNIDADES	ESCOBILLA DESCARTABLE PARA PROFILAXIS X 144 UNIDADES	CJA	04
86	CETILPIRIDINIO CLORURO * CLORHEXIDINA DIGLUCONATO 0.05 g + 0.12 g/100 mL COLUTORIO 5 L	CETILPIRIDINIO CLORURO * CLORHEXIDINA DIGLUCONATO 0.05 g + 0.12 g/100 mL COLUTORIO 5 L	CJA	07
87	ALGODON EN TORUNDA X 500	ALGODON EN TORUNDA X 500	PQTE	01
88	PAPEL TOALLA DOBLE INTERFOLIAO HOJA BLANCO X 200 HOJAS	PAPEL TOALLA DOBLE INTERFOLIAO HOJA BLANCO X 200 HOJAS	UND	14
89	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD FISURA PEQUEÑA DE YOUNG PERIMETRO 30 cm	FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD FISURA PEQUEÑA DE YOUNG PERIMETRO 30 cm	UND	02
90	DIQUE DE GOMA LATEX PURO 5 in X 5 in X 52 und	DIQUE DE GOMA LATEX PURO 5 in X 5 in X 52 und	CAJA	01
91	HIDROXIDO DE CALCIO PLV X 10 g	HIDROXIDO DE CALCIO PLV X 10 g	FCO	01

DESCRIPCION GENERAL

: Dispositivo a base de aceite lubricante de baja viscosidad con aditivos para prevenir oxidaciones, en spray refrigerante.

CARACTERISTICAS

- Gas propulsor: propano — butano que no daña la capa de ozono, no contaminante.
- Aceite lubricante de baja viscosidad con aditivos para prevenir oxidaciones.
- Spray refrigerante.
- Accesorios: con aplicador plástico y/o aplicador metálico para su uso.

CONDICIONES BIOLOGICAS

DIMENSIONES

- Atóxico.
- Frasco x 480 ml.
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

6-56

ITEM N°2: JABON GERMICIDA LIQUIDO CON TRICLOSAN X 1 L

DESCRIPCION GENERAL	<ul style="list-style-type: none">• Es un jabon liquido germicida, que limpia efectiva y suavemente la piel, reduce la flora transitoria, contribuye a la prevencion de infecciones y mantiene las condiciones fisiologicas de la piel; es un producto especialmente recomendado para quienes deben lavar sus manos de forma frecuente.• Tiene propiedades antisépticas, gracias a su contenido de triclosán, reconocido agente antibacterial, aceptado según norma farmacológica 13.1.0.0.NTO como antiséptico y desinfectante y en Acta 53 de 1997 del INVIMA, en concentración del 0.2%.• Es un jabon que mantiene las condiciones de la piel (evita el resqueamiento y aporta la acidez fisiologica, que asegura el equilibrio del manto ácido).• Contiene triclosán, un agente antimicrobiano de amplio espectro y de efectividad comprobada, ácido láctico, un germicida que además preserva el manto ácido de la piel.• Contiene agente emulsionante de origen natural, que contribuyen a evitar la resequeced de las manos.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	<ul style="list-style-type: none">• Atóxico.
DIMENSIONES	<ul style="list-style-type: none">• Frasco x 1 litro.• El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N°3 ANESTESIA DENTAL (MEPIVACAINA) AL 3% SI VASO CONSTRICTOR
CAJA X 50 CARTUCHOS VIDRIO / 54MG/ML INY 1.8ML

CARACTERISTICAS	<ul style="list-style-type: none">• Anestesia dental mepivacaina al 3% sin vaso constrictor, cartucho de cristal siliconizado, para disminuir la sensación de dolor durante la aplicación, indicado para pacientes con riesgo cardiovascular y asma.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	<ul style="list-style-type: none">• Atóxico e hipo alérgico.
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none">• 5 blíster conteniendo 10 cartuchos de anestesia cada uno.

7-56

EMPAQUE

	<ul style="list-style-type: none">• Caja Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje Exento de partículas extrañas Exento de rebabas y/o aristas cortantes• El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.
--	---

ITEM N°4 LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA 36 mg + 12.5 a 18µg/ml INY 1.8 ML

DESCRIPCION GENERAL	<ul style="list-style-type: none">• Anestésico local por infiltración para tejidos intraorales con vasoconstrictor, en solución inyectable. Cada cartucho dental de vidrio contiene 36mg de lidocaína clorhidrato, 12.5µg/ml de epinefrina y 1.8ml de vehículo.• Caja x 50 unidades cartuchos de vidrio.• El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.
PRESENTACIÓN	

ITEM N° 5: AGUJA DENTAL TIPO CARPULE DESCARTABLE N° 30 g (0.3 x 21mm)

CARACTERISTICAS	<ul style="list-style-type: none">• Aguja carpule de un solo uso.• Puro activa siliconada.• Cánula biselada o trilobulada cortante de acero inoxidable.• Con conexión tipo Luer Lock que garantiza una conexión segura.• Adaptador de carpule o profundidad de la unión no debe ser menor de 5 mm• Resistente a la corrosión.• Plazo de vencimiento: No menor de 3 años.• Acero inoxidable flexible.
COMPOSICIÓN	
CONDICIONES BIOLÓGICAS	<ul style="list-style-type: none">• Atóxico estéril.
DIMENSION	<ul style="list-style-type: none">• 30 g (0.3 x 21mm)
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none">• Caja x 100 unidades.
EMPAQUE	<ul style="list-style-type: none">• Individual. Que garantice la esterilidad e integridad del producto (hermeticamente sellado). Resistente a la manipulación.

8-56

manipulación, transporte y almacenamiento. Exento de partículas extrañas. Exento de rebabas y aristas cortantes. Apertura fácil (pop open). Rotulado N° Lote; F. Fab; F. Venic; F. N° Fabric.; R. Sanitario.

El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM Nº 6: ESPEJO BUCAL SIMPLE SIN MANGO, SIN AUMENTO Nº 5

DESCRIPCIÓN GENERAL : Dispositivo médico que consta de un espejo en forma circular de diámetro de 24 mm, enmarcado de acero inoxidable y un vástago con rosca estándar compatible con mango universal.

CARACTERÍSTICAS

- Espejo plano de vidrio.
- Vástago de acero inoxidable.
- Sin aumento.
- Rosca del vástago estándar compatible con mango universal.
- Resistente a la esterilización.
- Atóxico.

CONDICIONES BIOLÓGICAS

DIMENSIONES : Diámetro de 24 mm o espejo número 5.

PRESENTACIÓN

- Caja x 12 unidades.
- El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM Nº 7: FLUOR GEL NEUTRO X 200 ML

DESCRIPCIÓN GENERAL : Utilizado para prevención y tratamiento de caries incipiente dental.

CARACTERÍSTICAS

- Líquido gel, viscoso de fácil aplicación, espesón y adhesión.
- Fluor gel neutro (monofluor fosfato sódico).

COMPONENTES Y MATERIALES

PRESENTACIÓN : Frasco conteniendo 200 ml

- Gel homogéneo, viscoso, transparente, libre de olor y de partículas extrañas. El envase inmediato y

9-56

mediato del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM Nº 8: FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD CILINDRICA EXTRA LARGA CINTA AZUL

CARACTERÍSTICAS

- Acero inoxidable grado quirúrgico.
- Parte activa: de grano mediano con color de identificación.
- De forma cilíndrica, corte lateral y en el extremo.
- Vástago: estándar, cilíndrico con extremo cónico o redondeado.
- Resistente a la esterilización.
- Resistente al desgaste.
- Cinta azul.
- Estéril, atóxico.

CONDICIONES BIOLÓGICAS**DIMENSIÓN**

Extralarga

- El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM Nº 9: FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD TRONCO CONICA MEDIANA GRANO MEDIANO CINTA AZUL

CARACTERÍSTICAS

- Acero inoxidable grado quirúrgico.
- Parte activa: de grano mediano con color de identificación.
- Tronco cónico mediano, corte lateral y en el extremo.
- Vástago: estándar.
- Resistente a la esterilización.
- Resistente al desgaste.
- Cinta azul.
- Estéril, atóxico.

CONDICIONES BIOLÓGICAS

- El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a

10-56

las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 10: TIRA DE LIA PARA RESINA X150 UND

DESCRIPCION GENERAL	: Dispositivo médico diseñado para el sellado de fosas y fisuras del esmalte dental fotopolimerizable o fotocurable.
CARACTERISTICAS	: Material fotopolimerizable para sellado de fosas y fisuras. <ul style="list-style-type: none">• Radiopaco.• Libre fluor.• De baja viscosidad.• Resistente a la abrasión.• Accesorios: mínimo (02) agujas desechables o cánulas o pincetes para su aplicación.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	: Aséptico.
DIMENSION	: Hiperalérgico.
PRESENTACIÓN	: Kit de capacidad 2 g.
	: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 11: REVELADOR DE PLACA BACTERIANA LIQUIDO X 10 ML

DESCRIPCION GENERAL	: Tira o cinta flexible en rollo.
CARACTERISTICAS	: Indicadora para esterilizar a vapor.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	: Esterilización en autoclave.
	: Resistente a la corrosión.
	: Aséptico.
	: Atóxico.
	: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

11-56

ITEM N° 12: SELLANTE DE FOSAS Y FISURAS FOTOCURABLE X 2. JGAS X 2 GR

DESCRIPCION GENERAL	: Dispositivo médico diseñado para el sellado de fosas y fisuras del esmalte dental fotopolimerizable o fotocurable.
CARACTERISTICAS	: Material fotopolimerizable para sellado de fosas y fisuras. <ul style="list-style-type: none">• Radiopaco.• Libre fluor.• De baja viscosidad.• Resistente a la abrasión.• Accesorios: mínimo (02) agujas desechables o cánulas o pincetes para su aplicación.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	: Aséptico.
DIMENSION	: Hiperalérgico.
	: Kit de capacidad 2 g.
	: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 13: CINTA TESTIGO PARA AUTOCLAVE DE 12MM X 55 MTS

DESCRIPCION GENERAL	: Tira o cinta flexible en rollo.
CARACTERISTICAS	: Indicadora para esterilizar a vapor.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	: Esterilización en autoclave.
	: Resistente a la corrosión.
	: Aséptico.
	: Atóxico.
	: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 14: FLUOR GEL ACIDULADO 1.23 % X 200 ML

DESCRIPCION GENERAL	: Dispositivo médico de aplicación tópica a base de fluor gel.
CARACTERISTICAS	: Acción anticariógena.
	: Viscosidad excelente para el uso con cubetas.
	: Efecto fluoróptico.

12-56

COMPOSICIÓN
CONDICIONES BIOLÓGICAS
DIMENSION

- Agradable sabor.
- Gel de fluoruro de sodio al 2%, acidulado al 1.23% de ión de fluor.
- Aseptico.
- Frasco x 200 ml con dispensador.
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 15: IONÓMERO DE VIDRIO AUTOCURABLE PARA CEMENTAR
CORONAS (POLVO-LIQUIDO 30 G /12ML)

DESCRIPCIÓN GENERAL

Dispositivo médico que consta de un sistema de polvo-liquido. Cemento de vidrio-ionómero para cementaciones dentales como: prótesis fija, bandas ortodoncia, pernos, etc.

CARACTERÍSTICAS

- Autocurable.
- Kit conteniendo dos frascos.
- De fácil adhesión.
- De fácil manipulación.
- Radiopaco, alta resistencia a la fricción.
- Color universal.

CONDICIONES
BIOLÓGICAS
DIMENSIONES

- Aseptico.
- Liquido: frasco contenido de 12 ml.
- Polvo: frasco contenido de 30 g.
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 16: MICROBROCHA PARA APLICACIÓN DE ADHESIVO X 100 UND

CARACTERÍSTICAS

- De fácil dobles para cubrir superficies muy inaccesibles.
- Bestoncillos micro aplicadores desechables.
- No absorbentes y estériles.
- Aseptico.

COMPONENTES
MATERIALES

- Material plástico, con puntas tipo brush.
- Fibras no despusilables, cuello flexible absorbente, de forma esférica.

13-56

PRESENTACIÓN

- Tubo x 100 unidades.
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 17: DISCO DE LIJA DENTAL PARA PULIDO DE RESINA X 120

DESCRIPCIÓN GENERAL

Dispositivo médico de forma redonda y plana (disco), de material plástico, provisto para ser montado sobre un vástago para la pieza de baja velocidad (contángulo).

CARACTERÍSTICAS

- Discos de granos: grueso, mediano, fino y extrafino.
- Discos de colores variados relacionados al tipo de grano.

COMPOSICIÓN

- Incluye mandril para contángulo de baja velocidad.
- Disco de políster recubierto de partículas de óxido de aluminio.

CONDICIÓN BIOLÓGICA

- Aseptico.
- Atóxico.

DIMENSIONES

- 12,7 mm de diámetro.
- Kit x 120 discos.

PRESENTACIÓN

- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 18: CUÑA INTERPROXIMAL DE MADERA PARA ODONTOLOGÍA X 100 UND

CARACTERÍSTICAS

- Forma geométrica adaptable al espacio interdental.
- Cara lateral cóncava.
- Punta redondeada.
- Base cuadrada.
- Altamente resistente.
- Superficies lisas.
- Coloreadas que identifiquen dimensión.
- Con accesorio: adaptador de cuñas.

PRESENTACIÓN

- Caja x 100 unidades.
- El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario.

14-56

que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 19: EYECTOR DE SALIVA DESCARTABLE X 100 UND

DESCRIPCIÓN GENERAL	<ul style="list-style-type: none">Dispositivo médico utilizado directamente en la boca para evacuar los fluidos (agua, saliva, sangre) generados durante los diferentes procedimientos odontológicos.Con diseño que permita una fácil manipulación y debidos al tamaño, para ser adaptado al trabajo en boca.De fácil conexión o ensamblaje a la unidad de succión.De superficie lisa, libre de aristas cortantes.Bequilla plástica de PVC.Cuerpo flexible de PVC traslucido.Alambre recubierto sin memoria de forma.Aséptico.Atóxico.13 cm de largo +/- 0.5 cm de diámetro interno máximo 0.7 cm mínimo 0.4 cm.Bolsa x 100 eyectores.
CARACTERÍSTICAS	
COMPONENTES Y MATERIALES	
CONDICIONES BIOLÓGICAS	
DIMENSIONES	
PRESENTACIÓN	<p>El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>

ITEM N° 20: RESINA FOTOCURABLE KIT (4 JERINGAS DE 4G C/U, 1 SINGLE BOND 6G, 1 SCOTCHBOND DE 9ML, 60 UND MICROBROCHAS, 1 PORTAESCOBILLAS, 1 DISPENSADOR DE RESINA)

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none">Resina universal con exclusiva nanotecnología, con un sistema sencillo y versátil, contiene una amplia gama de tonos, opacidades y un incomparable brillo. Restauración anterior y posterior directa e indirecta (clases I, II, III, IV, V). Restauraciones mínimamente invasivas. Reconstrucción de muñones. Técnica de sandwich con ionómero. Reconstrucción de carillas. Restauraciones indirectas anteriores y posteriores, incluyendo carillas e incrustaciones. Presentación: 4 jeringas de 4g c/u, 1 single bond 6g, 1 scotchbond 9ml, 60 unidades microbrochas, 1 portaescobillas y 1
-----------------	---

15-56

PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none">dispensador de resina.4 jeringas de 4g c/u, 1 single bond 6g, 1 scotchbond de 9ml, 60 und microbrochas, 1 portaescobillas, 1 dispensador de resina. <p>El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>
--------------	--

ITEM N° 21: RESINA FLUIDA A2 X 2GRS.

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none">Resina fluida de baja viscosidad, radiopaca fotopolimerizable, color A2. Empleada en jeringas de 2 gramos, dispensación directa desde una punta dispensadora desechable pre doblada.2 jeringas de 2 gramos cada una. <p>El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>
PRESENTACIÓN	

ITEM N° 22: LIMAS K SET DEL 15-40 (1ERA SERIE) DE 25 MM

DESCRIPCIÓN GENERAL	<ul style="list-style-type: none">Dispositivo médico con un borde dentado fino diseñado para ensanchar superficies intraconducto.
CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none">Ensayador lima tipo K.Flexible.Mango ergonómico y antideslizante.Resistente a la esterilización.Parte activa: acero inoxidable.Mango: plástico.Aséptico.Atóxico.
COMPOSICIÓN	
CONDICIONES BIOLÓGICAS	
DIMENSIONES	<ul style="list-style-type: none">Set 15 - 40 (1era serie) de 25 mm de longitud.
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none">Blister con 6 limas.El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en

16-56

su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 23: LIMAS K SET DEL 45-80 (2DA SERIE) DE 25 MM

DESCRIPCIÓN GENERAL	: Dispositivo médico con un borde dentado lino diseñado para ensanchar superficies intrínsecas.
CARACTERÍSTICAS	: Ensayador lima tipo K. • Flexible. • Mango ergonómico y antideslizante. • Resistente a la esterilización. • Parte activa: acero inoxidable. • Mango: plástico. • Aislado. • Almacenamiento.
COMPOSICIÓN	
CONDICIONES BIOLÓGICAS	
DIMENSIONES	: Set 45 - 80 (2da serie) de 25 mm de longitud.
PRESENTACIÓN	: Bilateral con 8 limas. • El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 24: LIMAS SET PARA ENDODONCIA N° 10 DE 25 MM

CARACTERÍSTICAS	: Limas serie especial fabricadas de acero inoxidable flexible con alta resistencia a la fractura es un instrumento manual con punta inactiva no cortante para mayor seguridad forma de corte triangular o romboidal (sección transversal) con tope de silicona incorporado radiopaco con marca para giro de mango de plástico ergonómico con longitud de 25 mm, serie especial de medida de n°10 viene en 01 set x 6 unidades, para tratamiento endodóntico. • El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.
-----------------	---

17-56

A

B

C



cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 26: LIMAS SET PARA ENDODONCIA N° 08 DE 25 MM

CARACTERÍSTICAS	: Set de limas serie especial fabricadas de acero inoxidable flexible es un instrumento manual con punta inactiva no cortante para mayor seguridad forma de corte triangular o romboidal (sección transversal) con tope de silicona incorporado radiopaco con marca para giro de mango de plástico ergonómico con longitud de 25 mm, serie especial de medida de n°08 viene en 01 set x 6 unidades, para tratamiento endodóntico. • El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.
-----------------	---

ITEM N° 26: LIMAS SET PARA ENDODONCIA N° 06 DE 25 MM

CARACTERÍSTICAS	: Set de limas serie especial fabricadas de acero inoxidable flexible es un instrumento manual con punta inactiva no cortante para mayor seguridad forma de corte triangular o romboidal (sección transversal) con tope de silicona incorporado radiopaco con marca para giro de mango de plástico ergonómico con longitud de 25 mm, serie especial de medida de n°06 viene en 01 set x 6 unidades, para tratamiento endodóntico. • El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.
-----------------	---

ITEM N° 27: LIMAS K SET DEL 15-40 (1ERA SERIE) DE 31 MM

DESCRIPCIÓN GENERAL	: Dispositivo médico con un borde dentado lino diseñado para ensanchar superficies intrínsecas.
CARACTERÍSTICAS	: Ensayador lima tipo K. • Flexible.

18-56

COMPOSICIÓN	<ul style="list-style-type: none">• Mango orgánico y antiodorizante.• Resistente a la esterilización.• Parte activa: acero inoxidable.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	<ul style="list-style-type: none">• Mango: plástico.• Aléptico.
DIMENSIONES	<ul style="list-style-type: none">• Set 15 – 40 (1era serie) de 31 mm de longitud.
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none">• Blistar con 6 limas.• El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.



ITEM Nº 28: CONO DE GUTAPERCHA SET DEL 45 -80 (2DA SERIE)

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none">• Forma de cono flexible.• Termomaleable.• Libre de partículas extrañas e inclusiones.• Color uniformemente distribuido.• Conicidad de 0.02% al 0.06%.
COMPOSICIÓN	<ul style="list-style-type: none">• Gutapercha.• Óxido de zinc.• Sulfatos de metales pesados (radiopacificadores) o bario.• Ceras y/o resinas.• Hipolárgico.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	<ul style="list-style-type: none">• Aléptico.
DIMENSIONES	<ul style="list-style-type: none">• Set 45 – 80 (2da serie) de 25 mm de longitud.
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none">• Set x 120 unidades.• El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM Nº 29: CONO DE GUTAPERCHA SET DEL 15 -40 (1ERA SERIE)

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none">• Forma de cono flexible.• Termomaleable.• Libre de partículas extrañas e inclusiones.• Color uniformemente distribuido.• Conicidad de 0.02% al 0.06%.
-----------------	--

19-56

COMPOSICIÓN	<ul style="list-style-type: none">• Gutapercha.• Óxido de zinc.• Sulfatos de metales pesados (radiopacificadores) o bario.• Ceras y/o resinas.• Hipolárgico.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	<ul style="list-style-type: none">• Aléptico.
DIMENSIONES	<ul style="list-style-type: none">• Set 15 – 40 (1era serie) de 25 mm de longitud.
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none">• Set x 120 unidades.• El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.



ITEM Nº 30: CONO DE PAPEL SET 15-40 (1ERA SERIE)

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none">• Forma de cono.• No debe desintegrarse al contacto con los líquidos.
COMPOSICIÓN	<ul style="list-style-type: none">• Papel absorbente de almidón.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	<ul style="list-style-type: none">• Hipolárgico.
DIMENSIONES	<ul style="list-style-type: none">• Aléptico.
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none">• Set 15 – 40 (1era serie)• Caja x 120 unidades.• El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM Nº 31: CONO DE PAPEL SET 45-80 (2DA SERIE)

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none">• Forma de cono.• No debe desintegrarse al contacto con los líquidos.
COMPOSICIÓN	<ul style="list-style-type: none">• Papel absorbente de almidón.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	<ul style="list-style-type: none">• Hipolárgico.
DIMENSIONES	<ul style="list-style-type: none">• Aléptico.
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none">• Set 45 – 80 (2da serie)• Caja x 120 unidades.• El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase

20-56

inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM Nº 32: CINTA MATRIZ METALICA DE 50CM X 0.05MM X 7MM**CARACTERÍSTICAS**

- Tira o cinta flexible en rollo.
- Esterilización en autoclave.
- Resistente a la corrosión.
- Acero quirúrgico inoxidable.
- Aseptico.
- Alóxico.

**COMPOSICIÓN
CONDICIONES BIOLÓGICAS****DIMENSIONES**

- Largo: 50 centímetros.
- Ancho: 0.05 mm x 7mm.
- El envase inmediato y mediatel del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM Nº 33: CEMENTO TEMPORARIO SIN EUGENOL AUTOCURABLE (BASE 25 G + CATALIZADOR 25 G)**CARACTERÍSTICAS**

- Sin asbestos.
- Buena adherencia, plasticidad y óptima tolerancia.
- Sistema pasta-pasta.
- Base: resina sintética o resina natural, ácidos grasos, culebras, limol, cera natural, con o sin agente bacteriostático, esencia aromática.
- Catalizador: óxido de zinc, óxido de magnesio, aceites esenciales, limol, colorantes.

CONDICIONES BIOLÓGICAS**DIMENSIONES****PRESENTACIÓN**

- Hiposensibilizante.
- Aseptico.
- Base: 25g – 30 g.
- Catalizador: 25 g – 30 g
- Caja con 2 tubos
- El envase inmediato y mediatel del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de

21-56

almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM Nº 34: EUGENOL LIQUIDO X 15ML**DESCRIPCIÓN GENERAL**

- Dispositivo médico a base de eugenol (aceite de clavo de olor).
- Líquido oleoso de color amarillo.
- Eugenol (aceite de clavo de olor).
- Aseptico.
- Frasco x 15 ml.

El envase inmediato y mediatel del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM Nº 35: FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD REDONDA MEDIANA**CARACTERÍSTICAS**

- Instrumento rotatorio de alta velocidad con parte activa de diamante de grano mediano, cinta azul con vástago de acero quirúrgico inoxidable, forma redonda mediana de tallo mediano, para uso odontológico en desgaste de estructuras dentarias.

CONDICIONES BIOLÓGICAS

- Estéril.
- Alóxico.
- El envase inmediato y mediatel del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos-ANM.

ITEM Nº 36: FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD REDONDA GRANDE**CARACTERÍSTICAS**

- Instrumento rotatorio de alta velocidad con parte activa de diamante de grano mediano, cinta azul con vástago de acero quirúrgico inoxidable, forma redonda grande de tallo mediano, para uso odontológico en desgaste de estructuras dentarias.

CONDICIONES BIOLÓGICAS

- Estéril.

22-56

- Abxico.
- : El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 37: FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD FISURA LARGA CINTA AZUL

- CARACTERÍSTICAS**
- : Instrumento rotatorio de alta velocidad con parte activa de diamante de grano mediano, cinta azul con vástago de acero quirúrgico inoxidable, forma de fisura larga de talle largo, para uso odontológico en desgaste de estructuras dentarias.
- CONDICIONES BIOLÓGICAS**
- : Estéril.
 - Abxico.
 - : El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 38: FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD PIMPOLLO GRANDE CINTA AZUL

- CARACTERÍSTICAS**
- : Instrumento rotatorio de alta velocidad con parte activa de diamante de grano mediano, cinta azul con vástago de acero quirúrgico inoxidable, forma de pimpollo grande cinta azul, para uso odontológico en desgaste de estructuras dentarias.
- CONDICIONES BIOLÓGICAS**
- : Estéril.
 - Abxico.
 - : El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la

23-56

normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 39: FRESA DE CARBURO TUNGSTENO DE ALTA VELOCIDAD CILINDRICA EXTRALARGA

- DESCRIPCIÓN GENERAL**
- : Dispositivo médico catalogado como instrumental rotatorio dental, denominado "fresa", compuesto de cabeza, cuello y vástago, diseñado para ser utilizado en una pieza de mano dental, de forma cilíndrica extra larga.
- CARACTERÍSTICAS**
- : De forma cilíndrica extralarga.
 - Resistente al desgaste.
 - Resistente a la corrosión.
 - Resistente a la esterilización.
- COMPOSICIÓN**
- : Parte activa: de carburo tungsteno.
- CONDICIONES BIOLÓGICAS**
- : Estéril.
 - Abxico.
 - : El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 40: CINTA MATRIZ CELULOIDE RECTA 10MM X 120MM X 0.05MM

- DESCRIPCIÓN GENERAL**
- : Dispositivo médico que consiste en una tira o cinta de plástico sintético.
- CARACTERÍSTICAS**
- : Tira o cinta transparente.
- COMPOSICIÓN**
- : Poliéster de tipo Mylar.
- CONDICIONES BIOLÓGICAS**
- : Aséptico.
- DIMENSIONES**
- : 10 mm x 120 mm x 0.05 mm.
- PRESENTACIÓN**
- : Sobre x 50 unidades.
 - : El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 41: ÁCIDO ORTOFOSFÓRICO EN GEL GRABADOR DE ESMALTE 37% DE 14 GRMS

24-56

DESCRIPCION GENERAL	Material odontológico compuesto de ácido fosfórico u ortofosfórico del 37%, dispuesto en jeringa con agujas desechables.
CARACTERISTICAS	<ul style="list-style-type: none">• Aséptico.• Color de consistencia densa o líquida de viscosidad baja o media.• Color azul.• Acido fosfórico u ortofosfórico al 37% en gel.• Atóxico.
COMPOSICION	
CONDICIONES BIOLÓGICAS	
DIMENSIONES	<ul style="list-style-type: none">• Jeringa de 14 gramos.• El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.



ITEM N° 42: CEMENTO POLICARBOXILATO (POLVO-LIQUIDO) 25G/17ML

DESCRIPCION GENERAL	Dispositivo médico que consta de un sistema de polvo – líquido, compuesto de óxido de zinc, magnesio y ácido poliacrílico.
CARACTERISTICAS	<ul style="list-style-type: none">• Tiempo de fraguado de 5 – 7 minutos.• Color universal.
COMPOSICION	<ul style="list-style-type: none">• Sistema de polvo – líquido compuesto por:<ul style="list-style-type: none">• Polvo: óxido de zinc, óxido de magnesio, fluoruro estearado, óxido de aluminio, pequeñas cantidades de hidróxido de calcio.• Líquido: ácido poliacrílico, copolímeros, agua.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	<ul style="list-style-type: none">• Atóxico.
DIMENSIONES	<ul style="list-style-type: none">• Aséptico.• Líquido: frasco conteniendo 17 ml.• Polvo: frasco conteniendo 25 g.

El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 43: FLUOR BARNIZ X 0.5 ML

DESCRIPCION GENERAL	Dispositivo médico en forma líquida, destinado principalmente a prevenir la caries dental o reducir la hipersensibilidad dentinaria.
CARACTERISTICAS	<ul style="list-style-type: none">• Remineralización del esmalte.• Tratamiento de manchas blancas.

25-56

COMPOSICION	<ul style="list-style-type: none">• Tratamiento de dientes con cuello hipersensible.• Con alta liberación de fluor.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	<ul style="list-style-type: none">• Fluoruro de sodio al 5%.• Aséptico.
PRESENTACION	<ul style="list-style-type: none">• Atóxico.• Caja x 50 sachet.• El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 44: IONOMERO DE VIDRIO DE BASE FOTOPOLIMERIZABLE DE 10 GR



DESCRIPCION GENERAL	Material usado como base en restauraciones de piezas dentarias fotopolimerizable para base y para el acabado final, combina la comodidad de la fotopolimerización con la liberación de fluor y alta fuerza de la adhesión.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	<ul style="list-style-type: none">• Aséptico.• El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 45: OXIDO DE ZINC X 450 g

DESCRIPCION GENERAL	Frasco único conteniendo 450 gramos de óxido de zinc.
COMPOSICION	<ul style="list-style-type: none">• Es compatible con tejidos duros y blandos.• El óxido de zinc o zinc blanco es un compuesto químico formado por un átomo de oxígeno y uno de zinc, su fórmula general es Zn.

El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

26-56

normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 46: PAPEL ARTICULAR 1/2 ARCADEA X 12 (CAJA X 12 BLOCK DE 12)

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> Colores azul y rojo uno cada lado, para verificar las correcciones de mordida, que permita grabar con exactitud los puntos de contacto en una mordida. Separados por papel delgado protector. Desglosable, block por 12 arcadas. Papel encajado impregnado o bañado con carbón. Block de cuadernillos desglosables de 12 arcadas. El envase inmediato y mediatario del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.
COMPONENTES Y MATERIALES	
PRESENTACIÓN	

ITEM N° 47: PAPEL ARTICULAR 1 ARCADEA X 12 (CAJA X 6 BLOCK DE 12)

CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> Colores azul y rojo uno cada lado, para verificar las correcciones de mordida, que permita grabar con exactitud los puntos de contacto en una mordida. Papel encajado impregnado o bañado con carbón. Caja x 6 block de 12. El envase inmediato y mediatario del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.
COMPONENTES Y MATERIALES	
PRESENTACIÓN	

ITEM N° 48: PASTA PARA PROFILAXIS DENTAL X 30G

DESCRIPCIÓN GENERAL	Dispositivo médico en forma de pasta, destinado para la profilaxis dental.
CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> Sabor agradable. Consistencia pastosa.
COMPOSICIÓN	Pasta: piedra pómez, carbonato de calcio, surfactantes y preservantes.

27-56

CONDICIONES BIOLÓGICAS

<ul style="list-style-type: none"> Aséptico. Hipotérmico. Atóxico. 	<ul style="list-style-type: none"> Tubo x 90 gramos. El envase inmediato y mediatario del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.
---	--

PRESENTACIÓN

ITEM N° 49: AGUJA DENTAL TIPO CARPUL DE DESCARTABLE N° 31 G X 12 mm

DESCRIPCIÓN GENERAL	<ul style="list-style-type: none"> aguja dental tipo carpul
DIMENSIONES	<ul style="list-style-type: none"> 31 g x 12mm.
PRESENTACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> Caja x 100 unidades. El envase inmediato y mediatario del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 50: SUTURA SEDA NEGRA TRENZADA 3/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 20 MM X 75 CM (CAJA X 24 UND)

DESCRIPCIÓN GENERAL	<ul style="list-style-type: none"> Utilizada en intervenciones quirúrgicas para la aproximación de tejidos blandos y para cierre o aproximación de piel. Sutura no absorbible. Hebra: origen sintético de nylon biocompatible, compuesta de poliamida, no absorbible de hebra flexible y monofilamento. Aguja: acero inoxidable, grado médico uso clínico, con punta afilada. Condición biológica: esteril, apirógeno, atóxico e hipotérmico. Sutura: <ul style="list-style-type: none"> Biocompatible con células y tejidos. Libre de nódulos, roturas, material extraño, piezas desensambladas, porciones planas y separación de capas. El color debe ser homogéneo. No debe deshacharse.
COMPONENTES Y MATERIALES	
CARACTERÍSTICAS	

28-56

<p>Debe ser resistente al ensamble de la hebra con la aguja de acuerdo al promedio de resistencia establecido en la Norma Técnica declarado en su registro sanitario.</p> <ul style="list-style-type: none">• Aguja:<ul style="list-style-type: none">- De forma círculo redondo.- A simple vista no debe tener indicios de corrosión o depósitos de cobre.- Indispensable uniformidad y concordancia entre el diámetro de la aguja y de la hebra.- Libre de rebabas y/o aristas cortantes, puntas romas o deformes, fisuras, fracturas, marcas de empuñados, ralladuras, áreas rugosas, muescas, poros y deformaciones.- Al final debe tener un pulido a espejo.• Sutura:<ul style="list-style-type: none">- Calibre: 3/0- Longitud: 75 cm (+/- 5 cm).• Aguja:<ul style="list-style-type: none">- Con aguja 3/8 círculo cortante.- Longitud: 20 mm (+/- 2mm).• Caja x 24 unidades. <p>El envase inmediato y mediato del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>	<p>DIMENSIONES</p> <p>PRESENTACIÓN</p>
--	--

ITEM N° 51: CAMPOS DESCARTABLES CAJA X 500

<p>DESCRIPCIÓN GENERAL</p> <p>Destinado para reducir los riesgos de transmisión de microorganismos vinculados a accidentes por exposición a sangre o fluidos corporales en bioseguridad.</p> <p>COMPONENTES Y MATERIALES</p> <ul style="list-style-type: none">• Celulosa no tejida triaminar o tela no tejida de polipropileno.• Condición biológica: Aseptico.• Que no se desgarró durante su uso.• 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 debe lesionar o incomodar la piel del paciente). <p>PRESENTACIÓN</p> <ul style="list-style-type: none">• Caja conteniendo 500 unidades.• El envase inmediato y mediato del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en

29-56

su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 52: IONOMERO DE VIDRIO DE RESTAURACIÓN DE TRIPLE CURADO, 1 FRASCO POLVO, 1 BOTELLA LIQUIDO, 1 BOTELLA PRIMER, 1 BOTELLA GLOSS, PUNTAS APLICADORAS.

<p>DESCRIPCIÓN GENERAL:</p> <p>Ionomero de vidrio de Restauración y reconstrucción de muelas que ofrece tres ventajas: un restaurador de ionomero de vidrio modificado con resina. En presencia de poder iniciar sus reacciones de adhesión y incorporar la reacción ácido-base del ionomero de vidrio, el curado del radical libre de metacrilato por un "fotoiniciador" y el Curado del radical libre de metacrilato en la oscuridad. Presentación 50 botella de polvo, 2,5ml de líquido, 2ml de primer, 2ml de líquido glassador para terminado, puntas aplicadoras con pistones, cuchara, block de mezcla.</p> <p>El envase inmediato y mediato del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.</p>

ITEM N° 53: CINTA TESTIGO CALOR SECO 3/4 IN X 50 M (INDICADORA PESTERILIZAR)

<p>CARACTERÍSTICAS</p> <ul style="list-style-type: none">• Tira o cinta flexible en rollo.• Indicadora para esterilizar a calor seco.• Resistente a la corrosión.• Aseptico.• Alóxico. <p>CONDICIONES BIOLÓGICAS</p> <ul style="list-style-type: none">• El envase inmediato y mediato del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la
--

30-56

normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 54: FRESA DE CARBURO DE TUNGSTENO ALTA VELOCIDAD REDONDA

DESCRIPCIÓN GENERAL	: Dispositivo médico catalogado como instrumental rotatorio dental denominado "fresa" que se compone de cabeza, cuello y vástago, diseñado para ser montado en una pieza de mano dental, de forma redonda.
CARACTERÍSTICAS	: <ul style="list-style-type: none">• De forma redonda.• Resistente al desgaste.• Resistente a la corrosión.• Resistente a la esterilización.• Parte activa: de carburo tungsteno.
COMPOSICIÓN	: Estéril.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	: <ul style="list-style-type: none">• Atóxico.
	: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 55: FRESA DE CARBURO DE TUNGSTENO ALTA VELOCIDAD MULTILAMINADA FISURA

DESCRIPCIÓN GENERAL	: Dispositivo médico catalogado como instrumental rotatorio dental denominado "fresa" que se compone de cabeza, cuello y vástago, diseñado para ser montado en una pieza de mano dental, multilaminada fisura.
CARACTERÍSTICAS	: <ul style="list-style-type: none">• Multilaminada fisura.• Resistente al desgaste.• Resistente a la corrosión.• Resistente a la esterilización.
COMPOSICIÓN	: Parte activa: de carburo tungsteno.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	: <ul style="list-style-type: none">• Estéril.• Atóxico.
	: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

31-56

ITEM N° 56: BAJALENGUA DE MADERA ADULTO

DESCRIPCIÓN GENERAL	: Bajalengua de madera, cuyo uso médico es para doprmitir la lengua y permitir examinar la cavidad oral y faríngea.
CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS	: <ul style="list-style-type: none">• COMPONENTES Y MATERIAL:<ul style="list-style-type: none">• Material: madera de uso clínico hospitalario.• Condición biológica: Aseptica.• Madera pulida con bordes ovalados en los extremos, lisos sin asillas ni perforaciones.• Que no se deteriore durante el uso (que no pierda sus propiedades y características físicas).• Exento de partículas extrañas, rebabas y/o aristas cortantes.
DIMENSIÓN	: Estándar
PRESENTACIÓN	: <ul style="list-style-type: none">• Caja x 500 unidades• El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 57: FRESA DIAMANTE REDONDA PEQUEÑA

CARACTERÍSTICAS	: Instrumento rotatorio con parte activa de diamante de grano normal, con vástago de acero quirúrgico inoxidable punta redonda, forma redonda pequeña, para uso odontológico en desgaste de estructuras dentarias.
CONDICIONES BIOLÓGICAS	: <ul style="list-style-type: none">• Estéril.• Atóxico.
	: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 58: HISOPO DE ALGODÓN CON MANGO DE MADERA ESTÉRIL 6 in X 100

CARACTERÍSTICAS	: Mango de madera, bambú y parte activa algodón
-----------------	---

32-56

PRESENTACION

- Caja x 100 unidades.
- El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 59: JUEGO DE CLAMPS KIT X 9 PIEZAS CON ALAS

CARACTERÍSTICAS

- De acero quirúrgico, variados para diferentes piezas
- Kit x 9 piezas.
- El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 60:

TIRA LIJA DIAMANTADA METÁLICA X 12 UNIDADES

CARACTERÍSTICAS

- Lijas compuestas de una tira delgada.
- Flexible de acero inoxidable.
- De partículas finas de gran abrasividad.
- 6mm x 150 mm
- Paquete x 12 unidades.

DIMENSIONES
PRESENTACION

- El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 61: PELÍCULA RADIOGRÁFICA PERIAPICAL PARA NIÑO DE 2,2 X 3,5 CM X 100 UNID.

CARACTERÍSTICAS

- Película intraoral radiográfica periapical para niño de velocidad ultra rápida de velocidad de alto contraste de tamaño N°0, que puede ser procesado en forma manual y automática.

33-56

DIMENSIONES
PRESENTACION

- 2,2 x 3,5 cm
- Caja x 100 unidades.
- El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 62: PELÍCULA RADIOGRÁFICA PERIAPICAL PARA ADULTO DE 30,5X40,5 X 150 UNID.

CARACTERÍSTICAS

- Película radiográfica periapical intraoral de forma manual para adulto de 30,5 x 40,5 Agfa sensible al verde convencional.
- Caja x 150 unidades.
- El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 63:

LIQUIDO FIJADOR Y REVELADOR PARA PELICULAS DENTALES

CARACTERÍSTICAS

- Líquido concentrado para revelado manual diluir 1 parte de líquido en 3 partes de agua, con código de colores, libro de glaraloido, se cambia el revelador y fijador al mismo tiempo el tiempo de revelado es de 5 minutos en 20°C, pudiendo aumentar la temperatura del líquido revelador.
- Frasco plástico de 820ml o (1095ml o 1000ml o 1075ml)
- El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la

PRESENTACION

- El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la

34-56

normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.	
ITEM N° 64:	PIEDRA DE ARKANSAS REDONDA
DESCRIPCION GENERAL	: Material odontológico denominado instrumental rotatorio dental que se compone de cabeza, cuello y vástago, diseñado para ser montado en una pieza de mano dental, de forma redonda (estéril).
COMPOSICION	: <ul style="list-style-type: none">• Parte activa: piedra de Arkansas o micro grano de óxido de aluminio.
CARACTERISTICAS	: <ul style="list-style-type: none">• Vástago de acero inoxidable.• Parte activa de forma redonda (estéril).• Grano fino.• Aseptico.
CONDICION BIOLÓGICA	: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.



ITEM N° 65:	PIEDRA DE ARKANSAS FLAMA
DESCRIPCION GENERAL	: Material odontológico denominado instrumental rotatorio dental que se compone de cabeza, cuello y vástago, diseñado para ser montado en una pieza de mano dental, de forma flama
COMPOSICION	: <ul style="list-style-type: none">• Parte activa: piedra de Arkansas o micro grano de óxido de aluminio.
CARACTERISTICAS	: <ul style="list-style-type: none">• Vástago de acero inoxidable.• Parte activa de forma flama.• Grano fino.• Aseptico.
CONDICION BIOLÓGICA	: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 66:	PIEDRA DE ARKANSAS CILINDRICA
DESCRIPCION GENERAL	: Material odontológico denominado instrumental rotatorio dental que se compone de cabeza,

35-56

COMPOSICION	: <ul style="list-style-type: none">• Cuello y vástago, diseñado para ser montado en una pieza de mano dental, de forma cilíndrica.• Parte activa: piedra de Arkansas o micro grano de óxido de aluminio.
CARACTERISTICAS	: <ul style="list-style-type: none">• Vástago de acero inoxidable.• Parte activa de forma cilíndrica.• Grano fino.• Aseptico.
CONDICION BIOLÓGICA	: El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.



ITEM N° 67:	HIDROXIDO DE CALCIO BASE Y CATALIZADOR 13 g/11 g
DESCRIPCION GENERAL	: De uso como recubrimiento pulpar, directo e indirecto.
COMPONENTES Y MATERIALES	: <ul style="list-style-type: none">• Kit conteniendo pasta: Base y catalizador• Compuesto por:<ul style="list-style-type: none">- BASE: Tiene como componente principal: Ester glicol salicilato (Ester de ácido salicílico) sulfato de bario.- CATALIZADOR: Componentes principales: hidróxido de calcio, óxido de zinc.
CARACTERISTICAS	: <ul style="list-style-type: none">• Altamente alcalino.• Radiopaco• Autocurable.• ACCESORIO:<ul style="list-style-type: none">• Block de mezcla.• VOLUMEN: Base 13 g y catalizador 11 g• El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 68:	PARAMONOCLOROFENOL ALCANFORADO LIQUIDO X 15 ml
DESCRIPCION GENERAL	: Dispositivo médico a base de clorofenol, alcanfor, alcohol etílico y agua, diseñada para la medicación intraconducto.
COMPOSICION	: <ul style="list-style-type: none">• Clorofenol.• Alcanfor.• Alcohol etílico.

36-56

CARACTERÍSTICAS

- Agua.
- Antibacteriano.
- Frasco de color ámbar con tapa rosca y tapa plástica de presión.
- Aseptico.
- Atóxico.
- Frasco x 15 ml.
- El envase inmediato y mediat del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

CONDICIÓN BIOLÓGICA

PRESENTACIÓN

ITEM N° 69:

FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD FISURA LARGA
CINTA BLANCA

DESCRIPCIÓN GENERAL

- Instrumento rotatorio de alta velocidad con parte activa de diamante de grano fino, cinta blanca con vestigio de acero quirúrgico inoxidable, forma de fisura mediana de tallo largo para uso odontológico en desgaste de estructuras dentales.
- El envase inmediato y mediat del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 70:

DETERGENTE ENZIMÁTICO PARA DESINFECCION DE INSTRUMENTAL MEDICO.

CARACTERÍSTICAS

- Detergente enzimático en polvo alcalino.
- Bactericida, fungicida, virucida.
- Debe poseer PH alcalino
- Biodegradable.
- No tóxico.

DIMENSIONES

PRESENTACIÓN

- Bolsa individual de 20 gramos.
- Paquete x 12 sobres.
- El envase inmediato y mediat del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del

37-56

producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 71:

FRESA DIAMANTE FLAMA

DESCRIPCIÓN GENERAL

- Instrumento accesorio de operatoria dental para conformación de cavidades en restauración.
- Aleación de polvo de diamante unido al metal por un proceso de galvanización. Grano fino.
- Compuesto por un mango, cuello y cabeza de forma flama
- Con capacidad de desgaste por fricción.
- Aseptico.
- El envase inmediato y mediat del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

CARACTERÍSTICAS

CONDICIÓN BIOLÓGICA

ITEM N° 72: FORMOCRESOL LIQUIDO X 15ML.

DESCRIPCIÓN GENERAL

- Dispositivo médico a base de cresol, formalina y glicerina.
- Cresol u ortocresol u o-cresol, formalina o formaldehído y glicerina.
- Frasco de color ámbar con tapa rosca y tapa plástica de presión.
- Aseptico.
- El envase inmediato y mediat del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

COMPOSICIÓN

CARACTERÍSTICAS

CONDICIÓN BIOLÓGICA

ITEM N° 73: LIMAS SET PARA ENDODONCIA NRO.15 DE 25 mm X 6

DESCRIPCIÓN GENERAL

- 25 MM NÚMERO 15

PRESENTACIÓN

- Caja x 6 unidades
- El envase inmediato y mediat del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la

38-56

conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 74: LIMAS SET PARA ENDODONCIA NRO 20 DE 25 mm X 6**DESCRIPCION GENERAL**

PRESENTACION : 25 MM NUMERO 20

• Caja x 6 unidades
El envase inmediato y mediatlo del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 75: CEMENTO ENDODÓNTICO**DESCRIPCION GENERAL**

Kit de cemento para obturación de conducto para endodoncia polvo de 12 gr. y líquido de 10 ml. a base de óxido zinc y eugenol con radiopacidad e impermeabilidad, con buena tolerancia para tejido apicales.
El envase inmediato y mediatlo del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 76: HILO DENTAL X 50 m**CARACTERÍSTICAS**

• Monofilamento que no se deshila.
• Hilo uniforme, de adecuada elasticidad, resistente a la tensión y a la abrasión.
• Fácil deslizamiento entre los dientes que limpie, proteja con su uso.
• Dispensador con hoja cortante.
• Fibra polifluoretileno, monofilamento, por hidrocabonatos
• Cera microcristalina compuesta por
• Hilo x 50 metros.
El envase inmediato y mediatlo del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del

39-56

producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 77: CONO DE GUTAPERCHA SET N° 25 DE 25 mm X 6**CARACTERÍSTICAS**

Material de obturación manual de conductos en endodoncia en forma de cono de gutapercha. La obturación fina o caliente de elasticidad de 0.02 %al 0.06% set de N 25 de 25mm color del cono de acuerdo a su número de grosor.

PRESENTACION

• Caja x 120 unidades
El envase inmediato y mediatlo del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 78: FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD PIMPOLLO GRANDE CINTA ROJA**CARACTERÍSTICAS**

Instrumento rotatorio de alta velocidad con parte activa de diamante de grano fino, cinta roja con vistazo de acero quirúrgico inoxidable, forma de pimpllo grande cinta roja, para uso odontológico en desgaste de estructuras dentarias.
El envase inmediato y mediatlo del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 79: GASA DOBLADA ESTÉRIL 5CM X 5CM**DESCRIPCION GENERAL**

Tejido plano de algodón hidrófilo blanco, con número de hilos y pesos variables, libre de hilachas y materiales extraños

MATERIAL

• Gasa de algodón 100% natural.

CARACTERÍSTICAS

• Gasa de tejido uniforme.
• Bordes ocultos, libre de pelusas o hilachas, color blanco, inodoro.
• No pre lavada.

40-56

CONDICIÓN BIOLÓGICA

- Estéril
- Atóxico.
- Hipoalérgico.
- Gasa doblada estéril 5 cm x 5 cm
- CAJA x 50 Sobres

DIMENSIONES
PRESENTACIÓN

El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM Nº 80: PASTA ALVEOLAR X 10 GR

DESCRIPCIÓN GENERAL

Dispositivo médico a base de un anestésico, lidoceno y eugenol, diseñado para proteger, cubrir y proporcionar un entorno de curación.

COMPOSICIÓN

- Anestésico local (lidoceno, benzocaína u otros).

CARACTERÍSTICAS

- Eugenol.
- Acción:

- Anestésica.
- Analgésica.

CONDICIÓN BIOLÓGICA

- Aseptico.

- Frasco x 10 gr

El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM Nº 81: GORRO DESCARTABLE UNISEX X 100

DESCRIPCIÓN GENERAL

El gorro descartable, es un producto de bioseguridad diseñado bajo los mejores estándares de calidad para ser usado por pacientes o el personal médico, unisex. Son elásticos, no genera presión y tiene mayor cobertura en perímetro cervical, es confortable para jornadas prolongadas. Es higiénico, antialérgico y descartable. Caja por 100 unidades.

El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del

41-56

ITEM Nº 82:

FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD GRANO FINO
FIGURA LARGA (CINTA ROJA)

DESCRIPCIÓN GENERAL

Instrumento rotatorio de alta velocidad con parte activa de diamante de grano fino, cinta roja con volante de acero quirúrgico inoxidable, forma de figura de tajo largo, para uso odontológico en desgaste de estructuras dentarias.

El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM Nº 83:

BENZOCAÍNA 20 g/100 g GEL 12 g

DESCRIPCIÓN GENERAL

Gel anestésico con benzocaína al 20% que actúa rápidamente sin absorción sistémica. GEL por 12 g

El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normalidad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM Nº 84:

MASCARILLA DESCARTABLE TIPO N-95 X 20

DESCRIPCIÓN GENERAL

Mascarilla N95 caja x 20 unidades

Respirador N95, es un respirador desechable contra partículas, incluyendo aquellas generadas por electrocauterización, cirugía con láser y otros instrumentos médicos. También funciona como un respirador quirúrgico, para ser resistente a las salpicaduras de fluidos, salpicaduras de sangre y otros materiales infecciosos.

Presentación caja x 20 unidades.

El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase

42-56

inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 85: ESCOBILLA DESCARTABLE PARA PROFILAXIS X 144 UNIDADES
DESCRIPCIÓN GENERAL

Dispositivo médico diseñado como cepillo de cerdas de nailon para eliminar depósitos y/o pulir las superficies de los dientes durante los procedimientos de profilaxis dental. Tienen una configuración apropiada en el extremo proximal para ser unidad a una pieza de mano dental rotatoria de baja velocidad.

Parte activa: cepillo de cerdas planas y punta cónica.
Vástago tipo 1: adaptable a contrángulo de baja velocidad.
De un solo uso.
Presentación envase x 144 unidades.

CARACTERÍSTICAS

El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 86: CETILPIRIDINIO CLORURO + CLORHEXIDINA DIGLUCONATO
0,05 g + 0,12 g/100 mL COLUTORIO 5 L

DESCRIPCIÓN GENERAL

Solución para enjuague bucal con aroma y sabor mentolado, sin alcohol, con cetilpiridino 0.05% y digluconato de clorhexidina al 0.12%.

PRESENTACIÓN

• Frasco x 5 litros en envase de plástico con dispensador.

El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 87: ALGODÓN EN TORUNDA X 500 GR
DESCRIPCIÓN GENERAL

Material para aislamiento relativo en procedimientos dentales.
Medida: #2 (38mm x 10mm)
Suaves, flexibles y absorbentes. 100% algodón No desprenden pelusa. No se adhieren a la membrana mucosa.
Mantienen su forma cuando están mojados.

PRESENTACIÓN

• paquete X 500 Rollos (10 Envoladuras X 50 Rollos CU) 300gr.
• El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 88: PAPEL TOALLA DOBLE HOJA INTERFOLIADO BLANCO X 200 HOJAS
DESCRIPCIÓN GENERAL

Papel toalla absorbente
Tipo: Doble Hoja
Textura: Gofrado
Gramaje: 40 gr/m2
Color: Blanco
Muestra: 200 Hojas por paquete
Tamaño: 21.6 x 21 cm

PRESENTACIÓN

• Paquete por 200 hojas
• El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 89: FRESA DE DIAMANTE DE ALTA VELOCIDAD FISURA PEQUEÑA
DESCRIPCIÓN GENERAL

Instrumento rotatorio de alta velocidad con parte activa de diamante de grano medio, con vástago de acero quirúrgico inoxidable, forma de laura de tallo corto, para uso odontológico en desgaste de estructuras dentarias.

El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 90: ARCO DE YOUNG PERÍMETRO 30 CM

DESCRIPCIÓN GENERAL

El Arco de Young fue desarrollado para la fijación de la línea de goma, proporcionando un aislamiento absoluto sobre el diente a restaurar. Indicado para la fijación de la línea de goma en aislamiento absoluto del diente a restaurar.

PRESENTACIÓN

Producido con material plástico para mayor flexibilidad

El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 91:

DIQUE DE GOMA LATEX PURO 5 In X 5 In X 52 und

DESCRIPCIÓN GENERAL

Es un dique de goma latex de carácter profesional muy bajo en polvo que esta pensado para aislar el campo operatorio desde un diente hasta toda la arcada dental. El dique previene la contaminación y deglución de instrumentos a la cavidad oral.

Elongación hasta de 800% sin desgarrar.

Materia: latex.

Influencia positiva sobre la capacidad de concentración.

Mayor resistencia y alargamiento.

Caja x 52 unidades.

Color contrastante para mejor viabilidad.

Caja x 52 unidades.

PRESENTACIÓN

El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase

45-56

inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

ITEM N° 92: HIDROXIDO DE CALCIO PLV X 10 g

DESCRIPCIÓN GENERAL

Pulvo de hidróxido de calcio bactericida para su uso en la terapia del canal radicular.

Ideal para el empaste radicular temporal.

Taponamiento de la pulpa.

Protección de la pulpa.

Proporciona aislamiento en cavidades profundas.

Proporciona un efecto bactericida en la dentina cariada.

La pasta que se entrega en el ápice de la raíz proporciona aislamiento de la pulpa.

Protege la pulpa vital de infecciones y mayor deterioro.

Puede ser fácilmente removida del canal de la raíz con una simple irrigación.

Proporciona un efecto bactericida en la dentina cariada.

La pasta suministrada al ápice de la raíz proporciona aislamiento de la pulpa.

Protege la pulpa vital de infecciones y mayor deterioro.

Se puede retirar fácilmente del conducto radicular con una simple irrigación.

PRESENTACIÓN

Frasco x 10 gramos.

El envase inmediato y mediatos del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario. Se aceptará como envase inmediato lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto. Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

46-56

6.2 Condiciones de operación (Bienes)

No Aplica

6.3 Condición del Material

Nuevo

6.4 Plan de trabajo (Servicios)

No Aplica

6.5 Recursos a ser provistos por el proveedor (Servicios)

No Aplica

6.6 Recursos a ser provistos por el OBAC o la Entidad (Servicios)

No Aplica

6.7 En caso de requerirse capacitación y/o entrenamiento como parte de la prestación principal (Bienes y Servicios)

No Aplica

6.8 Contrataciones de carácter permanente, cuya provisión se requiera de manera continua o periódica (Bienes y Servicios)

No Aplica

7. EMBALAJE Y ROTULADO (Bienes y Servicios)

Embalaje:

El embalaje de los materiales, según su condición y/o presentación, deberá cumplir con los siguientes requisitos:

- ✓ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.
- ✓ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.
- ✓ Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del material, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento. Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del medicamento.

En las caras laterales debe decir "FRAGIL" con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja. Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros. Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta (parihuela) estándar definida según NTP vigente; asimismo, debe considerarse:

47-56



- Envase primario: que garantice la integridad y conservación de las cualidades fotosensibles de las películas radiográficas.

- Envase secundario: el embalaje debe ser en cajas de cartón de primer uso, resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento, que incluya su conteo y apilamiento, debidamente rotulado indicando como mínimo: nombre de producto, cantidad, lote y fecha de vencimiento.

Rotulado:

De acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediatos e inmediatos deberá contener la información establecida en el marco de los dispositivos legales con los cuales se otorgó la inscripción o inscripción de su registro sanitario (Capítulo IV del Título II, de Envases y Rotulados del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificaciones según corresponda) y ser impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación.

Tratándose del número de lote y fecha de expiración, éstos también podrán ser impresos en alto o bajo relieve.

- Envase inmediato: sólo se aceptará envase inmediato que asegure la conservación y hermeticidad del producto, según corresponda, a su presentación, el mismo que deberá contener rotulado impreso de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario. En el caso que el envase inmediato, por su tamaño, no pueda contener toda la información, deberá contener la información señalada en los artículos 44 y 45, según sea el caso, del Capítulo II del Decreto Supremo N° 016-2011-SA.

- Envase mediatos: en envase autorizado en el registro sanitario que permita proteger el producto durante su transporte y almacenamiento. Será exigible que cada envase mediatos lleve impreso el Código de Identificación Estándar en Salud, Código EAN/UCC (European Article Numbering/The Uniform Code Council), al cual se denominará código específico del producto farmacéutico (DS N° 024-2005-SA, Identificación Estándar de Dato en Salud N° 002: "Producto Farmacéutico en el Sector Salud", numeral 4.3.2), cuando entre en aplicación el citado dispositivo.

- Logotipo: el envase mediatos e inmediato de los materiales a adquirirse, debe llevar el logotipo en impresión Inkjet marcado directo sobre blister, estuche, tubos y cajas solicitados por la respectiva Entidad, con letras visibles y línea indeleble, preferentemente de color negro:

ENVASE INMEDIATO:

"FUERZA AEREA DEL PERU"
PROHIBIDA SU VENTA

ENVASE MEDIATO:

"FUERZA AEREA DEL PERU"
N°
PROHIBIDA SU VENTA

48-56

- Inserto: se debe adjuntar para cada envase mediano, el inserto aprobado en su registro sanitario. El contenido del inserto que acompaña al dispositivo médico deberá estar conforme a lo establecido en los artículos 44, 45 y 48, según corresponda, del Capítulo II del Decreto Supremo N° 016-2011-SA.

8. REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS NACIONALES (Bienes y Servicios)

- Ley N° 26842, Ley General de Salud.
- Ley N° 29540, Ley de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Decreto Supremo N° 016-2011-SA, Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Decreto Supremo N° 014-2011-SA, Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos y sus Modificaciones.
- Decreto Supremo N° 018-2020-SA, que dicta disposiciones referidas al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura y el Certificado de Producto Farmacéutico o Certificado de Libre Comercialización, para la inscripción, reinscripción y cambios en el Registro Sanitario y la importación de Productos Farmacéuticos y Dispositivos Médicos; así como, otras disposiciones para el funcionamiento de los Establecimientos Farmacéuticos.
- Decreto Supremo N° 030-2020-SA, Decreto Supremo que modifica el Decreto Supremo N° 016-2020-SA, que dicta disposiciones referidas al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura y al Certificado de Producto Farmacéutico o Certificado de Libre Comercialización, para la inscripción, reinscripción y cambios en el Registro Sanitario y la importación de productos Farmacéuticos y Dispositivos Médicos; así como otras disposiciones para el funcionamiento de los establecimientos farmacéuticos.
- Resolución Ministerial N° 113-2015/MINSA y Modificaciones "Manual de Buenas Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios en Laboratorios, Droguerías, Almacenes Especializados y Almacenes Aduaneros".

8.1 DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA PARA ACREDITAR CUMPLIMIENTO DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Para acreditar el cumplimiento de las características técnicas el postor deberá presentar la siguiente documentación:

- 1.1.1. Declaración Jurada de Presentación de bien.
La Documentación de presentación obligatoria (sirven para acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas).
- 1.1.2. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitido por la ANM, que comprende las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado, emitido por la ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de los países con los cuales exista reconocimiento mutuo, según legislación y normativa vigente.

49-56

Comprende, 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: 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.

Para el caso de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios fabricados en el extranjero, en el marco de lo establecido en el Decreto Supremo N° 012-2016-SA, el postor deberá presentar Declaración Jurada de presentación de solicitud de certificación de BPM y estar comprendido en el listado de Laboratorios Extranjeros pendientes de certificación en BPM emitido por la ANM.

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

Asimismo, para aquellos productos de procedencia extranjera deberá acreditar las normas de calidad del producto con los Certificados CE, ISO 13485 o FDA, según corresponda del país de procedencia.

1.1.3. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del Establecimiento Farmacéutico del proveedor, emitida por la ANM o ARM, según corresponda y cuando corresponda.

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

1.1.4. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDJT vigente, aplicable a partir de la entrada en vigencia según lo establecido en la normativa correspondiente, cuando corresponda.

1.1.5. Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID como Autoridad Nacional de Medicamentos - ANM del Ministerio de Salud - MINSA. Además, las Resoluciones de modificación o autorización, en tanto éstas tengan por finalidad la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el bien ofertado. No se aceptarán bienes cuyo Registro Sanitario esté suspendido o cancelado.

Para el caso de productos que no requieren Registro Sanitario, presentar copia del documento que se acoge: a) copia del listado de productos que no requieren registro sanitario emitido y vigente por la ANM, b) o carta de consulta a la ANM, resaliando el indicado producto. Asimismo, no es

50-56

obligatorio la presentación de la copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), emitido por la ANM o similar.

1.1.6.

Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente, el mismo que deberá ser verificado con la vigente autorizado. Asimismo, para los productos que no requieran registro sanitario podrá acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas con catálogos, brochures, folletos, fichas técnicas u otros documentos que sustenten las características técnicas de los bienes ofertados.

La exigencia de la vigencia del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) y Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) y Buena Práctica de Distribución y Transporte (BPDYT) se aplica durante todo el proceso de selección y ejecución contractual. Para el caso de los productos farmacéuticos inyectables con solvente, además de la documentación solicitada para el producto, se deberá adjuntar la documentación correspondiente al solvente.

9. NORMAS TÉCNICAS (Bienes y Servicios)

No Aplica

10. MODALIDAD DE CONTRATACIÓN (Bienes)

No Aplica

11. ACONDICIONAMIENTO, MONTAJE O INSTALACIÓN (Bienes)

No Aplica

12. TRANSPORTE Y SEGUROS (Bienes y Servicios)

No Aplica

13. GARANTÍA TÉCNICA Y/O COMERCIAL (Bienes y Servicios)

Los bienes materia tienen que contar con una cobertura total de garantía por defectos de fabricación, averías o fallas, la garantía de fábrica del bien a adquirir debe ser igual o mayor a dieciocho (18) meses los que se computarán desde la conformidad emitida por el Comité de Control de Calidad y el Área Usualia.

VIGENCIA DEL BIEN

La vigencia del bien deberá ser igual o mayor a dieciocho (18) meses al momento de su(s) fecha(s) de entrega en los almacenes del SESANFAP. Excepcionalmente, se aceptará una vigencia mínima de dieciocho (18) meses, en función del estudio de mercado y de la evaluación efectuada por nuestra Entidad considerando la finalidad de la contratación.

14. DISPONIBILIDAD DE SERVICIOS Y REPUESTOS (Bienes)

No Aplica

51-56

15. VISITA (Bienes y Servicios)

No Aplica

16. PRESTACIONES ACCESORIAS A LA PRESTACIÓN PRINCIPAL

16.1 Mantenimiento preventivo

No Aplica.

16.2. Soporte técnico

No Aplica

16.3. Capacitación y/o entronamiento

No Aplica

17. LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

Lugar: - La entrega de los bienes se efectuará en el almacén del Servicio de Sanidad y Farmacia, sito. Jr. Manuel Sepura N° 422, distrito de Lima, provincia y departamento de Lima, en el horario de 08:00 a 12:00 horas, de lunes a viernes.

Plazo: - diez (10) días calendario, los que se computarán desde el día siguiente de suscrito el contrato o recepcionada la orden de compra por el proveedor, según corresponda.

18. ENTREGABLES

Una sola entrega

19. ADELANTOS

No se otorgarán adelantos al contratista.

20. CONFIDENCIALIDAD (Bienes y Servicios)

El contratista está obligado a guardar la confidencialidad y reserva absoluta en el manejo de información a la que se tenga acceso y que se encuentre relacionada con la prestación, quedando prohibido revelar dicha información a terceros.

En tal sentido el contratista debe dar cumplimiento a todas las políticas y estándares definidos por la Entidad, en materia de seguridad de la información, dicha obligación comprende la información que se entrega, como también la que se genera durante la realización de las actividades y la información producida una vez que se haya concluido la entrega, dicha información puede consistir en mapas, dibujos, fotografías, mosaicos, planes, informes, recomendaciones, cálculos, documentos y demás documentos e información compilados o recibidos por el contratista.

21. CONFORMIDAD DE LOS BIENES Y SERVICIOS

No Aplica

52-56

22. FORMA Y MEDIOS DE PAGO (Bienes y Servicios)

22.1. FORMA DE PAGO.

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en un único pago.

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

En caso de retraso en el pago por parte de la Entidad, salvo que se deba a caso fortuito o fuerza mayor, el contratista tendrá derecho al pago de intereses legales conforme a lo establecido en el artículo 30 de la Ley de Contrataciones del Estado y en el numeral 171.2 del artículo 171 de su Reglamento, los que se computan desde la oportunidad en que el pago debió efectuarse.

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

- Recepción y conformidad por el jefe de la Sección de Almacenes del Departamento de Abastecimiento, el Comité de Control de Calidad y el jefe del Departamento de Abastecimiento.
- Informe del funcionario responsable del jefe del Departamento de Farmacia (Área Usuario) emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.
- Guía de Remisión.

23. OTRAS PENALIDADES APLICABLES (Bienes y Servicios)

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 aprobada. 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 a lo establecido en el numeral 162.5 del artículo 162 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

53-56

La penalidad será deducida del pago final o si fuera necesario, se cobra del monto resultante de la ejecución de la garantía de fiel cumplimiento.

La penalidad puede alcanzar un monto máximo equivalente al diez por ciento (10%) del monto del contrato vigente.

Cuando se llegue a cubrir el monto máximo de la penalidad por mora, la Entidad puede recibir el contrato por incumplimiento.

24. RESPONSABILIDAD DEL CONTRATISTA (Bienes y Servicios)

El plazo máximo de responsabilidad por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de los bienes ofertados será de dieciocho (18) meses contados a partir de la conformidad otorgada; previa entrega en los almacenes del Servicio de Sanidad y Farmacia. En ese sentido, de presentar una vigencia menor a dieciocho (18) meses, el proveedor debe adjuntar una Carta de Compromiso de Canje notarial por vigencia de producto, vicios ocultos o defectos de fabricación.

COMPROMISO DE CANJE:

El proveedor deberá presentar Declaración Jurada de Compromiso de Canje por fecha de vencimiento y/o reposición por vicios ocultos, defectos de fabricación y/o faltantes del producto (DEBE SER ACORDE CON EL ANEXO O FORMATO CORRESPONDIENTE), los bienes a ingresar en el canje tendrán una vigencia igual o mayor a lo ofertado en el proceso de selección.

CONTROL DE CALIDAD

Los productos farmacéuticos a adquirir estarán sujetos al control de calidad a su entrega en el lugar de destino final y se realizará por el Comité Control de Calidad de nuestra Institución. Los controles de calidad se realizarán de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, asimismo aceptará informes de los laboratorios que conforman la Red de Laboratorios Oficiales de Control de Calidad del país, solamente, en caso de presentarse alguna queja u observación de parte del usuario o reporte relacionado a la calidad del producto, la entidad podrá solicitar el control posterior (a la entrega) del lote en cuestión al proveedor de ser el caso a un laboratorio acreditado de la Red de Laboratorios de Control de Calidad.

Para el control de calidad, el proveedor deberá entregar al personal de control de calidad, al momento del muestreo, lo siguiente: -Copias fotostáticas de: Certificado de análisis o Protocolo de análisis del lote adjudicado - Especificaciones técnicas del producto terminado. - Técnica analítica o metodología de análisis actualizada del Producto Farmacéutico terminado, según lo autorizado en su Registro Sanitario. Para el caso de metodología propia, debe precisar la versión y el año de la misma. Copia de Certificados: BPM, BPA y BPDT (este último exigible para productos condiciones especiales de cadena de frío). Autorización Sanitaria del establecimiento farmacéutico expedida por la autoridad nacional en medicamentos (DIGEMID/DIRESAS) y carta compromiso de canje otorgado en las bases.

CONFORMIDAD

La conformidad estará a cargo del Jefe de Almacén especializado, previa presentación de copia simple de los documentos señalados en el numeral. La conformidad de recepción de la prestación por parte de LA ENTIDAD no enerva su

54-56

derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos del bien. El plazo máximo de responsabilidad del contratista es un plazo no menor a (18) meses del bien.

25. PROPIEDAD INTELECTUAL

La Entidad tiene todos los derechos de propiedad intelectual, incluidos sin limitación, las patentes, derechos de autor, nombres comerciales y marcas registradas respecto a los productos o documentos y otros materiales que guarden una relación directa con la prestación o que se hubieren creado o producido.

26. CONDICION DE LOS CONSORCIOS (Bienes y Servicios)

- Número máximo de Consorcios: 02 integrantes
- Porcentaje de participación: El integrante del consorcio que acredite mayor experiencia tendrá el 70% de participación.

27. SUBCONTRATACIÓN (Bienes y Servicios)

No Aplica

28. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (MERCADO NACIONAL) (Bienes y Servicios)

A	CAPACIDAD LEGAL
	HABILITACIÓN Requisitos: Autorización Sanitaria de laboratorio y/o droguería, según corresponda, expedida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID Acreditación: Para acreditar los requisitos de habilitación deberá presentar en original o copia simple los siguientes documentos: Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento laboratorio y/o droguería, según corresponda, expedida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID
B	EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD Requisitos: El postor debe acreditar un monto facturado acumulado igual o menor a tres (3) veces el valor estimado o del ítem que se determine en la indagación del mercado, 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. Los datos se acreditarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. En el caso de postores que declaren tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia igual o menor al 25% del valor estimado o del ítem, según corresponda. Se consideran bienes similares a los siguientes: ADQUISICIÓN DE MATERIALES ODONTOLÓGICOS y/o ADQUISICIÓN DE INSUMOS ODONTOLÓGICOS o DISPOSITIVOS MÉDICOS. Acreditación: La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehaciente, con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento

55-56

emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago, correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.

29. COMPENSACIONES INDUSTRIALES Y SOCIALES OFFSET (Bienes y Servicios)

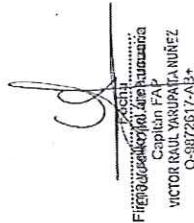
No Aplica

30. DEPENDENCIA RESPONSABLE Y LUGAR DONDE SE PERFECCIONARÁ EL CONTRATO (Bienes y Servicios)

Departamento de Abastecimiento del Servicio de Sanidad y Farmacia (SESAN) site Calle Manuel Segura 422-Línea, de lunes a viernes en el horario de 08:30 a.m. a 16:45 p.m.

31. OTROS (Bienes y Servicios)

LA ENTIDAD exigirá su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos, conforme a lo dispuesto Artículo 40 de la Ley de Contrataciones del Estado y el Artículo 173 de su Reglamento.


Firma del Capitán FAP
VICTOR RAUL YAURUPATA NÚÑEZ
O-9872617-A

56-56

Importante

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

3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

A. CAPACIDAD LEGAL	HABILITACIÓN
Requisitos:	<ul style="list-style-type: none"> Autorización Sanitaria de Laboratorio y/o Droguería, según corresponda, expedida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID).
Importante	<p>De conformidad con la Opinión N° 186-2016/DITN, la habilitación de un postor, está relacionada con cierta atribución con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo la actividad materia de contratación, este es el caso de las actividades reguladas por normas en las cuales se establecen determinados requisitos que las empresas deben cumplir a efectos de estar habilitadas para la ejecución de determinado servicio o estar autorizadas para la comercialización de ciertos bienes en el mercado.</p>
Acreditación:	<ul style="list-style-type: none"> Copia simple de la Resolución de Autorización de Sanitaria de Laboratorio y/o Droguería según corresponda, expedida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID).
Importante	<p>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.</p>

B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Requisitos:	<p>El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a Quinientos Mil con 00/100 Soles (S/ 500,000.00), 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>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 Cuarenta Mil con 00/100 Soles (S/ 40,000.00), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa.</p>	<p>Se consideran bienes similares a los siguientes: Adquisición Material Odontológicos</p>
Acreditación:	<p>La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente, con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el</p>

abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago¹ correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.

En caso los postores presenten varios comprobantes de pago para acreditar una sola contratación, se debe acreditar que corresponden a dicha contratación; de lo contrario, se asumirá que los comprobantes acreditan contrataciones independientes, en cuyo caso solo se considerará, para la evaluación, las veinte (20) primeras contrataciones indicadas en el Anexo N° 8 referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.

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 sustantiva correspondiente.

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

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

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

Importante

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

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

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

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

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

acredite el cumplimiento del algún componente de las características y/o requisitos funcionales.
Para dicho efecto, consignará de manera detallada los documentos que deben presentar los
postores en el literal e) del numeral 2.2.1.1 de esta sección de las bases.

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

[Handwritten marks: a large 'A' and a signature]

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 Evaluación: Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor. Acreditación: Se acreditará mediante el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N° 6).	La evaluación consistirá en otorgar el máximo puntaje a la oferta de precio más bajo y otorgar a las demás ofertas puntuajes inversamente proporcionales a sus respectivos precios, según la siguiente fórmula: $P_i = \frac{Q_m \times PMP}{O_i}$ P_i = Oferta P_i = Puntaje de la oferta a evaluar O_i = Precio Q_m = Precio de la oferta más baja PMP = Puntaje máximo del precio [100] puntos

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.

[Handwritten mark: a large '6']

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 ADQUISICION DE MATERIAL ODONTOLÓGICO que celebra de una parte FUERZA AEREA DEL PERU, en adelante LA ENTIDAD, con RUC N° 20144364059, 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° 025-2023 SESANFAP para la contratación de ADQUISICION DE MATERIAL ODONTOLÓGICO, 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 ADQUISICION DE MATERIAL ODONTOLÓGICO.

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 PAGO¹²

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

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

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

En caso de retraso en el pago por parte de LA ENTIDAD, salvo que se deba a caso fortuito o fuerza mayor, EL CONTRATISTA tendrá derecho al pago de intereses legales conforme a lo establecido

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

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 cumple 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 manifestamente 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.

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

CLÁUSULA DÉCIMA NOVENA: FACULTAD DE ELEVAR A ESCRITURA PÚBLICA

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

CLÁUSULA VIGÉSIMA: DOMICILIO PARA EFECTOS DE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL

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

DOMICILIO DE LA ENTIDAD: FUERZA AEREA DEL PERU – SERVICIO DE SANIDAD Y FARMACIA, Calle Manuel Segura 422 Lince Distrito de Lince, provincia y Región de LIMA.

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

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

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

"LA ENTIDAD"

"EL CONTRATISTA"

Importante

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

¹⁴ Para mayor información sobre la normativa de firmas y certificados digitales ingresar a: <https://www.indecopi.gob.pe/web/firmas-digitales/firmas-y-certificados-digitales>

ANEXOS

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 025-2023-SESANFAP
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:			
MYPE ¹⁵ :			
Correo electrónico:			

Autorización de notificación por correo electrónico:

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

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de reducción de la oferta económica.
3. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
4. Solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el artículo 141 del Reglamento.
5. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
6. Notificación de la orden de compra¹⁶.

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

¹⁵ Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.

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

Importante

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

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 025-2023-SESANFAP
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:			
MYPE ¹⁷ :			
Correo electrónico:			

Datos del consorciado 2			
Nombre, Denominación o Razón Social:			
Domicilio Legal:			
RUC:			
MYPE ¹⁸ :			
Correo electrónico:			

Datos del consorciado ...			
Nombre, Denominación o Razón Social:			
Domicilio Legal:			
RUC:			
MYPE ¹⁹ :			
Correo electrónico:			

Autorización de notificación por correo electrónico:

Correo electrónico del consorcio:

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

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

¹⁷ Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento. Para dicho efecto, todos los integrantes del consorcio deben acreditar la condición de micro o pequeña empresa.

¹⁸ Ibidem.

¹⁹ Ibidem.

2. Solicitud de reducción de la oferta económica.
3. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
4. Solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el artículo 141 del Reglamento.
5. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
6. Notificación de la orden de compra²⁰

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

.....
Firma, Nombres y Apellidos del representante
común del consorcio

Importante

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

²⁰ Cuando el monto del valor estimado del procedimiento o del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en caso se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

ANEXO N° 2

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

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 025-2023-SESAN/FAP
Presente.-

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

ANEXO N° 3

DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 025-2023-SESAN/FAP
Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

ANEXO N° 4

DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE ENTREGA

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 025-2023-SESAN/FAP
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
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 025-2023-SESANFAP
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:

- Integrantes del consorcio
1. [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 1].
2. [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2].
- 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.

- Fijamos nuestro domicilio legal común en [.....].
- Las obligaciones que corresponden a cada uno de los integrantes del consorcio son las siguientes:

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

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

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

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES 100%²³

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

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

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

Importante para la Entidad

En caso de la contratación de bienes bajo el sistema a precios unitarios incluir el siguiente anexo:

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

ANEXO N° 6

PRECIO DE LA OFERTA

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 025-2023-SESANFAP
Presente.-

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

CONCEPTO	CANTIDAD	PRECIO UNITARIO	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

- En caso que el postor reduzca su oferta, según lo previsto en el artículo 68 del Reglamento, debe presentar nuevamente este Anexo.
- El postor que goce de alguna exoneración legal, debe indicar que su oferta no incluye el tributo materia de la exoneración, debiendo incluir el siguiente texto:
"Mi oferta no incluye [CONSIGNAR EL TRIBUTO MATERIA DE LA EXONERACIÓN]".

Importante para la Entidad

- En caso de procedimientos según relación de ítems, consignar lo siguiente:
"El postor puede presentar el precio de su oferta en un solo documento o documentos independientes, en los ítems que se presente".
- En caso de contrataciones que conlleven la ejecución de prestaciones accesorias, consignar lo siguiente:
"El postor debe detallar en el precio de su oferta, el monto correspondiente a la prestación principal y las prestaciones accesorias".

Incluir o eliminar, según corresponda

Importante para la Entidad

En caso de la contratación de bienes bajo el sistema a suma alzada incluir el siguiente anexo:
Esta nota deberá ser eliminada una vez culminada la elaboración de las bases

ANEXO N° 6

PRECIO DE LA OFERTA

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 025-2023-SESANFAP
Presente.-

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

CONCEPTO	PRECIO TOTAL
TOTAL	

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

- El postor debe consignar el precio total de la oferta, sin perjuicio que, de resultar favorecido con la buena pro, presente el detalle de precios unitarios para el perfeccionamiento del contrato.
- El postor que goce de alguna exoneración legal, debe indicar que su oferta no incluye el tributo materia de la exoneración, debiendo incluir el siguiente texto:
"Mi oferta no incluye [CONSIGNAR EL TRIBUTO MATERIA DE LA EXONERACIÓN]".

Importante para la Entidad

- En caso de procedimientos según relación de ítems, consignar lo siguiente:
"El postor puede presentar el precio de su oferta en un solo documento o documentos independientes, en los ítems que se presente".
- En caso de contrataciones que conlleven la ejecución de prestaciones accesorias, consignar lo siguiente:
"El postor debe detallar en el precio de su oferta, el monto correspondiente a la prestación principal y las prestaciones accesorias".

Incluir o eliminar, según corresponda

Importante para la Entidad

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

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

ANEXO N° 7

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

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 025-2023-SESANFAP
Presente.-

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

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

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

ANEXO N° 8

EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 025-2023-SESANFAP
Presente.-

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

N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O.C. / COMPROMISANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO / O.C. / PAGO	EXPERIENCIA PROVENIENTE DE:	MONEDA	IMPORTE ²⁶	TIPO DE CAMBIO VENTA ²⁷	MONTO FACTURADO ACUMULADO ²⁸
1									
2									
3									
4									

²⁶ Se refiere a la fecha de suscripción del contrato, de la emisión de la Orden de Compra o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.

²⁷ Únicamente, cuando la fecha del perfeccionamiento del contrato, sea previa a los ocho (8) años anteriores a la fecha de presentación de ofertas, caso en el cual el postor debe acreditar que la conformidad se emitió dentro de dicho período.

²⁸ Si el titular de la experiencia no es el postor, consignar si dicha experiencia corresponde a la matriz en caso que el postor sea sucursal, o ha transmitida por reorganización societaria, debiendo acompañar la documentación valentísima correspondiente. Al respecto, según la Opinión N° 216-2017-OTN "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° 230-2017-OTN, en el caso de una reorganización societaria, la experiencia de la matriz puede ser acreditada por la sucursal. En consecuencia, si en virtud de la escisión se transfiriera un bloque patrimonial consistente en una línea de negocio completa, la sociedad resultante podrá acreditar como suya la experiencia de la matriz, en su caso, en virtud de la escisión, correspondiente a la línea de negocio transmitida. De esta manera, la sociedad resultante podrá embasar la experiencia transmitida, como consecuencia de la reorganización societaria antes descrita, en los futuros procesos de selección en los que participe".

²⁹ Se refiere al monto del contrato ejecutado incluido adicionales y reducciones, de ser el caso.

³⁰ El tipo de cambio venta debe corresponder al publicado por la SBS correspondiente a la fecha de suscripción del contrato, de la emisión de la Orden de Compra o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.

³¹ Consignar en la moneda establecida en las bases.

N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / OIC / CONTRATO CONFORMIDAD DE SER EL CASO*	FECHA DEL CONTRATO O CP**	EXPERIENCIA PROVENIENTE* DE:	MONEDA	IMPORTE**	TIPO DE CAMBIO VENTA**	MONTO FACTURADO ACUMULADO
5									
6									
7									
8									
9									
10									
...									
20									
TOTAL									

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

ANEXO N° 9

DECLARACIÓN JURADA
(NUMERAL 49.4 DEL ARTÍCULO 49 DEL REGLAMENTO)

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 025-2023-SESAN/FAP
Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

A efectos de cautelar la veracidad de esta declaración, el postor puede verificar la información de la Relación de Proveedores Sancionados por el Tribunal de Contrataciones del Estado con Sanción Vigente en <http://portal.osce.gob.pe/imp/content/relacion-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° 10

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

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 025-2023-SESAN/FAP
Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

ANEXO N° 11

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

(DOCUMENTO A PRESENTAR EN EL PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO)

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 025-2023-SESAN/FAP
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° 12

DECLARACIÓN JURADA DE COMPROMISO DE CANJE Y/O REPOSICIÓN POR VICIOS OCULTOS, DEFECTOS DE FABRICACIÓN, VIGENCIA DEL PRODUCTO

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 025-2023-SESAN/FAP
Presente.-

Mediante el presente el suscrito, postor y/o representante legal de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], declaro que me comprometo que mediante CARTA DE COMPROMISO DE CANJE Y/O REPOSICIÓN, seré responsable POR VICIOS OCULTOS O DEFECTOS DE FABRICACIÓN O NO CUENTE CON LA VIGENCIA DEL PRODUCTO requeridos en el Capítulo III de las Bases, de los productos ofertados que nos adjudiquen en el procedimiento de selección de ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 025-2023 SESAN/FAP

El canje se efectuará con solo el requerimiento de la Entidad, en un plazo no mayor de diez (10) días calendario y no generará gastos adicionales a los pactados a vuestra entidad.

Atentamente

.....
Firma y sello del representante legal
Nombre / Razón Social del postor

ANEXO N° 13

DECLARACIÓN JURADA DE COMPROMISO DE INTEGRIDAD

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 025-2023-SESAN/FAP
Presente.-

Mediante el presente el suscrito, [.....], con DNI N° [.....], Representante Legal de la empresa [.....], con RUC [.....], de conformidad con lo establecido en el numeral 32.3 del artículo 32 en el numeral 40.6 del artículo 40 del Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225 - Ley de Contrataciones del Estado32, y en el numeral 138.4 del artículo 138 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado33, y en concordancia con la cláusula anticorrupción indicada en la proforma del contrato de la Sección Específica de las Bases del presente procedimiento de selección, en mi calidad de postor, declaro bajo declaración jurada lo siguiente:

1. Garantizo no haber, directa o indirectamente, o tratándome de una persona jurídica a través de mis 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, ofrecido, negociado o efectuado, cualquier pago o, en general, cualquier beneficio o incentivo ilegal durante el procedimiento de selección y me comprometo a no ofrecer, negociar, o efectuar, cualquier pago o, en general, cualquier beneficio o incentivo ilegal durante la ejecución del contrato.
2. Haberme conducido en todo momento, durante el procedimiento de selección, con honestidad, probidad, veracidad e integridad y no haber cometido actos ilegales o de corrupción, directa o indirectamente o a través de mis 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, asimismo me comprometo a conducirme con honestidad, probidad, veracidad e integridad y de no cometer actos ilegales o de corrupción, directa o indirectamente o a través de mis 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, durante la ejecución del contrato.
3. Durante la ejecución contractual me comprometo a comunicar a las autoridades competentes, de manera directa y oportuna, cualquier acto o conducta ilícita o corrupta de la que tuviera conocimiento, a través de los siguientes canales:
 - De manera presencial, presentando el documento en sobre cerrado en la Mesa de Partes del Servicio de Sanidad y Farmacia, sito en la Calle Manuel Segura N° 422, distrito de Lince, Provincia de Lima.
 - Página web: www.fap.mil.pe; Intranet.fap.mil.pe; correo electrónico: denuncias_fap@fap.mil.pe
 - Teléfono: 0800-23237, Celular: 942-195-804.
4. Asimismo, declaramos y aceptamos que el incumplimiento del presente Compromiso de Integridad, nos generará la inhabilitación para contratar con el Estado, sin perjuicio de las responsabilidades emergentes.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

- Este documento será presentado por el postor ganador de la buena pro para el perfeccionamiento del contrato.