

BASES DE CONTRATACIÓN DIRECTA PARA 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

HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO**CONTRATACIÓN DIRECTA N° 09-2023-HSR/OEC – ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS DIVERSOS – 54 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS.****SIMBOLOGÍA UTILIZADA:**

N°	Símbolo	Descripción
1	[ABC] / [.....]	La información solicitada dentro de los corchetes sombreados debe ser completada por la Entidad durante la elaboración de las bases.
2	[ABC] / [.....]	Es una indicación, o información que deberá ser completada por la Entidad con posterioridad al otorgamiento de la buena pro para el caso específico de la elaboración de la PROFORMA DEL CONTRATO; o por los proveedores, en el caso de los ANEXOS de la oferta.
3	<div>Importante</div> <ul style="list-style-type: none"> • 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	<div>Advertencia</div> <ul style="list-style-type: none"> • 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	<div>Importante para la Entidad</div> <ul style="list-style-type: none"> • 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:

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

Elaboradas en enero de 2019

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

BASES DE CONTRATACIÓN DIRECTA PARA LA CONTRATACIÓN DE BIENES

CONTRATACIÓN DIRECTA N° 09-2023-HSR/OEC

CD N° 09-2023-HSR/OEC.

CONTRATACIÓN DE BIENES

**“ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS DIVERSOS –
54 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN
DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO,
DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE
DIOS”**

CAPÍTULO I GENERALIDADES

1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO
RUC N° : 20350526073
Domicilio legal : JR. CAJAMARCA N° 171
Teléfono: : 982601088
Correo electrónico: : logisticahsrpm@gmail.com

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección: **Contratación Directa** aprobado mediante **Resolución Directoral N° 244-2023-GOREMAD/HSRPM** de fecha **21 de Noviembre del 2023**, tiene por objeto la **"ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS DIVERSOS - 54 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS"**, bajo el supuesto de: Situación de Emergencia (Decreto Supremo N° 014-2023-SA), como se detalla a continuación:

ÍTEM PAQUETE N°01- INSUMOS Y DISPOSITIVOS DIVERSOS (54 ÍTEMS):

ÍTEMS	DESCRIPCIÓN DEL BIEN	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD
01	JERINGA ASEPTO DESCARTABLE DE 60 ML	UNIDAD	150
02	CANULA DE ASPIRACION YANKAUER 18 cm	UNIDAD	150
03	SONDA DE ASPIRACION ENDOTRAQUEAL EN CIRCUITO CERRADO N° 10 F	UNIDAD	15
04	SONDA DE ASPIRACION A CIRCUITO CERRADO N° 12	UNIDAD	50
05	SONDA DE ASPIRACION A CIRCUITO CERRADO N° 14	UNIDAD	100
06	SONDA DE ASPIRACION A CIRCUITO CERRADO N° 16	UNIDAD	100
07	SONDA VESICAL , 2 VIAS N° 10	UNIDAD	200
08	TUBO DE LATEX PARA LIGADURAS Y EXTENSION 1/4" X 3/32" X 15 m	ROLLO	5
09	TUBO DE SILICONA PARA SUCCION ESTERIL 6 mm X 2 m CON CONECTORES	UNIDAD	300
10	TUBO ENDOTRAQUEAL N° 6.5 CON CUFF	UNIDAD	300
11	TUBO ENDOTRAQUEAL N° 7.0 CON CUFF	UNIDAD	150
12	TUBO ENDOTRAQUEAL N° 7.5 CON CUFF	UNIDAD	350
13	TUBO ENDOTRAQUEAL N° 8.0 CON CUFF	UNIDAD	100
14	TUBO ENDOTRAQUEAL CON GLOBO N° 8.5 F	UNIDAD	70
15	SONDA DE ASPIRACION ENDOTRAQUEAL N° 8	UNIDAD	250
16	SONDA DE ASPIRACION ENDOTRAQUEAL N° 10	UNIDAD	50
17	SONDA VESICAL , 2 VIAS N° 8	UNIDAD	150
18	SONDA NASOGASTRICA N° 6	UNIDAD	500
19	SONDA NASOGASTRICA N° 8	UNIDAD	1,400
20	TUBO DE DRENAJE PEN ROSE 1" X 18"	UNIDAD	150
21	TUBO DE DRENAJE PEN ROSE 1/2" X 18"	UNIDAD	100
22	TUBO DE DRENAJE PEN ROSE 1/4" X 18"	UNIDAD	100
23	TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE N° 2.5 SIN BALON	UNIDAD	100
24	TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE N° 3.0 SIN BALON	UNIDAD	100

HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO

CONTRATACIÓN DIRECTA N° 09-2023-HSR/OEC – ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS DIVERSOS – 54 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS.

25	TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE N° 5.0 CON BALON	UNIDAD	100
26	TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE N° 5.5 CON BALON	UNIDAD	100
27	TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE N° 6.0 CON BALON	UNIDAD	100
28	CAL SODADA USP , POLVO ,18 KG	UNIDAD	25
29	DISPENSADOR DE PAPEL (MATERIAL ACRILICO) DE PARED	UNIDAD	20
30	ELECTRODO DISCO AUTOADHESIVO DESCARTABLE PARA ECG PEDIATRICO	UNIDAD	1,250
31	TIRA REACTIVA PARA GLUCOMETRO PORTATIL X 50 DETERMINACIONES	UNIDAD	35
32	TIRA REACTIVA PARA GLUCÓMETRO PORTÁTIL ACCU-CHEK PERFORMA X 50 DETERMINACIONES	UNIDAD	70
33	ESPARADRAPO IMPERMEABLE DE TELA 30 cm X 9.14 m 5 CORTES	UNIDAD	30
34	PAPEL TOALLA DOBLE HOJA INTERFOLIADO BLANCO	UNIDAD	100
35	GORRO DESCARTABLE DE CIRUJANO	UNIDAD	3,500
36	MANDIL DESCARTABLE IMPERMEABLE ESTERIL , TALLA L	UNIDAD	850
37	COMPRESA DE GASA 45 * 45 CON 4 PLIEGUES CON GASA Y ELEMENTO DE RAYOS X 5 UNIDADES	PAQUETE	200
38	CINTA INDICADORA QUÍMICA DE ESTERILIZACIÓN A VAPOR 18 mm X 50 m DE 8 N/m UNI	ROLLO	10
39	APOSITO DE GASA Y ALGODÓN 10 cm X 12 cm	UNIDAD	5,000
40	PAPEL CREPADO 60 cm X 60 cm X 500 UNIDADES	PAQUETE	30
41	CANULA BINASAL PARA OXIGENO PEDIATRICO	UNIDAD	250
42	NIPLE DE PLASTICO PARA BALON DE OXIGENO	UNIDAD	200
43	FRASCO DE PLASTICO HUMIDIFICADOR DE OXIGENO ESTANDAR X 500 mL	UNIDAD	60
44	CATETER VENOSO CENTRAL DOBLE LUMEN N° 7 F X 20 cm	UNIDAD	100
45	CATETER VENOSO CENTRAL TRIPLE LUMEN 7 FR X 20 cm	UNIDAD	300
46	PAPEL CREPADO 120 cm X 120 cm X 125 UNIDADES	PAQUETE	30
47	PAPEL CREPADO 60 cm X 60 cm X 500 UNIDADES	PAQUETE	30
48	PAPEL CREPADO 90 cm X 90 cm X 250 UNIDADES	PAQUETE	15
49	CLORHEXIDINA GLUCONATO 2% X1L SOLUCION	UNIDAD	300
50	CLORHEXIDINE GLUCONATO 4G/100 ML (4%) 1 LITRO SOLUCION	UNIDAD	400
51	GUANTE QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE N° 6 1/2	PAR	20,000
52	GUANTE QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE N° 7 1/2	PAR	50,000
53	GUANTE QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE N° 7	PAR	20,000
54	GUANTE QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE N° 8	PAR	7,000

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante **MEMORANDO N° 0835-2023-GOREMAD/HSRPM-DE**, el **22 DE NOVIEMBRE DEL 2023**.

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

Recursos Ordinarios – (RO)

Donaciones y Transferencias – (DyT).

Importante

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

1.5. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

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

1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN

No aplica.

1.7. DISTRIBUCIÓN DE LA BUENA PRO

No aplica.

1.8. ALCANCES DEL REQUERIMIENTO

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

1.9. PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de **QUINCE (15) DÍAS CALENDARIOS**, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

1.10. INVITACIÓN

La invitación se realizará vía correo electrónico al proveedor que cumplió con las especificaciones técnicas establecidas por el área usuaria.

Importante

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

1.11. BASE LEGAL

- Ley N° 28411 Ley General del Sistema Nacional de Presupuesto.
- 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 de Contrataciones del Estado, que modifica el D.L. N° 30225, (en adelante la Ley)
- Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado por DS N° 344-2018-EF
- Decreto Supremo N° 234-2022-EF que modifica el Reglamento de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y dictan otras disposiciones.
- TUO de la ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 082-2019-EF.
- Ley N° 27444- Ley de Procedimiento Administrativo General
- Texto Único Ordenado de la Ley N° 27806, Ley de Transparencia y de Acceso a la Información Pública, aprobado mediante Decreto Supremo N° 043-2033-PCM.
- Directiva 003-2003-CONSUCODE/PRE, Disposiciones Complementarias para la participación de postores en consorcio en las contrataciones y adquisiciones del Estado.
- Texto Único Ordenado de la Ley N° 28015 – Ley de Promoción de Competencia y Formalización y Desarrollo de la Micro y Pequeña Empresa.
- Ley N° 26842 Ley General de Salud.
- Ley N° 29459, Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (en los Art. que se encuentran vigentes).
- Decreto Supremo N° 016-2011-SA, Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria

HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO

CONTRATACIÓN DIRECTA N° 09-2023-HSR/OEC – ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS DIVERSOS – 54 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS.

- de Productos Farmacéuticos, Dispositivos médicos y Productos Sanitarios y sus modificatorias.
- Decreto Supremo N° 014-2011/SA, Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos.
 - Decreto Supremo N° 018-2001-SA, Disposiciones para el Control de Calidad y el Suministro de Información sobre Medicamentos.
 - Resolución Ministerial N° 805-2009-MINSA, que reglamenta los “Estudios de Estabilidad de Medicamentos.
 - Resolución Ministerial N° 585-99.SA/DM, Aprueba Manual de Buena Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos y Afines
 - Resolución Ministerial N° 055-99.SA/DM, Aprueba el Manual de Buenas Prácticas de Manufactura de Productos Farmacéuticos.
 - Decreto Supremo N° 002-99-TR- Aprueba Reglamento de la Ley N° 27056.
 - Código Civil
 - Decreto Supremo N° 002-2023-SA, que Declara en Emergencia Sanitaria por Brote de Dengue en 59 Distrito de los Departamento de Amazonas, Ayacucho, Cajamarca, Cusco, Huánuco, Ica, Junín, Lambayeque, Loreto, Madre de Dios, Piura, San Martín y Ucayali.
 - Decreto Supremo N° 009-2023-SA, donde establece en su Artículo 4.- Prorrogar, a partir del 25 de mayo de 2023, por un plazo de 120 días calendario, la emergencia sanitaria declarada por Decreto Supremo N° 002-2023-SA, modificada por los artículos 1,2 y 3 del presente Decreto Supremo.
 - Decreto Supremo N° 014-2023-SA, que Declara en Emergencia a los Servicios y Establecimientos de Salud y de los Gobiernos Regionales.
 - Resolución Directoral N° 196-2023-GOREMAD/HSRPM, que aprueba la contratación Directa bajo el supuesto de Situación de Emergencia.
 - Cualquier otra disposición legal vigente que permita desarrollar el objeto de la convocatoria, que no contravenga lo regulado por la Ley de Contrataciones del Estado.

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

CAPÍTULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. CALENDARIO DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

Importante

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 documentos¹, 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 – PIDE² 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**).

¹ La omisión del índice no determina la no admisión de la oferta.

² Para mayor información de las Entidades usuarias y del Catálogo de Servicios de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE ingresar al siguiente enlace <https://www.gobiernodigital.gob.pe/interoperabilidad/>

e) **Copia de registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario del producto vigente a la presentación de la oferta.**

Registro Sanitario vigente a la fecha de presentación de oferta del producto, expedido por el Ministerio de Salud (DIGEMID). Los datos expresados en la oferta presentada, deben coincidir con los datos indicados en el Registro Sanitario del producto Ofertado.

En el caso de aquellos productos que por su naturaleza no requieran de Registro Sanitario, el postor deberá acreditar tal condición con documento oficial expedido por DIGEMID o cualquier documento emitido por DIGEMID con carácter particular o general (pudiendo ser el Listado Oficial de los Productos que no requiere Registro Sanitario publicado en la Pag. Web de la DIGEMID). Para el caso de empresa distribuidoras de productos nacionales o importados, podrán presentar copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario. No se aceptará expedientes en trámite para la obtención del Registro. El Registro sanitario o certificado de registro sanitario de los productos que oferten los postores podrán estar a su nombre o de terceros. El postor adjudicado debe garantizar que el registro sanitario se encuentre vigente a la fecha de la Entrega/recepción del producto. El mismo que será de acuerdo al cronograma de entregas previstas en las bases.

- f) Declaración jurada de Garantía Comercial y expiración del producto ofertado.
- g) Declaración Jurada de Compromiso de canje y/o reposición del bien por defectos y/o vicios ocultos.
- h) Declaración jurada de plazo de entrega. **(Anexo N° 4)**³
- i) El precio de la oferta en **SOLES**. Adjuntar obligatoriamente el **Anexo N° 6**.

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

Importante

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

2.2.1.2. Documentos para acreditar los requisitos de calificación

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

2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

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

- a) Contrato de consorcio con firmas legalizadas ante Notario de cada uno de los integrantes, de ser el caso.
- b) 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.
- c) Copia de la vigencia del poder del representante legal de la empresa que acredite que cuenta con facultades para perfeccionar el contrato, cuando corresponda.

³ 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.

- d) 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 – PIDE⁴ 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).

- e) Domicilio para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
f) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado⁵.
g) Copia de la ficha RUC, debidamente actualizada.
h) Copia del Registro Nacional de Proveedores (RNP) vigente.

Importante

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

Importante

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

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

⁵ Incluir solo en caso de la contratación bajo el sistema a suma alzada.

cuyo caso bastará con que estos cuenten con la Apostilla de la Haya⁶.

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

2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en la **Unidad de Logística del Hospital Santa Rosa de Puerto Maldonado**, sito en el **Jr. Cjamarca N° 171 – Hospital Santa Rosa de Puerto Maldonado**, en el horario de **07:30 a.m. – 15:00 pm.**

2.5. FORMA DE PAGO

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

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

- Recepción del **Almacén Especializado de Medicamentos** conjuntamente con el **Almacen General** del Hospital Santa Rosa.
- Informe del funcionario responsable del **Servicio de Farmacia** del Hospital Santa Rosa, emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago (Factura, Guía de Remisión y otros) de acuerdo a las normas de SUNAT.

Dicha documentación se debe presentar en la **Unidad de Logística del Hospital Santa Rosa de Puerto Maldonado**, sito en el **Jr. Cjamarca N° 171 – Hospital Santa Rosa de Puerto Maldonado**, en el horario de **07:30 a.m. – 15:00 pm.**

⁶ Según lo previsto en la Opinión N° 009-2016/DTN.

CAPÍTULO III REQUERIMIENTO

Importante

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

3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

ÍTEM PAQUETE N°01- INSUMOS Y DISPOSITIVOS DIVERSOS (54 ÍTEMS):

ÍTEMS	DESCRIPCIÓN DEL BIEN	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD
01	JERINGA ASEPTO DESCARTABLE DE 60 ML	UNIDAD	150
02	CANULA DE ASPIRACION YANKAUER 18 cm	UNIDAD	150
03	SONDA DE ASPIRACION ENDOTRAQUEAL EN CIRCUITO CERRADO N° 10 F	UNIDAD	15
04	SONDA DE ASPIRACION A CIRCUITO CERRADO N° 12	UNIDAD	50
05	SONDA DE ASPIRACION A CIRCUITO CERRADO N° 14	UNIDAD	100
06	SONDA DE ASPIRACION A CIRCUITO CERRADO N° 16	UNIDAD	100
07	SONDA VESICAL , 2 VIAS N° 10	UNIDAD	200
08	TUBO DE LATEX PARA LIGADURAS Y EXTENSION 1/4" X 3/32" X 15 m	ROLLO	5
09	TUBO DE SILICONA PARA SUCCION ESTERIL 6 mm X 2 m CON CONECTORES	UNIDAD	300
10	TUBO ENDOTRAQUEAL N° 6.5 CON CUFF	UNIDAD	300
11	TUBO ENDOTRAQUEAL N° 7.0 CON CUFF	UNIDAD	150
12	TUBO ENDOTRAQUEAL N° 7.5 CON CUFF	UNIDAD	350
13	TUBO ENDOTRAQUEAL N° 8.0 CON CUFF	UNIDAD	100
14	TUBO ENDOTRAQUEAL CON GLOBO N° 8.5 F	UNIDAD	70
15	SONDA DE ASPIRACION ENDOTRAQUEAL N° 8	UNIDAD	250
16	SONDA DE ASPIRACION ENDOTRAQUEAL N° 10	UNIDAD	50
17	SONDA VESICAL , 2 VIAS N° 8	UNIDAD	150
18	SONDA NASOGASTRICA N° 6	UNIDAD	500
19	SONDA NASOGASTRICA N° 8	UNIDAD	1,400
20	TUBO DE DRENAJE PEN ROSE 1" X 18"	UNIDAD	150
21	TUBO DE DRENAJE PEN ROSE 1/2" X 18"	UNIDAD	100
22	TUBO DE DRENAJE PEN ROSE 1/4" X 18"	UNIDAD	100
23	TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE N° 2.5 SIN BALON	UNIDAD	100
24	TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE N° 3.0 SIN BALON	UNIDAD	100
25	TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE N° 5.0 CON BALON	UNIDAD	100
26	TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE N° 5.5 CON BALON	UNIDAD	100
27	TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE N° 6.0 CON BALON	UNIDAD	100
28	CAL SODADA USP , POLVO ,18 KG	UNIDAD	25
29	DISPENSADOR DE PAPEL (MATERIAL ACRILICO) DE PARED	UNIDAD	20
30	ELECTRODO DISCO AUTOADHESIVO DESCARTABLE PARA ECG PEDIATRICO	UNIDAD	1,250
31	TIRA REACTIVA PARA GLUCOMETRO PORTATIL X 50 DETERMINACIONES	UNIDAD	35
32	TIRA REACTIVA PARA GLUCÓMETRO PORTÁTIL ACCU-CHEK PERFORMA X 50 DETERMINACIONES	UNIDAD	70
33	ESPARADRAPO IMPERMEABLE DE TELA 30 cm X 9.14 m 5 CORTES	UNIDAD	30



HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 09-2023-HSR/OEC – ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS DIVERSOS – 54 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS.


34	PAPEL TOALLA DOBLE HOJA INTERFOLIADO BLANCO	UNIDAD	100
35	GORRO DESCARTABLE DE CIRUJANO	UNIDAD	3,500
36	MANDIL DESCARTABLE IMPERMEABLE ESTERIL , TALLA L	UNIDAD	850
37	COMPRESA DE GASA 45 * 45 CON 4 PLIEGUES CON GASA Y ELEMENTO DE RAYOS X 5 UNIDADES	PAQUETE	200
38	CINTA INDICADORA QUÍMICA DE ESTERILIZACIÓN A VAPOR 18 mm X 50 m DE 8 N/m UNI	ROLLO	10
39	APOSITO DE GASA Y ALGODÓN 10 cm X 12 cm	UNIDAD	5,000
40	PAPEL CREPADO 60 cm X 60 cm X 500 UNIDADES	PAQUETE	30
41	CANULA BINASAL PARA OXIGENO PEDIATRICO	UNIDAD	250
42	NIPLE DE PLASTICO PARA BALON DE OXIGENO	UNIDAD	200
43	FRASCO DE PLASTICO HUMIDIFICADOR DE OXIGENO ESTANDAR X 500 mL	UNIDAD	60
44	CATETER VENOSO CENTRAL DOBLE LUMEN N° 7 F X 20 cm	UNIDAD	100
45	CATETER VENOSO CENTRAL TRIPLE LUMEN 7 FR X 20 cm	UNIDAD	300
46	PAPEL CREPADO 120 cm X 120 cm X 125 UNIDADES	PAQUETE	30
47	PAPEL CREPADO 60 cm X 60 cm X 500 UNIDADES	PAQUETE	30
48	PAPEL CREPADO 90 cm X 90 cm X 250 UNIDADES	PAQUETE	15
49	CLORHEXIDINA GLUCONATO 2% X1L SOLUCION	UNIDAD	300
50	CLORHEXIDINE GLUCONATO 4G/100 ML (4%) 1 LITRO SOLUCION	UNIDAD	400
51	GUANTE QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE N° 6 1/2	PAR	20,000
52	GUANTE QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE N° 7 1/2	PAR	50,000
53	GUANTE QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE N° 7	PAR	20,000
54	GUANTE QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE N° 8	PAR	7,000

JERINGA ASEPTO DESCARTABLE 60 ml

UNIDAD DE MEDIDA: UNIDAD

DOCUMENTOS:

- Certificado de análisis
- Registro Sanitario

PRESENTACION:

- Unidad

ENVASE INMEDIATO:

- Empaque de la jeringa debe ser de plástico transparente por el lado anverso y de papel glassine por el lado reverso. (copia del INS)
- Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto, herméticamente sellado sin porosidad.
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.
- Fácil de abrir manualmente (sistema Peel open).
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes

EMBALAJE:

- Debe asegurar la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento del producto.
- Según bases.

ROTULO:

- Rotulado de acuerdo a DS 016-2011-SA.
- Con impresiones de caracteres indelebles, fácilmente legibles y visibles.
- De acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario.
- El rotulado debe ir en los envases inmediato y mediato.

CARACTERISTICAS:

- Cilindro : Polipropileno translúcido grado médico
- Cono : cono concéntrico, con luz interna de gran diámetro
- Cuerpo del Cilindro : material de polipropileno el cual posee escalas grabadas.
- Alas de sujeción: en dos fases el cual permite fácil manipulación
- Pera de succión : caucho, flexible para realizar presión
- Escala Volumétrica : grabada en cada jeringa sobre el cilindro, graduada en centímetros cúbicos y onzas
- Pico alargado con conexión para sondas (con punta catéter)
- Con boquilla adaptable para sonda ancha
- Con boquilla adaptable para sonda delgada



HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 09-2023-HSR/OEC – ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS DIVERSOS – 54 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS.

- Estéril (Norma internacional ISO 11135), atóxico, hipo alergénico

DIMENSIONES

- 60 ml



CANULA DE ASPIRACION DE YANKAUER CALIBRE LONGITUD 18CM

EMPAQUE

- Doble empaque individual (el empaque interno puede ser una funda u otra similar.
- Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto.
- Peel open
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
- Rotulado según bases

MATERIAL

- Fabricada en Policloruro de vinilo (PVC)
- Acabado: Exento de rebabas y aristas

CONDICION BIOLOGICA

- Estéril, atoxico y apirógeno

CARACTERISTICAS

- Semirrígido, maleable, atóxico y transparente
- Contienen de 2 o 4 orificios distales abiertos y atraumáticos en los laterales
- Diseño anatómico del mango, lo que la hace más cómoda para el usuario
- Conexión en definición, lo que permite una perfecta adaptación a los tubos de vacío o de aspiración
- Existen dos opciones de terminación, con o sin control de aspiración
- Punta roma a traumática tipo oliva y perforaciones a nivel central y lateral
- Extremo proximal universal
- Esterilizado por Óxido de Etileno

DIMENSION

- Extremo proximal universal
- Tubo de 18cm de longitud



SONDA DE ASPIRACION A CIRCUITO CERRADO 10 FR

DOCUMENTOS

- Registro Sanitario Vigente

HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 09-2023-HSR/OEC – ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS
DIVERSOS – 54 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE
PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS.

ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

EMPAQUE:

- Empaque individual que garantice la integridad, propiedades físicas y esterilidad del producto
- Apertura fácil (borde de apertura no menor a 0.5 cm) peel open
- Exento de rebabas aristas cortantes y partículas extrañas

CARACTERISTICAS

Diseñado especialmente para ventilar y succionar secreciones traqueales simultáneamente, ofreciendo las siguientes ventajas:

Puerto MDI

- Tamaños: 10 FR
- Su área de contacto con los dedos es grande y fácil de sujetar, permite introducir medicamentos rápida y convenientemente.

Conectores

- Adulto - Doble Conector Rotativo
- Tamaños: 10 FR
- Conectores en Y giratorios (360°) proporcionan mayor confort al paciente y facilita las conexiones al circuito de ventilación y Tubo Endotraqueal.
- Diseño que minimiza el espacio muerto.

Puerto de Irrigación

- Con válvula antirreflujo, previene escapes de secreciones contaminadas.

Punta biselada

- Previene daño del tejido blando, evitando complicaciones inesperadas.

Interruptor de succión

- Ergonómico, compacto y antideslizante, se puede controlar fácilmente con una mano.
- Posee mecanismo de torque mecánico que es intuitivo, de fácil y rápido manejo.
- Se puede bloquear para evitar que se accione accidentalmente.

Funda Protectora

- Previene que los gérmenes de la secreción se esparzan.
- Permite que el personal médico sujetar el catéter fácilmente.
- Transparente, para confirmar las marcas de la inserción del catéter.
- Durable, previene ruptura accidental.

Indicador de Profundidad de Inserción

- Indicador de color localizado en el catéter provee al personal médico un mejor control de la inserción.

Accesorios Opcionales:

Adaptador corrugado

- Permite a los pacientes tener mayor comodidad cuando mueven su cabeza.

Palanca para Desconexión

- Facilita la desconexión del circuito y mantiene el catéter de succión cerrado

Descripción	Empaque	
10 FR (Dia 3.33 mm, L. 405mm), puerto MDI	1 un/sobre,	10 sobres/caja



SONDAS DE ASPIRACION A CIRCUITO CERRADO 12 FR

DOCUMENTOS

- Registro Sanitario Vigente

EMPAQUE:

- Empaque individual que garantice la integridad, propiedades físicas y esterilidad del producto
- Apertura fácil (borde de apertura no menor a 0.5 cm) peel open
- Exento de rebabas aristas cortantes y partículas extrañas

CARACTERISTICAS

Diseñado especialmente para ventilar y succionar secreciones traqueales simultáneamente, ofreciendo las siguientes ventajas:

Puerto MDI

- Tamaños: 12FR
- Su área de contacto con los dedos es grande y fácil de sujetar, permite introducir medicamentos rápida y convenientemente.

Conectores

ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

- Adulto - Doble Conector Rotativo
- Tamaños: 12FR
- Conectores en Y giratorios (360°) proporcionan mayor confort al paciente y facilita las conexiones al circuito de ventilación y Tubo Endotraqueal.
- Diseño que minimiza el espacio muerto.
- Puerto de Irrigación
 - Con válvula antirreflujo, previene escapes de secreciones contaminadas.
- Punta biselada
 - Previene daño del tejido blando, evitando complicaciones inesperadas.
- Interruptor de succión
 - Ergonómico, compacto y antideslizante, se puede controlar fácilmente con una mano.
 - Posee mecanismo de torque mecánico que es intuitivo, de fácil y rápido manejo.
 - Se puede bloquear para evitar que se accione accidentalmente.
- Funda Protectora
 - Previene que los gérmenes de la secreción se esparzan.
 - Permite que el personal médico sujetar el catéter fácilmente.
 - Transparente, para confirmar las marcas de la inserción del catéter.
 - Durable, previene ruptura accidental.
- Indicador de Profundidad de Inserción
 - Indicador de color localizado en el catéter provee al personal médico un mejor control de la inserción.

Accesorios Opcionales:

- Adaptador corrugado
 - Permite a los pacientes tener mayor comodidad cuando mueven su cabeza.
- Palanca para Desconexión
 - Facilita la desconexión del circuito y mantiene el catéter de succión cerrado

Descripción	Empaque	
12FR (Dia. 4.00 mm, L 540 mm), puerto MDI	1 un/sobre,	10 sobres/caja

SONDAS DE ASPIRACION A CIRCUITO CERRADO 14 FR

DOCUMENTOS

- Registro Sanitario Vigente

EMPAQUE:

- Empaque individual que garantice la integridad, propiedades físicas y esterilidad del producto
- Apertura fácil (borde de apertura no menor a 0.5 cm) peel open
- Exento de rebabas aristas cortantes y partículas extrañas

CARACTERISTICAS

Diseñado especialmente para ventilar y succionar secreciones traqueales simultáneamente, ofreciendo las siguientes ventajas:

- Puerto MDI
 - Tamaños: 14FR
 - Su área de contacto con los dedos es grande y fácil de sujetar, permite introducir medicamentos rápida y convenientemente.
- Conectores
 - Adulto - Doble Conector Rotativo
 - Tamaños: 14FR
 - Conectores en Y giratorios (360°) proporcionan mayor confort al paciente y facilita las conexiones al circuito de ventilación y Tubo Endotraqueal.
 - Diseño que minimiza el espacio muerto.
- Puerto de Irrigación
 - Con válvula antirreflujo, previene escapes de secreciones contaminadas.
- Punta biselada
 - Previene daño del tejido blando, evitando complicaciones inesperadas.
- Interruptor de succión
 - Ergonómico, compacto y antideslizante, se puede controlar fácilmente con una mano.
 - Posee mecanismo de torque mecánico que es intuitivo, de fácil y rápido manejo.
 - Se puede bloquear para evitar que se accione accidentalmente.
- Funda Protectora
 - Previene que los gérmenes de la secreción se esparzan.
 - Permite que el personal médico sujetar el catéter fácilmente.



HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 09-2023-HSR/OEC – ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS DIVERSOS – 54 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS.

ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

- Transparente, para confirmar las marcas de la inserción del catéter.
 - Durable, previene ruptura accidental.
- Indicador de Profundidad de Inserción
- Indicador de color localizado en el catéter provee al personal médico un mejor control de la inserción.

Accesorios Opcionales:

Adaptador corrugado

- Permite a los pacientes tener mayor comodidad cuando mueven su cabeza.

Palanca para Desconexión

- Facilita la desconexión del circuito y mantiene el catéter de succión cerrado

Descripción	Empaque	
14FR (Dia. 4.67 mm, L 540 mm), puerto MDI	1 un/sobre,	10 sobres/caja

SONDAS DE ASPIRACION A CIRCUITO CERRADO 16 FR

DOCUMENTOS

- Registro Sanitario Vigente

EMPAQUE:

- Empaque individual que garantice la integridad, propiedades físicas y esterilidad del producto
- Apertura fácil (borde de apertura no menor a 0.5 cm) peel open
- Exento de rebabas aristas cortantes y partículas extrañas

CARACTERISTICAS

Diseñado especialmente para ventilar y succionar secreciones traqueales simultáneamente, ofreciendo las siguientes ventajas:

Puerto MDI

- Tamaños: 16FR
- Su área de contacto con los dedos es grande y fácil de sujetar, permite introducir medicamentos rápida y convenientemente.

Conectores

- Adulto - Doble Conector Rotativo
- Tamaños: 16FR
- Conectores en Y giratorios (360°) proporcionan mayor confort al paciente y facilita las conexiones al circuito de ventilación y Tubo Endotraqueal.
- Diseño que minimiza el espacio muerto.

Puerto de Irrigación

- Con válvula antirreflujo, previene escapes de secreciones contaminadas.

Punta biselada

- Previene daño del tejido blando, evitando complicaciones inesperadas.

Interruptor de succión

- Ergonómico, compacto y antideslizante, se puede controlar fácilmente con una mano.
- Posee mecanismo de torque mecánico que es intuitivo, de fácil y rápido manejo.
- Se puede bloquear para evitar que se accione accidentalmente.

Funda Protectora

- Previene que los gérmenes de la secreción se esparzan.
- Permite que el personal médico sujetar el catéter fácilmente.
- Transparente, para confirmar las marcas de la inserción del catéter.
- Durable, previene ruptura accidental.

Indicador de Profundidad de Inserción

- Indicador de color localizado en el catéter provee al personal médico un mejor control de la inserción.

Accesorios Opcionales:

Adaptador corrugado

- Permite a los pacientes tener mayor comodidad cuando mueven su cabeza.

Palanca para Desconexión

- Facilita la desconexión del circuito y mantiene el catéter de succión cerrado

Descripción	Empaque	
16FR (Dia. 5.30 mm, L 540 mm), puerto MDI	1 un/sobre,	10



HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 09-2023-HSR/OEC – ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS DIVERSOS – 54 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS.

SONDA VESICAL CON GUIA Y CON VALVULA DE CONEXIÓN CON LUER N° 10

DOCUMENTOS

- Registro Sanitario Vigente

EMPAQUE

- Doble empaque individual
- Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto.
- Peel open.
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
- Rotulado: Según bases.

MATERIAL

- Tipo: Látex siliconado, de uso clínico hospitalario
- Condiciones biológicas Estéril, atóxico hipo alérgico y apirógeno

CARACTERÍSTICA

- Que garantice la esterilidad e integridad del producto.
- Peel Open
- Exento de particular extrañas
- Exento rebabas y aristas cortantes.
- Flexible, resistente (no debe deteriorarse) al trájín de la intervención, con memoria de forma.
- Textura uniforme de superficie liso.
- Con punta roma y dos orificios laterales.
- Con globo auto retención y bandas circulares en relieve que permita fijación sin lesionar la mucosa de la vejiga.
- Con dos lúmenes, el primero unido a la válvula que permite el insuflado o desinflado adaptable a cualquier tipo de jeringa sin aguja y el segundo para el drenaje de orina.
- El globo o balón no debe interferir en el drenaje de la orina.
- La capacidad del balón debe estar impreso en la sonda, así como el calibre de la misma.
- Es imprescindible la conexión hermética de los terminales con los sistemas de evacuación y/o irrigación.

CALIBRES

- N° 10

Tamaño		Tolerancia diámetro externo en mm	Balón	Longitud total	Longitud Efectiva
Diámetro externo en mm	Fr (Ch)				
3.3	10	±0.3	5/10 cc	270	225

TUBO LATEX QUIRURGICO DE 0.5 MM DIÁMETRO INTERNO Y 10 MM DE DIÁMETRO TOTAL (1/4 " X 3/32 ")

CARACTERÍSTICAS

- Latex
- Atóxica
- Insípida e inodora
- Flexible, resistente a la tracción, no se colapsa
- Esterilizable en Óxido de etileno (ETO). Autoclave a vapor (a altas temperaturas hasta 300°C) o radiación gamma
- Reusable. Permite lavar y esterilizar varias veces.
- No contiene plastificantes.
- No permite crecimiento bacteriano.
- Ideal para uso en quirófanos y equipos hospitalarios, laboratorios, industria farmacéutica, alimentos, etc

APLICACIONES:

1. Perfusión y otros procedimientos de manejo circulatorio
2. Drenaje por succión de heridas quirúrgicas
3. Diálisis prolongada o drenaje de la cavidad peritoneal
4. Sonda de gastrostomía temporal después de la cirugía abdominal



ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

5. Implantación a largo plazo dentro del cuerpo
6. Conexión de tubos de vidrio de diferentes diámetros
7. Bomba peristáltica y la insuflación de laparoscopia

TAMAÑO

- Diámetro interno 0.5 mm y diámetro total de 10 mm
- ROLLO ¼ X 3 /32" X 15 mts.
-

TUBO DE SILICONA PARA SUCCION ESTERIL 6mm X 2M CON CONECTORES

UNIDAD: Unidad

EMPAQUE

- Individual

CARACTERISTICAS

- Auto lavable
- Se acopla al aspirador quirúrgico con un sellado total

APLICACIONES:

1. Perfusión y otros procedimientos de manejo circulatorio
2. Drenaje por succión de heridas quirúrgicas
3. Diálisis prolongada o drenaje de la cavidad peritoneal
4. Sonda de gastrostomía temporal después de la cirugía abdominal
5. Implantación a largo plazo dentro del cuerpo
6. Conexión de tubos de vidrio de diferentes diámetros
7. Bomba peristáltica y la insuflación de laparoscopia

DIMENSIÓN

- Diámetro interno : 6 mm
- Diámetro externo : 12 mm
- Longitud : 2 mts



TUBO ENDOTRAQUEAL N° 6.5 CON CUFF

EMPAQUE:

- Individual, transparente en una de sus caras.
- Que garantice la esterilidad e integridad del producto.
- Peel open - Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
- Rotulado: Según bases.

MATERIAL:

- Cloruro de polivinilo (PVC de grado médico) siliconizado sin látex, transparente, libre de DEHP
- Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes.
- Condición biológica : atóxico, apirógeno (no debe tener más de 1 ppm de metales pesados y no debe tener más de 25 ppm de óxido de Etileno residual)
- Infusible
- Estéril

ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

CARACTERÍSTICA

- El tubo endotraqueal debe adaptarse a la anatomía humana y tener resistencia al torcimiento según el método establecido en la Norma ANSI-Z 79,14 "American National Standard for Anesthetic Equipment Tracheal Tubes"(NOM -134 -SSA1-1995).
- Tubo con balón o globo inflable de baja presión y alto volumen, concordante con el tamaño del tubo y balón piloto, (la distancia máxima del globo al borde del bisel es de 15 mm).
- Las características del globo ó balón deben ser según NOM-139-SSA1-1995.
- Con dispositivo luer lock y válvula de insuflado adaptable a cualquier tipo de jeringa (balón piloto).
- Con orificio de Murphy.
- Con línea radiopaca longitudinal.
- El tubo endotraqueal debe tener en el extremo distal un conector adaptador universal que debe ensamblar firme y libre de fugas con los adaptadores ó conectores de los aparatos ó equipos de ventilación.
- Tubo con graduación en cm.
- Tiempo de vida útil no menor de 3 días.

DIMENSIONES:

- TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE CON GLOBO N° 6.5 F UNI

TUBO ENDOTRAQUEAL N° 7.0 CON CUFF

EMPAQUE:

- Individual, transparente en una de sus caras.
- Que garantice la esterilidad e integridad del producto.
- Peel open - Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
- Rotulado: Según bases.

MATERIAL:

- Cloruro de polivinilo (PVC de grado médico) siliconizado sin látex, transparente, libre de DEHP
- Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes.
- Condición biológica : atóxico, apirógeno (no debe tener más de 1 ppm de metales pesados y no debe tener más de 25 ppm de óxido de Etileno residual)
- Infusible
- Estéril

CARACTERÍSTICA

- El tubo endotraqueal debe adaptarse a la anatomía humana y tener resistencia al torcimiento según el método establecido en la Norma ANSI-Z 79,14 "American National Standard for Anesthetic Equipment Tracheal Tubes"(NOM -134 -SSA1-1995).
- Tubo con balón o globo inflable de baja presión y alto volumen, concordante con el tamaño del tubo y balón piloto, (la distancia máxima del globo al borde del bisel es de 15 mm).
- Las características del globo ó balón deben ser según NOM-139-SSA1-1995.
- Con dispositivo luer lock y válvula de insuflado adaptable a cualquier tipo de jeringa (balón piloto).
- Con orificio de Murphy.
- Con línea radiopaca longitudinal.
- El tubo endotraqueal debe tener en el extremo distal un conector adaptador universal que debe ensamblar firme y libre de fugas con los adaptadores ó conectores de los aparatos ó equipos de ventilación.
- Tubo con graduación en cm.
- Tiempo de vida útil no menor de 3 días.

DIMENSIONES:

- TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE CON GLOBO N° 7.0 F UNI

TUBO ENDOTRAQUEAL N° 7.5 CON CUFF

EMPAQUE:

- Individual, transparente en una de sus caras.
- Que garantice la esterilidad e integridad del producto.
- Peel open - Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
- Rotulado: Según bases.

MATERIAL:

- Cloruro de polivinilo (PVC de grado médico) siliconizado sin látex, transparente, libre de DEHP



ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

- Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes.
- Condición biológica : atóxico, apirógeno (no debe tener más de 1 ppm de metales pesados y no debe tener más de 25 ppm de óxido de Etileno residual)
- Infusible
- Estéril

CARACTERÍSTICA

- El tubo endotraqueal debe adaptarse a la anatomía humana y tener resistencia al torcimiento según el método establecido en la Norma ANSI-Z 79,14 "American National Standard for Anesthetic Equipment Tracheal Tubes"(NOM -134 -SSA1-1995).
- Tubo con balón o globo inflable de baja presión y alto volumen, concordante con el tamaño del tubo y balón piloto, (la distancia máxima del globo al borde del bisel es de 15 mm).
- Las características del globo o balón deben ser según NOM-139-SSA1-1995.
- Con dispositivo luer lock y válvula de insuflado adaptable a cualquier tipo de jeringa (balón piloto).
- Con orificio de Murphy.
- Con línea radiopaca longitudinal.
- El tubo endotraqueal debe tener en el extremo distal un conector adaptador universal que debe ensamblar firme y libre de fugas con los adaptadores o conectores de los aparatos ó equipos de ventilación.
- Tubo con graduación en cm.
- Tiempo de vida útil no menor de 3 días.

DIMENSIONES:

- TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE CON GLOBO N° 7.5 F UNI

TUBO ENDOTRAQUEAL N° 8.0 CON CUFF

EMPAQUE:

- Individual, transparente en una de sus caras.
- Que garantice la esterilidad e integridad del producto.
- Peel open - Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
- Rotulado: Según bases.

MATERIAL:

- Cloruro de polivinilo (PVC de grado médico) siliconizado sin látex, transparente, libre de DEHP
- Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes.
- Condición biológica : atóxico, apirógeno (no debe tener más de 1 ppm de metales pesados y no debe tener más de 25 ppm de óxido de Etileno residual)
- Infusible
- Estéril

CARACTERÍSTICA

- El tubo endotraqueal debe adaptarse a la anatomía humana y tener resistencia al torcimiento según el método establecido en la Norma ANSI-Z 79,14 "American National Standard for Anesthetic Equipment Tracheal Tubes"(NOM -134 -SSA1-1995).
- Tubo con balón o globo inflable de baja presión y alto volumen, concordante con el tamaño del tubo y balón piloto, (la distancia máxima del globo al borde del bisel es de 15 mm).
- Las características del globo o balón deben ser según NOM-139-SSA1-1995.
- Con dispositivo luer lock y válvula de insuflado adaptable a cualquier tipo de jeringa (balón piloto).
- Con orificio de Murphy.
- Con línea radiopaca longitudinal.
- El tubo endotraqueal debe tener en el extremo distal un conector adaptador universal que debe ensamblar firme y libre de fugas con los adaptadores ó conectores de los aparatos ó equipos de ventilación.
- Tubo con graduación en cm.
- Tiempo de vida útil no menor de 3 días.

DIMENSIONES:

- TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE CON GLOBO N° 8.0 F UNI



ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

TUBO ENDOTRAQUEAL N° 6.5 CON CUFF

EMPAQUE:

- Individual, transparente en una de sus caras.
- Que garantice la esterilidad e integridad del producto.
- Peel open - Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
- Rotulado: Según bases.

MATERIAL:

- Cloruro de polivinilo (PVC de grado médico) siliconizado sin látex, transparente, libre de DEHP
- Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes.
- Condición biológica : atóxico, apirógeno (no debe tener más de 1 ppm de metales pesados y no debe tener más de 25 ppm de óxido de Etileno residual)
- Infusible
- Estéril

CARACTERÍSTICA

- El tubo endotraqueal debe adaptarse a la anatomía humana y tener resistencia al torcimiento según el método establecido en la Norma ANSI-Z 79,14 "American National Standard for Anesthetic Equipment Tracheal Tubes"(NOM -134 -SSA1-1995).
- Tubo con balón o globo inflable de baja presión y alto volumen, concordante con el tamaño del tubo y balón piloto, (la distancia máxima del globo al borde del bisel es de 15 mm).
- Las características del globo ó balón deben ser según NOM-139-SSA1-1995.
- Con dispositivo luer lock y válvula de insuflado adaptable a cualquier tipo de jeringa (balón piloto).
- Con orificio de Murphy.
- Con línea radiopaca longitudinal.
- El tubo endotraqueal debe tener en el extremo distal un conector adaptador universal que debe ensamblar firme y libre de fugas con los adaptadores ó conectores de los aparatos ó equipos de ventilación.
- Tubo con graduación en cm.
- Tiempo de vida útil no menor de 3 días.

DIMENSIONES:

- TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE CON GLOBO N° 8.5 F UNI



SONDA DE ASPIRACION ENDOTRAQUEAL N 8

DOCUMENTOS

- Registro Sanitario Vigente

EMPAQUE

- Que garantice, las propiedades físicas, la esterilidad, las condiciones biológicas e integridad del producto durante su almacenamiento, transporte y distribución.
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortante
- Envase individual
- Fácil apertura
- Rotulado de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.

INDICACION

- Para la succión de secreciones del sistema respiratorio
- Favorecer la ventilación pulmonar

ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

- Control de succión en el extremo proximal, con 2 orificios laterales, uno en el extremo distal

MATERIAL

Poliuretano o cloruro de Polivinil (PVC) , libre de DEHP, de uso clínico hospitalario

CARACTERISTICAS

TUBO DE SUCCION

- Conducto tubular transparente
- Flexible , resistente (no debe deteriorarse) al trájín de la intervención , con memoria de forma
- Textura uniforme
- Color transparente
- De punta roma con orificio
- Con uno o más orificios laterales diametralmente opuestos y escalonados en forma oval o circular sobre la pared el tubo, colocados a distancias que permitan obtener un flujo continuo.
- Los agujeros laterales no deberían causar que la sonda de aspiración se acode o aplaste durante el uso.
- Que no se adhiera el tubo endotraqueal o mucosa si fuera el caso.
- El acabado de la superficie externa debería ser de tal forma que reduzca la fricción superficial.

VALVULA DE CONTROL Y VASTAGO DE LA VALVULA

- Con dispositivo de control de flujo
- Debe permitir obturar fácilmente y mantener el control manual sobre la capacidad de succión, aspiración del sistema.
- Cono de acoplamiento al adaptador del sistema de vacío o dispositivo de succión debe tener forma cilíndrica ya antideslizante
- El extremo proximal de la sonda debe coincidir con la fácil apertura del empaque.

CONDICIÓN BIOLOGICA

- Estéril, atóxica, hipoalergénico.

DIMENSIÓN

- Calibre n° 8
- Largo de la sonda de 40 a 45 cm

SONDA DE ASPIRACION ENDOTRAQUEAL N°10

DOCUMENTOS:

- Registro Sanitario vigente

PRESENTACION:

- Unidad

ENVASE INMEDIATO:

- Bolsa unitaria de polipropileno que garantice la integridad del producto.
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes
- Envase secundario: caja unitaria de cartón resistente

EMBALAJE:

- Debe asegurar la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento del producto.
- Según bases.

ROTULO:

- Rotulado de acuerdo a DS 016-2011 –SA.
- Con impresiones de caracteres indelebiles, fácilmente legibles y visibles.
- De acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario.
- El rotulado debe ir en los envases inmediato y mediato.



ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

CARACTERISTICAS:

- Material poliuretano flexible, transparente, textura uniforme y suave, transparente flexible resistente (no deteriorarse)
- Un extremo de punta roma con dos orificios uno lateral y otro central
- El otro extremo con válvula de control de aspiración y terminación de conector de ¼ pulgada
- Con dispositivo de control de flujo.

DIMENSION

- CALIBRE N° 10

SONDA VESICAL DOS VIAS N° 8

DOCUMENTOS

- Registro Sanitario Vigente

EMPAQUE

- Doble empaque individual
- Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto.
- Peel open.
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
- Rotulado: Según bases.

MATERIAL

- Tipo: Látex siliconado, de uso clínico hospitalario
- Condiciones biológicas Estéril, atóxico hipo alérgico y apirógeno

CARACTERISTICA

- Que garantice la esterilidad e integridad del producto.
- Peel Open
- Exento de particular extrañas
- Exento rebabas y aristas cortantes.
- Flexible, resistente (no debe deteriorarse) al trájín de la intervención, con memoria de forma.
- Textura uniforme de superficie liso.
- Con punta roma y dos orificios laterales.
- Con globo auto retención y bandas circulares en relieve que permita fijación sin lesionar la mucosa de la vejiga.
- Con dos lúmenes, el primero unido a la válvula que permite el insuflado o desinflado adaptable a cualquier tipo de jeringa sin aguja y el segundo para el drenaje de orina.
- El globo o balón no debe interferir en el drenaje de la orina.
- La capacidad del balón debe estar impreso en la sonda, así como el calibre de la misma.
- Es imprescindible la conexión hermética de los terminales con los sistemas de evacuación y/o irrigación.

CALIBRES

- N° 8

Tamaño		Tolerancia diámetro externo en mm	Balón	Longitud total	Longitud Efectiva
Diámetro externo en mm	Fr (Ch)				
2.7	8	±0.3	5/10 cc	270	225

HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 09-2023-HSR/OEC – ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS DIVERSOS – 54 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS.

SONDA NASOGASTRICA N° 6

DOCUMENTOS

- Registro Sanitario Vigente

EMPAQUE

- Individual

MATERIAL

- Tipo: Poliuretano o PVC de uso clínico hospitalario, libre de DEHP
- Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes.
- Condiciones biológica: Estéril, atóxico.

CARACTERISTICA

- Que garantice la integridad y esterilidad del producto.
- Peel open
- Exento de partículas extrañas
- Exento rebabas y aristas cortantes.
- Flexible, resistente (no debe deteriorarse) al trájín de la intervención.
- Textura uniforme, transparente.
- Uso extremo en punta roma con orificios laterales.
- El otro extremo cónico, adaptable el pivote de las jeringas
- El lumen de la sonda deber uniforme en todas su extensión incluyendo la unión con el conector.

CALIBRES

- N° 06

Longitud: No mayor de 90 cm.

La longitud de la sonda debe estar en relación con el calibre de la misma.

SONDA NASOGASTRICA N° 8

DOCUMENTOS

- Registro Sanitario Vigente

EMPAQUE

- Individual

MATERIAL

- Tipo: Poliuretano o PVC de uso clínico hospitalario, libre de DEHP
- Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes.
- Condiciones biológica: Estéril, atóxico.

CARACTERISTICA

- Que garantice la integridad y esterilidad del producto.
- Peel open
- Exento de partículas extrañas
- Exento rebabas y aristas cortantes.
- Flexible, resistente (no debe deteriorarse) al trájín de la intervención.
- Textura uniforme, transparente.
- Uso extremo en punta roma con orificios laterales.
- El otro extremo cónico, adaptable el pivote de las jeringas
- El lumen de la sonda deber uniforme en todas su extensión incluyendo la unión con el conector.

CALIBRES

- N° 08

Longitud: No mayor de 90 cm.

La longitud de la sonda debe estar en relación con el calibre de la misma.



ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

DREN PEN ROSE DE 1" x 18 PULGADA

DOCUMENTOS

- Registro Sanitario Vigente

DESCRIPCION GENERAL:

- Para drenaje de fluidos y desechos después de una intervención quirúrgica. Para hacer uso por personal médico especializado.

MATERIAL:

- Látex natural grado medico atoxico.

CARACTERISTICAS

- Forma de tubo delgado y aplanado en tiras
- Paredes flexible , para drenar fluido de una cavidad
- Superficie lisa y uniforme sin perforaciones
- Paredes no colapsables
- Elástico
- Que no se deteriore durante el uso (no pierda sus propiedades y características físicas)
- Rotulado según lo autorizado en su Registro Sanitario

ENVASE INMEDIATO

- Individual
- De sellado hermético perimétricamente
- De fácil abertura

EMPAQUE

- Con empaque individual
- Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto.
- Exento de partículas extrañas
- Exento rebabas
- Envase de plástico

CONDICION BIOLOGICA

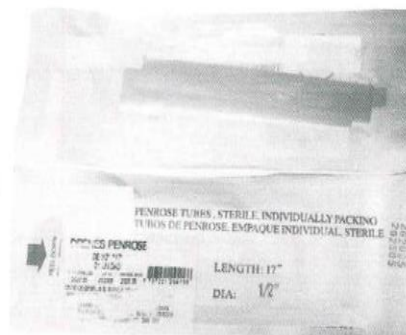
- Estéril atoxico

DIMENSIONES:

- 1" de diámetro x 18" de longitud

PRESENTACION:

- Unidad



DREN PEN ROSE DE 1/2 PULGADA

DOCUMENTOS

- Registro Sanitario Vigente

DESCRIPCION GENERAL:

- Para drenaje de fluidos y desechos después de una intervención quirúrgica. Para hacer uso por personal médico especializado.

MATERIAL:

- Látex natural grado medico atoxico.

CARACTERISTICAS

- Forma de tubo delgado y aplanado en tiras
- Paredes flexible , para drenar fluido de una cavidad
- Superficie lisa y uniforme sin perforaciones
- Paredes no colapsables

Elástico

- Que no se deteriore durante el uso (no pierda sus propiedades y características físicas)
- Rotulado según lo autorizado en su Registro Sanitario

ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

ENVASE INMEDIATO

- Individual
- De sellado hermético periméricamente
- De fácil abertura

EMPAQUE

- Con empaque individual
- Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto.
- Exento de partículas extrañas
- Exento rebabas
- Envase de plástico

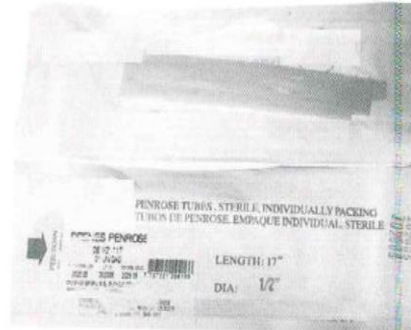
CONDICION BIOLOGICA

- Estéril atoxico

DIMENSIONES:

- 1/2" de diámetro x 18" de longitud

PRESENTACION: Unidad



DREN PEN ROSE DE 1/4 PULGADA

DOCUMENTOS

- Registro Sanitario Vigente

DESCRIPCION GENERAL:

- Para drenaje de fluidos y desechos después de una intervención quirúrgica. Para hacer uso por personal médico especializado.

MATERIAL:

- Látex natural grado medico atoxico.

CARACTERISTICAS

- Forma de tubo delgado y aplanado en tiras
- Paredes flexible , para drenar fluido de una cavidad
- Superficie lisa y uniforme sin perforaciones
- Paredes no colapsables
- Elástico
- Que no se deteriore durante el uso (no pierda sus propiedades y características físicas)
- Rotulado según lo autorizado en su Registro Sanitario

ENVASE INMEDIATO

- Individual
- De sellado hermético periméricamente
- De fácil abertura

EMPAQUE

- Con empaque individual
- Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto.
- Exento de partículas extrañas
- Exento rebabas
- Envase de plástico

CONDICION BIOLOGICA

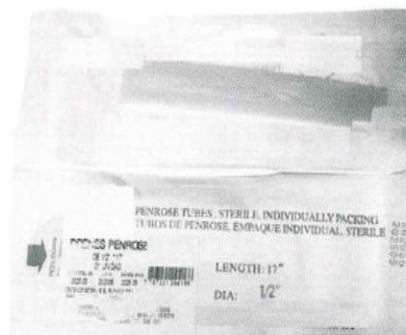
- Estéril atoxico

DIMENSIONES:

- 1/4" de diámetro x 18" de longitud

PRESENTACION:

- Unidad



HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 09-2023-HSR/OEC – ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS DIVERSOS – 54 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS.

TUBO ENDOTRAQUEAL N° 2.5 SIN CUFF

EMPAQUE:

- Individual, transparente en una de sus caras.
- Que garantice la esterilidad e integridad del producto.
- Peel open - Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
- Rotulado: Según bases.

MATERIAL:

- Cloruro de polivinilo (PVC de grado médico) siliconizado sin látex, transparente, libre de DEHP
- Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes.
- Condición biológica : atóxico, apirógeno (no debe tener más de 1 ppm de metales pesados y no debe tener más de 25 ppm de óxido de Etileno residual)
- Infusible
- Estéril

CARACTERÍSTICA

- El tubo endotraqueal debe adaptarse a la anatomía humana y tener resistencia al torcimiento según el método establecido en la Norma ANSI-Z 79,14 "American National Standar for Anesthetic Equipment Tracheal Tubes"(NOM -134 -SSA1-1995).
- Tubo con balón o globo inflable de baja presión y alto volumen, concordante con el tamaño del tubo y balón piloto, (la distancia máxima del globo al borde del bisel es de 15 mm).
- Las características del globo ó balón deben ser según NOM-139-SSA1-1995.
- Con dispositivo luer lock y válvula de insuflado adaptable a cualquier tipo de jeringa (balón piloto).
- Con orificio de Murphy.
- Con línea radiopaca longitudinal.
- El tubo endotraqueal debe tener en el extremo distal un conector adaptador universal que debe ensamblar firme y libre de fugas con los adaptadores ó conectores de los aparatos ó equipos de ventilación.
- Tubo con graduación en cm.
- Tiempo de vida útil no menor de 3 días.

DIMENSIONES:

- TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE SIN GLOBO N° 2.5 F UNI

TUBO ENDOTRAQUEAL N° 3.0 SIN CUFF

EMPAQUE:

- Individual, transparente en una de sus caras.
- Que garantice la esterilidad e integridad del producto.
- Peel open - Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
- Rotulado: Según bases.

MATERIAL:

- Cloruro de polivinilo (PVC de grado médico) siliconizado sin látex, transparente, libre de DEHP
- Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes.
- Condición biológica : atóxico, apirógeno (no debe tener más de 1 ppm de metales pesados y no debe tener más de 25 ppm de óxido de Etileno residual)
- Infusible
- Estéril

CARACTERÍSTICA

- El tubo endotraqueal debe adaptarse a la anatomía humana y tener resistencia al torcimiento según el método establecido en la Norma ANSI-Z 79,14 "American National Standar for Anesthetic Equipment Tracheal Tubes"(NOM -134 -SSA1-1995).
- Tubo con balón o globo inflable de baja presión y alto volumen, concordante con el tamaño del tubo y balón piloto, (la distancia máxima del globo al borde del bisel es de 15 mm).
- Las características del globo ó balón deben ser según NOM-139-SSA1-1995.
- Con dispositivo luer lock y válvula de insuflado adaptable a cualquier tipo de jeringa (balón piloto).
- Con orificio de Murphy.
- Con línea radiopaca longitudinal.
- El tubo endotraqueal debe tener en el extremo distal un conector adaptador universal que debe ensamblar firme y libre de fugas con los adaptadores ó conectores de los aparatos ó equipos de ventilación.
- Tubo con graduación en cm.
- Tiempo de vida útil no menor de 3 días.

DIMENSIONES:

- TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE SIN GLOBO N° 3 F UNI



ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

- El tubo endotraqueal debe tener en el extremo distal un conector adaptador universal que debe ensamblar firme y libre de fugas con los adaptadores ó conectores de los aparatos ó equipos de ventilación.
- Tubo con graduación en cm.
- Tiempo de vida útil no menor de 3 días.

DIMENSIONES:

- TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE SIN GLOBO N° 3.5 F UNI

TUBO ENDOTRAQUEAL N° 5.0 CON CUFF

EMPAQUE:

- Individual, transparente en una de sus caras.
- Que garantice la esterilidad e integridad del producto.
- Peel open - Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
- Rotulado: Según bases.

MATERIAL:

- Cloruro de polivinilo (PVC de grado médico) siliconizado sin látex, transparente, libre de DEHP
- Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes.
- Condición biológica : atóxico, apirógeno (no debe tener más de 1 ppm de metales pesados y no debe tener más de 25 ppm de óxido de Etileno residual)
- Infusible
- Estéril

CARACTERÍSTICA

- El tubo endotraqueal debe adaptarse a la anatomía humana y tener resistencia al torcimiento según el método establecido en la Norma ANSI-Z 79,14 "American National Standar for Anesthetic Equipment Tracheal Tubes"(NOM -134 -SSA1-1995).
- Tubo con balón o globo inflable de baja presión y alto volumen, concordante con el tamaño del tubo y balón piloto, (la distancia máxima del globo al borde del bisel es de 15 mm).
- Las características del globo ó balón deben ser según NOM-139-SSA1-1995.
- Con dispositivo luer lock y válvula de insuflado adaptable a cualquier tipo de jeringa (balón piloto).
- Con orificio de Murphy.
- Con línea radiopaca longitudinal.
- El tubo endotraqueal debe tener en el extremo distal un conector adaptador universal que debe ensamblar firme y libre de fugas con los adaptadores ó conectores de los aparatos ó equipos de ventilación.
- Tubo con graduación en cm.
- Tiempo de vida útil no menor de 3 días.

DIMENSIONES:

- TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE CON GLOBO N° 5.0 F UNI

TUBO ENDOTRAQUEAL N° 5.5 CON CUFF

EMPAQUE:

- Individual, transparente en una de sus caras.
- Que garantice la esterilidad e integridad del producto.
- Peel open - Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
- Rotulado: Según bases.

MATERIAL:

- Cloruro de polivinilo (PVC de grado médico) siliconizado sin látex, transparente, libre de DEHP
- Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes.
- Condición biológica : atóxico, apirógeno (no debe tener más de 1 ppm de metales pesados y no debe tener más de 25 ppm de óxido de Etileno residual)
- Infusible
- Estéril

CARACTERÍSTICA

- El tubo endotraqueal debe adaptarse a la anatomía humana y tener resistencia al torcimiento según el método establecido en la Norma ANSI-Z 79,14 "American National Standar for Anesthetic Equipment Tracheal Tubes"(NOM -134 -SSA1-1995).



ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

- Tubo con balón o globo inflable de baja presión y alto volumen, concordante con el tamaño del tubo y balón piloto, (la distancia máxima del globo al borde del bisel es de 15 mm).
- Las características del globo ó balón deben ser según NOM-139-SSA1-1995.
- Con dispositivo luer lock y válvula de insuflado adaptable a cualquier tipo de jeringa (balón piloto).
- Con orificio de Murphy.
- Con línea radiopaca longitudinal.
- El tubo endotraqueal debe tener en el extremo distal un conector adaptador universal que debe ensamblar firme y libre de fugas con los adaptadores ó conectores de los aparatos ó equipos de ventilación.
- Tubo con graduación en cm.
- Tiempo de vida útil no menor de 3 días.

DIMENSIONES:

- TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE CON GLOBO N° 5.5 F UNI

TUBO ENDOTRAQUEAL N° 6 CON CUFF X 10UNI

EMPAQUE:

- Individual, transparente en una de sus caras.
- Que garantice la esterilidad e integridad del producto.
- Peel open - Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
- Rotulado: Según bases.

MATERIAL:

- Cloruro de polivinilo (PVC de grado médico) siliconizado sin látex, transparente, libre de DEHP
- Acabado: Libre de rebabas y aristas cortantes.
- Condición biológica : atóxico, apirógeno (no debe tener más de 1 ppm de metales pesados y no debe tener más de 25 ppm de óxido de Etileno residual)
- Infusible
- Estéril

CARACTERÍSTICA

- El tubo endotraqueal debe adaptarse a la anatomía humana y tener resistencia al torcimiento según el método establecido en la Norma ANSI-Z 79,14 "American National Standar for Anesthetic Equipment Tracheal Tubes"(NOM -134 SSA1-1995).
- Tubo con balón o globo inflable de baja presión y alto volumen, concordante con el tamaño del tubo y balón piloto, (la distancia máxima del globo al borde del bisel es de 15 mm).
- Las características del globo ó balón deben ser según NOM-139-SSA1-1995.
- Con dispositivo luer lock y válvula de insuflado adaptable a cualquier tipo de jeringa (balón piloto).
- Con orificio de Murphy.
- Con línea radiopaca longitudinal.
- El tubo endotraqueal debe tener en el extremo distal un conector adaptador universal que debe ensamblar firme y libre de fugas con los adaptadores ó conectores de los aparatos ó equipos de ventilación.
- Tubo con graduación en cm.
- Tiempo de vida útil no menor de 3 días.

DIMENSIONES:

- TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTABLE CON GLOBO N° 6.0 F UNI



ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

CAL SODADA BALDE X 18 KILOS

EMPAQUE

- Individual, hermético
- Que garantice las propiedades físicas y químicas del producto
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes
- Rotulado según bases

MATERIAL

- Gránulos de hidróxido de sodio 1.5%

CARACTERISTICAS

- Gránulos de cal sodada, absorbente de dióxido de carbono (CO₂) para maquina de anestesia
- Con test de absorción de CO₂ : mínimo 22%
- Contenido de humedad: máximo 16%
- Dureza mínima 90%
- Tamaño de partículas promedio : 3 mm
- Terma. No más de 4% de gránulos partidos (Polvillo < a 5 mm
- Tiempo de duración : 12 horas de uso

PRESENTACION

- Balde de 18 Kilos

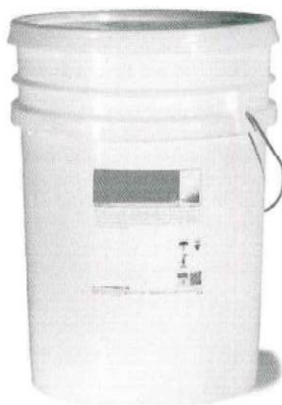


Imagen referencial de CAL SODADA
BALDE 18 kilos

HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO

CONTRATACIÓN DIRECTA N° 09-2023-HSR/OEC – ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS DIVERSOS – 54 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS.

DISPENSADOR DE PAPEL (MATERIAL DE ACRILICO DE PARED)

EMPAQUE

- Individual

MATERIAL

- Acrílico

CARACTERÍSTICAS

- Dispensador de papel toalla hecho de PVC en su totalidad.
- Mayor capacidad para reducir el tiempo de reposición.
- Compatible con papel toalla interfoliados
- De medio a alto tráfico.
- Color blanco ó blanco/negro

DIMENSIONES APROXIMADAS

- Altura 27 cm
- Ancho 27.5 cm
- Profundidad 14.5 cm



ELECTRODO DISCO AUTOADEHESIVO DESCARTABLE PARA ECG PEDIATRICO

EMPAQUE:

- Multiempaque de acuerdo al tamaño del electrodo solicitado
- Que garantice las propiedades físicas y químicas de electro conducción e integridad del producto.
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
- Rotulado: según bases, señalando claramente su uso (niño)

MATERIAL:

- Placa metálica con botón central y cubierta de material micro poroso adhesivo con gel electro conductor semisólido en cantidades suficientes para la buena toma de registros y con pestaña lateral, con adhesivo resistente (impermeable) al agua.
- Acabado: libre de rebabas y aristas cortantes
- Condición biológica: aséptico, hipo alérgico, atóxico
- Libre de látex

CARACTERÍSTICAS:

- Resistentes al uso rutinario (que no se deteriore durante su uso)
- Radio lúcido o radiopaco
- Con sustancias autoadhesivo resistente (que no se desprege) a cambio de postura del paciente y/o procedimiento de higiene.

DIMENSIONES:

- Niño: de 35 mm x 38 mm (incluyendo botón central)

TIRA REACTIVA PARA GLUCOMETRO PORTATIL X 50 DETERMINACIONES

UNIDAD DE MEDIDA UNIDAD

DOCUMENTOS:

- Registro Sanitario

PRESENTACION:

- Caja de plástico o cartón de 20 x 15 x 10 cm

ENVASE INMEDIATO:

- Tubo de plástico de tapa hermética, conteniendo 50 unidades
- codificadas, para todo tipo de equipo de monitorización de glucosa en sangre (glucómetro)
- Debe garantizar la integridad del producto.

EMBALAJE:

- Debe asegurar la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento del producto.
- Según bases.



ROTULO:

- De acuerdo al Registro sanitario
- Con impresiones de caracteres indelebles, fácilmente legibles y visibles.
- De acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario.
- El rotulado debe ir en los envases inmediato y mediato.

CARACTERÍSTICAS:

- Tiras de prueba de glucosa en sangre
- Lectura rápida: (< 30 segundos)
- Tamaño de muestra: < 10ul
- Rango de medición: 10 – 60 mg/dl
- Medición mediante reflectómetro o bio sensor
- Muestra: Sangre capilar
- Conservación: 4° y 30°
- Fecha de vencimiento de 12 meses a más

PRESENTACION

- Pote x 50 unidades

TIRAS DE HEMOGLUCOTEST PARA EQUIPO ACCU-CHEK PERFORMA
UNIDAD DE MEDIDA UNIDAD

DOCUMENTOS:

- Registro Sanitario

PRESENTACION:

- Caja de plástico o cartón de 20 x 15 x 10 cm



ENVASE INMEDIATO:

- Tubo de plástico de tapa hermética, conteniendo 50 unidades
- codificadas, para todo tipo de equipo de monitorización de glucosa en sangre (glucómetro)
- Debe garantizar la integridad del producto.

EMBALAJE:

- Debe asegurar la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento del producto.
- Según bases.

CARACTERÍSTICAS Y ESPECIFICACIONES

- Pequeña muestra de 0.6 µL
- Tiras anchas y cómodas
- Fáciles de manipular
- Área de dosificación

PRESENTACIONES:

Caja con presentación 50 tiras

ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

ESPARADRAPO IMPERMEABLE DE TELA 30 cm X 9.14 m 5 CORTES

DOCUMENTOS

- Registro Sanitario Vigente

EMPAQUE

- Individual de polietileno de alta densidad
- Resistente a la manipulación y embalaje.
- Peen open, de apertura uniforme.
- Fácil de abrir en forma manual y uniforme

ROTULADO

- Según lo autorizado en el Registro Sanitario

CARACTERISTICAS

- Cinta para uso médico con respaldo microporoso en tela tipo seda color blanco.
- Sensible a la presión y con alta adherencia desde el inicio de su aplicación.
- Respaldo de tela tipo seda color blanco, que otorga a la cinta una gran resistencia a la tensión y una apariencia higiénica.
- Alta adherencia inicial y a largo plazo (más de 72 horas).
- Bordes estriados, que permiten cortar la cinta fácilmente tanto en dirección transversal como longitudinal sin necesidad de usar tijeras.
- El adhesivo es sensible a la presión. Otorga un buen nivel de adherencia a la piel.
- Respaldo microporoso que evita la maceración y el compromiso de la integridad de la piel.
- En el momento de su remoción no presenta transferencia de adhesivo a la piel.

DIMENSIONES

- Esparadrapo de tela de 3" x 10 Yds x 5 cortes



Imagen referencial esparadrapo impermeable de tela 30 cm x 9.14 m 5 cortes

ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

PAPEL TOALLA INTERFOLIADO X 200 HOJAS

EMPAQUE

- Individual de polietileno de alta densidad
- Resistente a la manipulación y embalaje.
- Fácil de abrir en forma manual y uniforme

CARACTERISTICAS

- Papel toalla interfoliado de doble hoja.
- Producto de alta calidad para las manos
- Tráfico medio.
- Suave al tacto y absorbente

PRESENTACION

- Folios de 24 cm+- 5 x 22 +- 5 cm x 200 hojas



Imagen Referencial del papel Toalla interfoliado x 200 hojas

ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

- Biocompatible

DIMENSIONES:

- Doble lumen diámetro 5 fr x 13cm uni

DE LA PRESENTACION:

- Característica del envase:
- Que garantice las propiedades físicas, las condiciones biológicas e integridad del producto durante su almacenamiento, transporte y distribución.
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.

ENVASE INMEDIATO:

- De sellado hermético
- De fácil apertura
- individual

EMBALAJE:

- 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 dispositivo médico, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento (en caso aplique), nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y el almacenamiento.
- Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.

CATETER VENOSO CENTRAL DOBLE LUMEN 7FR X 20CM

DESCRIPCION GENERAL:

Es un catéter intravascular de uno o varios lúmenes, diseñado para la introducción o la extracción de líquidos del sistema venoso central y/o para la medición de la presión o de otros parámetros.

CARACTERISTICAS TECNICAS:

- Indicación de uso:
- Para la terapia de infusión a largo plazo, nutrición parenteral, quimioterapia en pacientes sometidos a cirugías de alta complejidad.
- Para la administración de alta osmolaridad o irritantes
- Para el control intermitente y continuo de presión venosa central.
- Para la extracción de muestra sanguínea.

COMPONENTES Y MATERIALES DEL DISPOSITIVO:

MATERIAL:

- Catéter de poliuretano o silicona de grado medico
- Guía de acero inoxidable, flexible
- Dilatador de grado medico
- Aguja introductora de acero inoxidable de grado médico en funda protectora
- Jeringa descartable
- Bisturí (opcional)

CARACTERISTICA:

CATETER:

- Doble lumen (proximal y distal)
- Con tiempo de recambio no menor de 7 días
- Que no interactúe con las soluciones a transfundir
- Resistente al acodamiento y de fácil manipulación (memoria de forma)
- Con clip de sujeción que evite el desplazamiento del catéter
- Clamp de seguridad que evite el reflujo
- Conector luer lock, con tapa de seguridad
- A traumático
- Radiopaco
- Acabado del catéter libre de aristas y rebabas cortantes

GUIA DE ACERO INOXIDABLE:



HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 09-2023-HSR/OEC – ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS
DIVERSOS – 54 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE
PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS.

ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

- Flexible con extremo proximal en forma de J no debe acodarse (memoria de forma)

DILATADOR:

- Adaptable al diámetro externo o interno del catéter.

AGUJA INTRODUCTORA DE ACERO INOXIDABLE GRADO MEDICO

- Con funda protectora

JERINGA DESCARTABLE

CONDICION BIOLOGICA:

- Estéril
- Atoxico
- Hipo alérgico
- No trombo génico
- Biocompatible

DIMENSIONES:

- Doble lumen diámetro: 7 fr x 20cm

DE LA PRESENTACION:

- Característica del envase:
- Que garantice las propiedades físicas, las condiciones biológicas e integridad del producto durante su almacenamiento, transporte y distribución.
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.

ENVASE INMEDIATO:

- De sellado hermético
- De fácil apertura
- individual

EMBALAJE:

- 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 dispositivo médico, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento (en caso aplique), nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y el almacenamiento.
- Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.

CATETER VENOSO CENTRAL TRIPLE LUMEN 5FR X 13 CM

DESCRIPCION GENERAL:

Es un catéter intravascular de uno o varios lúmenes, diseñado para la introducción o la extracción de líquidos del sistema venoso central y/o para la medición de la presión o de otros parámetros.

CARACTERISTICAS TECNICAS:

- Indicación de uso:
- Para la terapia de infusión a largo plazo, nutrición parenteral, quimioterapia en pacientes sometidos a cirugías de alta complejidad.
- Para la administración de alta osmolaridad o irritantes
- Para el control intermitente y continuo de presión venosa central.
- Para la extracción de muestra sanguínea.

COMPONENTES Y MATERIALES DEL DISPOSITIVO:

MATERIAL:

- Catéter de poliuretano o silicona de grado medico
- Guía de acero inoxidable, flexible
- Dilatador de grado medico
- Aguja introductora de acero inoxidable de grado médico en funda protectora
- Jeringa descartable
- Bisturí (opcional)

CARACTERISTICA:

CATETER:

- Con triple lumen (proximal, medio, distal)
- Con tiempo de recambio no menor de 7 días



ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

- Que no interactúe con las soluciones a transfundir
- Resistente al acodamiento y de fácil manipulación (memoria de forma)
- Con clip de sujeción que evite el desplazamiento del catéter
- Clamp de seguridad que evite el reflujo
- Conector luer lock, con tapa de seguridad
- A traumático
- Radiopaco
- Acabado del catéter libre de aristas y rebabas cortantes

GUIA DE ACERO INOXIDABLE:

- Flexible con extremo proximal en forma de J no debe acodarse (memoria de forma)

DILATADOR:

- Adaptable al diámetro externo o interno del catéter.

AGUJA INTRODUCTORA DE ACERO INOXIDABLE GRADO MEDICO

- Con funda protectora

JERINGA DESCARTABLE

CONDICION BIOLOGICA:

- Estéril
- Atóxico
- Hipo alérgico
- No trombo génico
- Biocompatible

DIMENSIONES:

- Triple lumen diametro 5 fr x 13cm

DE LA PRESENTACION:

- Característica del envase:
- Que garantice las propiedades físicas, las condiciones biológicas e integridad del producto durante su almacenamiento, transporte y distribución.
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.

ENVASE INMEDIATO:

- De sellado hermético
- De fácil apertura
- individual

EMBALAJE:

- 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 dispositivo médico, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento (en caso aplique), nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y el almacenamiento.
- Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.



CATETER VENOSO CENTRAL TRIPLE LUMEN 7FR X 20 CM

DESCRIPCION GENERAL:

Es un catéter intravascular de uno o varios lúmenes, diseñado para la introducción o la extracción de líquidos del sistema venoso central y/o para la medición de la presión o de otros parámetros.

CARACTERISTICAS TECNICAS:

- Indicación de uso:
- Para la terapia de infusión a largo plazo, nutrición parenteral, quimioterapia en pacientes sometidos a cirugías de alta complejidad.
- Para la administración de alta osmolaridad o irritantes
- Para el control intermitente y continuo de presión venosa central.
- Para la extracción de muestra sanguínea.

COMPONENTES Y MATERIALES DEL DISPOSITIVO:

MATERIAL:

ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

- Catéter de poliuretano o silicona de grado medico
- Guía de acero inoxidable, flexible
- Dilatador de grado medico
- Aguja introductora de acero inoxidable de grado médico en funda protectora
- Jeringa descartable
- Bisturí (opcional)

CARACTERISTICA:

CATETER:

- Con triple lumen (proximal, medio, distal)
- Con tiempo de recambio no menor de 7 días
- Que no interactúe con las soluciones a transfundir
- Resistente al acodamiento y de fácil manipulación (memoria de forma)
- Con clip de sujeción que evite el desplazamiento del catéter
- Clamp de seguridad que evite el reflujo
- Conector luer lock, con tapa de seguridad
- A traumático
- Radiopaco
- Acabado del catéter libre de aristas y rebabas cortantes

GUIA DE ACERO INOXIDABLE:

- Flexible con extremo proximal en forma de J no debe acodarse (memoria de forma)

DILATADOR:

- Adaptable al diámetro externo o interno del catéter.

AGUJA INTRODUCTORA DE ACERO INOXIDABLE GRADO MEDICO

- Con funda protectora

JERINGA DESCARTABLE

CONDICION BIOLOGICA:

- Estéril
- Atoxico
- Hipo alérgico
- No trombo génico
- Biocompatible

DIMENSIONES:

- Triple lumen diámetro 7 fr x 20cm

DE LA PRESENTACION:

- Característica del envase:
- Que garantice las propiedades físicas, las condiciones biológicas e integridad del producto durante su almacenamiento, transporte y distribución.
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.

ENVASE INMEDIATO:

- De sellado hermético
- De fácil apertura
- individual

EMBALAJE:

- 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 dispositivo médico, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento (en caso aplique), nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y el almacenamiento.
- Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.



HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 09-2023-HSR/OEC – ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS DIVERSOS – 54 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS.

GORRO DESCARTABLE PARA CIRUJANO

UNIDAD DE MEDIDA UNIDAD

DOCUMENTOS:

- Registro Sanitario
- Buena práctica de manufactura (BPM)
- Buena práctica de almacenamiento (BPA)
- ISO 9001.
- Certificado de análisis:
- Emitido por laboratorio de control de calidad acreditado, no mayor de tres años.

PRESENTACION

- Bolsa de polietileno

ENVASE INMEDIATO:

- Empaque en bolsa de polietileno de baja densidad.

EMBALAJE:

- Empaque mediato caja de cartón que asegure la integridad y conservación del producto.
- Según bases.

ROTULO:

- Rotulado de acuerdo a DS 016-2011-SA.
- Rotulo de la caja debe indicar el nombre del fabricante, cantidad contenida
- De acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario.
- El rotulado debe ir en los envases inmediato y mediato.

CARACTERISTICAS

- Confeccionado en material de tela no tejida SMS
- Resistente, porosidad controlada
- Gorro de adaptarse y comodidad al usuario
- Elástico suave que asegure la elasticidad del gorro.
- Biodegradable. No toxico.
- Sustancia tenso activas.

MANDIL DESCARTABLE ESTERIL TALLA L

UNIDAD DE MEDIDA: UNIDAD

DOCUMENTOS:

- Registro Sanitario
- Biodegradable. No toxico.

PRESENTACION:

- Caja por 100 Unidades

ENVASE INMEDIATO:

- Empaque individual aséptico estéril, el empaque interno de papel grado médico y el externo de manga mixta
- Exento de partículas, rebabas y/o aristas cortantes. Fácil de abrir manualmente Peel open.

EMBALAJE:

- Envase mediato caja de cartón rotulada según normas establecidas, que proteja la integridad del producto y facilite almacenaje.

ROTULO:

- Rotulado de acuerdo a DS 016-2011-SA.
- Rotulo de la caja debe indicar el nombre del fabricante, cantidad contenida
- De acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario.
- El rotulado debe ir en los envases inmediato y mediato.

CARACTERISTICAS:

- Material: Polipropileno SMS
- Que no ceda ni se deforme con el estiramiento manual.
- Hidrófobo.
- Antiestático, o inflamable.
- Suave al tacto con la piel.
- Puños de rip de algodón de 6 cm para mejorar sujeción.
- Cuello cruzado regulable
- Amarre externo para sujeción de espalda.

MEDIDAS:

- Talla L
- Tiras de amarre de 65 cm de largo cocidas (no pegadas)



ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

COMPRESAS DE GASA 45CM X 45CM CON 4 PLIEGUES CON ASA Y ELEMENTO DE RAYOS X x 5 UNIDADES

DOCUMENTOS

- Registro Sanitario

PRESENTACION

- Unidad

ENVASE INMEDIATO:

- Empaque estéril x 5 unidades
- Empaque en manga mixta, con indicador de esterilización virados, fácil de abrir Peel open
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes

EMBALAJE:

- Debe asegurar la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento del producto.
- Según bases.

ROTULO

- Rotulado de acuerdo a DS 016-2011 –SA.
- Rotulo del empaque debe indicar nombre del fabricante, nombre del producto, medidas, N° de lote, método de esterilización, fecha de esterilización, fecha de vencimiento.

CARACTERISTICAS:

- Fabricado con doblado quirúrgico (los extremos doblados para adentro), libre de impurezas, e hilachas
- Color blanco
- Tejido uniforme
- 4 pliegues, con gasa y presencia de elementos radiopaco y asa
- Sin olor
- Libre de partículas extrañas, pelusas e hilachas
- Bordes ocultos y cosidos
- Absorbencia menor a los 30 segundos
- Producto estéril

TAMAÑO:

- 45CM x 45CM x 5 unidades

CINTA INDICADORA QUIMICA DE ESTERILIZACION A VAPOR

DOCUMENTOS:

- Registro Sanitario

PRESENTACION:

- Empaque caja individual

ENVASE INMEDIATO:

- Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto, herméticamente sellado sin porosidad.
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje.
- Fácil de abrir manualmente (sistema Peel open).
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes

EMBALAJE:

- Debe asegurar la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento del producto.
- Según bases.

ROTULO:

- Rotulado de acuerdo a DS 016-2011 –SA.
- Rotulo de la caja debe indicar nombre del fabricante, nombre del producto, fecha de fabricación, fecha de vencimiento, indicaciones de uso del producto



ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

CARACTERISTICAS

- Cinta autoadhesiva con adhesivo acrílico sensible a la presión, con indicador químico termo sensible en la parte no adhesiva.
- En el anillo interno del rollo debe estar impreso el nombre del producto y fecha de vencimiento.
- La cinta debe ser fácil de cortar, y debe permitir escribir en la parte no adhesiva para rotular el empaque.
- La parte adhesiva debe tener buena adherencia a la tela tejida, no tejida, plástico.
- El componente químico cambia de un color beige a un color oscuro (marrón ó negro) al se procesado en vapor húmedo de 121°C a 134°C
- Disponibles para el proceso de esterilización:
 - Calor húmedo (vapor)
- En el anillo interno del ro'lo debe estar impreso el nombre del producto y fecha de vencimiento.
- La cinta debe ser fácil de cortar, y debe permitir escribir en la parte no adhesiva para rotular el empaque.
- La parte adhesiva debe tener buena adherencia a la tela tejida, no tejida, plástico.

MEDIDAS

- Rollo de 18 mm de ancho X 50 mts de largo , de 8Nm

APOSITO DE GASA Y DE ALGODÓN ESTERIL 10 cm X 12 cm**CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS DEL BIEN**

- Del bien

Del bien

CARACTERÍSTICA	ESPECIFICACIÓN	REFERENCIA
Material	- Gasa: absorbente, 100% de algodón, gasa tipo VI, no prelavada. - Algodón: absorbente, hidrófilo.	De acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario
Ancho	10 cm \pm 0,5 cm	
Largo	12 cm \pm 0,5 cm	
Peso total	\geq 5 gramos	
Esterilidad ^(a)	Estéril	USP vigente, u otra norma de referencia autorizada en su registro sanitario
PARA LA GASA		
Peso en gramos por metro cuadrado ^(a)	19,8 g/m ² - 25,2 g/m ²	NTP 231.167:2018 DISPOSITIVOS MÉDICOS. Gasa absorbente u otra norma de referencia autorizada en su registro sanitario
Cantidad de hilos en urdimbre por 2,54 cm ^(a)	18 hilos - 22 hilos	
Cantidad de hilos en trama por 2,54 cm ^(a)	14 hilos - 18 hilos	
Absorbencia, en segundos ^(a)	\leq 30 segundos	
Contenido de algodón ^(a)	100%	
Contenido de rayón ^(a)	Ausente	
Extracto acuoso:	\leq 0,25%	
a) Ácido o álcali ^(a)	a) No se desarrolla color rosado en ninguna porción.	
b) Dextrina o almidón ^(a)	b) No se desarrolla color rojo, violeta ni azul.	
Materia grasa ^(a)	\leq 0,7%	El percolado puede mostrar un color amarillento, pero no un tinte azul ni verde.
Colorantes solubles en alcohol ^(a)		
PARA EL ALGODÓN		
Absorbencia, en agua a 25 °C ^(a)	Se cumple bajo dos parámetros: 1. Tiempo de inmersión: no más de 10 s, y 2. Capacidad de absorción: retiene no menos de 24 veces su peso en gramos de agua.	NTP 231.290:2019 DISPOSITIVOS MÉDICOS. Algodón absorbente no estéril para uso medicinal. Requisitos y métodos de ensayo. 3ª Edición, u otra norma de referencia autorizada en su registro sanitario
CARACTERÍSTICA	ESPECIFICACIÓN	REFERENCIA



ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

Colorantes(a)	La extracción con alcohol etílico grado reactivo para análisis puede mostrar un color ligeramente amarillento, pero no una coloración azul ni verde.	NTP 231.290:2019 DISPOSITIVOS MEDICOS. Algodón absorbente no estéril para uso medicinal. Requisitos y métodos de ensayo. 3ª Edición, u otra norma de referencia autorizada en su registro sanitario
Materia grasa(a)	No debe exceder de 70 mg (0,7%)	
Acidez o alcalinidad(a)	La solución no debe presentar color rosado en ninguna porción.	
Materia extraña(a)	No debe contener manchas de aceite ni partículas metálicas.	
Sustancias hidrosolubles(a)	No debe pesar más de 0,5%	

(a) Se refiere al ensayo señalado en los documentos citados en la columna "referencia".

El dispositivo médico debe tener las características necesarias para la protección de los seres humanos frente a los riesgos biológicos potenciales derivados de su utilización, en concordancia a lo establecido en la norma NTP-ISO 10993-1:2021 *Evaluación biológica de dispositivos médicos. Parte 1: Evaluación y ensayo dentro de un proceso de gestión del riesgo. 2ª edición* o en la norma ISO 10993-1:2018: *Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process* y en otras partes de la serie de estándares ISO 10993 o, lo autorizado en su registro sanitario.

La vigencia mínima del dispositivo médico debe ser igual o mayor a veinticuatro (24) meses al momento de la entrega en el almacén de la entidad; asimismo, para el caso de suministros periódicos de bienes de un mismo lote, serán aceptados hasta con una vigencia mínima de veintún (21) meses.

Precisión 1: Excepcionalmente, la entidad podrá precisar en las bases del procedimiento de selección (Capítulo III Especificaciones Técnicas y/o proforma de contrato) una vigencia mínima del bien inferior a la establecida en el párrafo precedente, solo cuando la indagación de mercado evidencie que la referida vigencia mínima no pueda ser cumplida por más de un proveedor en el mercado. Dicha situación debe ser evaluada por la entidad, considerando la finalidad de la contratación.

Envase y embalaje

Los envases inmediato y mediano del dispositivo médico deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.

Envase inmediato: Se acepta lo autorizado en su registro sanitario. El contenido máximo será

unitario. Envase mediano: El contenido máximo será hasta 50 unidades.

El dispositivo médico debe embalsarse de acuerdo a las condiciones requeridas para el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Almacenamiento, establecidas en la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM.

Rotulado

Debe corresponder al dispositivo médico, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.

Inserto

Manual de instrucciones de uso o inserto, de estar autorizado en su registro sanitario.



ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS INSUMOS MEDICOS 2023 - 1

PAPEL CREPADO 90 X 90

EMPAQUE

- Empaque primario plastificado
- Empaque secundario caja de cartón reforzado.
- Que garantice las propiedades físicas e integridad del producto.
- Exento de partículas extrañas.
- Rotulado: Según bases.

MATERIAL

- De celulosa pura 100%.

CARACTERISTICAS

- Efectiva barrera bacteriana
- Buena penetración y extracción del agente esterilizante (vapor, gas de óxido de etileno)
- Repelente a los fluidos, resistencia al agua.
- Material para envoltura que ofrece la mejor barrera bacteriana, el mayor costo beneficio y es la opción más amigable con el ambiente.
- Gramaje de 60 gramos por m2.
- Alta resistencia mecánica en seco y húmedo.
- Exento de partículas tóxicas y extrañas. - Conforme a las Normas EN 868-1, EN 868-2
- Porosidad controlada.
- Color uniforme
- Moldeable (que adquiere la forma del material que será envuelto).
- Se puede utilizar en procesos por: vapor
- Paquete x hojas

TAMAÑO

90CM X 90CM X 250 UNIDADES

PAPEL CREPADO 60 X 60

EMPAQUE

- Empaque primario plastificado
- Empaque secundario caja de cartón reforzado.
- Que garantice las propiedades físicas e integridad del producto.
- Exento de partículas extrañas.
- Rotulado: Según bases.

MATERIAL

- De celulosa pura 100%.

CARACTERISTICAS

- Efectiva barrera bacteriana
- Buena penetración y extracción del agente esterilizante (vapor, gas de óxido de etileno)
- Repelente a los fluidos, resistencia al agua.
- Material para envoltura que ofrece la mejor barrera bacteriana, el mayor costo beneficio y es la opción más amigable con el ambiente.
- Gramaje de 60 gramos por m2.
- Alta resistencia mecánica en seco y húmedo.
- Exento de partículas tóxicas y extrañas. - Conforme a las Normas EN 868-1, EN 868-2
- Porosidad controlada.
- Color uniforme
- Moldeable (que adquiere la forma del material que será envuelto).
- Se puede utilizar en procesos por: vapor
- Paquete x hojas

TAMAÑO

- 60CM X 60CM X 500 UNIDADES



HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 09-2023-HSR/OEC – ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS
DIVERSOS – 54 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE
PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS.

CANULA BINASAL PARA OXIGENO PEDIATRICO

UNIDAD DE MEDIDA UNIDAD

DOCUMENTOS

- Registro Sanitario

PRESENTACION

- Unidad

ENVASE INMEDIATO:

- Empaque individual
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes

EMBALAJE:

- Debe asegurar la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento del producto.
- Según bases.

ROTULO

- Rotulado de acuerdo a DS 016-2011 –SA.

- Con impresiones de caracteres indelebles, fácilmente legibles y visibles.
- De acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario.
- El rotulado debe ir en los envases inmediato y mediano.

CARACTERISTICAS

- Suave, flexible, transparente
- Con adaptador anatómico nasal
- Bordes terminales de salida de oxígeno romos
- Con sujetadores graduales, que mantengan un ajuste firme
- Bigotera de una sola pieza de dispersión no concéntrica
- Conector estándar adaptable a todos los tipos de fuentes de oxígeno
- Aséptico, hipoalérgico, atóxico
- Material tipo polímero sintético, transparente de uso clínico hospitalario
- Tamaño: Pediátrica estándar

NIPILE DE PLASTICO PARA BALON DE OXIGENO

DOCUMENTOS

- Registro Sanitario vigente

MATERIAL

- De PVC, grado médico

CARACTERISTICAS

- Resistente
- Con conector tipo rosca (DISS) para fijar en el manómetro o fluxímetro.
- Conector universal
- Libre de Latex
- Que brinde un acoplamiento hermético y seguro
- Con acabado uniforme en toda la superficie, libre de defectos que afecten su manipulación o funcionamiento.

CONDICION

- Aséptico

EMBALAJE:

- Debe asegurar la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento del producto.
- Según bases.

ROTULO

- Rotulado de acuerdo a DS 016-2011 –SA.
- Con impresiones de caracteres indelebles, fácilmente legibles y visibles.
- De acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario.
- El rotulado debe ir en los envases inmediato y mediano.

COLOR

- Verde o blanco

FRASCO DE PLASTICO HUMIDIFICADOR DE OXIGENO DE 500 ML CON ROSCA DE METAL

DESCRIPCIÓN:

- Frasco Humidificador conexión CGA

TAPA:

- Latón cromado

FRASCO:

- Polipropileno

ACCESORIOS:

- Burbujeador grado médico

ACOPLA:

- Concentrador de oxígeno y mascarilla o cánula

HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 09-2023-HSR/OEC – ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS
DIVERSOS – 54 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE
PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS.

FICHA TÉCNICA
APROBADA

1. CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL BIEN

Denominación del bien : CLORHEXIDINA, 2%, SOLUCIÓN TÓPICA, 1 L
Denominación técnica : CLORHEXIDINA, 2%, SOLUCIÓN TÓPICA, 1 L
Unidad de medida : UNIDAD
Descripción general : Medicamento de uso en seres humanos. Se acepta la denominación:
Clorhexidina 2% Espuma 1 L.

2. CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS DEL BIEN

2.1 Del bien

CARACTERÍSTICA	ESPECIFICACIÓN	REFERENCIA
Ingrediente farmacéutico activo - IFA	GLUCONATO DE CLORHEXIDINA	Registros sanitarios vigentes, según lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.
Concentración	2% de gluconato de clorhexidina	
Forma farmacéutica	SOLUCIÓN TÓPICA, comprende a la forma farmacéutica detallada: solución tópica.	
Vía de administración	1. TÓPICA	

El medicamento debe cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario.

La vigencia mínima del medicamento debe ser igual o mayor a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en el almacén de la entidad; asimismo, para el caso de suministros periódicos de bienes de un mismo lote, serán aceptados hasta con una vigencia mínima de quince (15) meses.

Precisión 1: Excepcionalmente, la entidad podrá precisar, en las bases del procedimiento de selección (Capítulo III Especificaciones Técnicas y/o proforma de contrato), una vigencia mínima del bien, inferior a la establecida en el párrafo precedente; solamente en el caso que la indagación de mercado evidencie que la referida vigencia mínima no pueda ser cumplida por más de un proveedor en el mercado. Dicha situación será evaluada por la entidad, considerando la finalidad de la contratación.

2.2 Envase y embalaje

Los envases inmediato y mediato del medicamento deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.

Envase inmediato: FRASCO, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.

Envase mediato o embalaje: El contenido máximo será hasta 12 unidades.

Embalaje: El medicamento debe embalarse de acuerdo a las condiciones requeridas para el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Almacenamiento, establecidas en la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM.

2.3 Rotulado

Debe corresponder al medicamento, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.

2.4 Inserto

Es obligatoria la inclusión del inserto, con la información autorizada en su registro sanitario.



HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 09-2023-HSR/OEC – ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS DIVERSOS – 54 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS.

FICHA TÉCNICA
APROBADA

1. CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL BIEN

Denominación del bien : CLORHEXIDINA, 4%, SOLUCIÓN TÓPICA, 1 L
Denominación técnica : CLORHEXIDINA, 4%, SOLUCIÓN TÓPICA, 1 L
Unidad de medida : UNIDAD
Descripción general : Medicamento de uso en seres humanos. Se acepta la denominación: Clorhexidina gluconato 4% Solución tópica 1 L o Clorhexidina 4% Espuma 1 L.

2. CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS DEL BIEN

2.1 Del bien

CARACTERÍSTICA	ESPECIFICACIÓN	REFERENCIA
Ingrediente farmacéutico activo - IFA	GLUCONATO DE CLORHEXIDINA	Registros sanitarios vigentes, según lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.
Concentración	4% de gluconato de clorhexidina	
Forma farmacéutica	SOLUCIÓN TÓPICA, comprende a las formas farmacéuticas detalladas: solución tópica, solución cutánea y solución.	
Vía de administración	1. TÓPICA o 2. CUTÁNEA	

El medicamento debe cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario.

La vigencia mínima del medicamento debe ser igual o mayor a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en el almacén de la entidad; asimismo, para el caso de suministros periódicos de bienes de un mismo lote, serán aceptados hasta con una vigencia mínima de quince (15) meses.

Precisión 1: Excepcionalmente, la entidad podrá precisar, en las bases del procedimiento de selección (Capítulo III Especificaciones Técnicas y/o proforma de contrato), una vigencia mínima del bien, inferior a la establecida en el párrafo precedente; solamente en el caso que la indagación de mercado evidencie que la referida vigencia mínima no pueda ser cumplida por más de un proveedor en el mercado. Dicha situación será evaluada por la entidad, considerando la finalidad de la contratación.

2.2 Envase y embalaje

Los envases inmediato y mediato del medicamento deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.

Envase inmediato: FRASCO, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.

Envase mediato o embalaje: El contenido máximo será hasta 12 unidades.

Embalaje: El medicamento debe embalsarse de acuerdo a las condiciones requeridas para el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Almacenamiento, establecidas en la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM.

2.3 Rotulado

Debe corresponder al medicamento, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.

2.4 Inserto

Es obligatoria la inclusión del inserto, con la información autorizada en su registro sanitario.



HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 09-2023-HSR/OEC – ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS DIVERSOS – 54 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS.

FICHA TÉCNICA
APROBADA

1. CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL BIEN

Denominación del bien : GUANTES DE LÁTEX QUIRÚRGICOS ESTÉRILES N° 6,5
 Denominación técnica : GUANTES DE LÁTEX QUIRÚRGICOS ESTÉRILES DE UN SOLO USO N° 6,5
 Unidad de medida : PAR
 Descripción general : Dispositivo médico de látex de caucho natural, estéril, de un solo uso, con polvo, con superficie lisa, actúa como barrera de protección para el personal de salud y el paciente durante su uso en procedimientos quirúrgicos.
 Se acepta la denominación: Guante quirúrgico estéril descartable N° 6 ½ o Guante quirúrgico de látex N° 6 ½ o Guante quirúrgico estéril de látex N° 6 ½.

2. CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS DEL BIEN

2.1 Del bien

CARACTERÍSTICA		ESPECIFICACIÓN	REFERENCIA
Material		Látex de caucho natural	ASTM D3577 - 19 Standard Specification for Rubber Surgical Gloves o NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) Guantes de látex quirúrgicos estériles de un solo uso. Especificaciones. 1ª Edición u otra norma de referencia autorizada en su registro sanitario
Talla (tamaño)		6,5 o 6.5 o 6 ½	
Acabado		Con polvo	
		Con superficie lisa	
Diseño		Con dedos rectos o dedos curvos en la dirección de la palma de la mano.	
Ancho (w)		a) 83 ± 6 mm, según ASTM D3577 - 19 o norma de referencia, o	
		b) 83 ± 5 mm, según NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) o norma de referencia.	
Largo o longitud (l)		a) Mínimo 265 mm, según ASTM D3577 - 19 o norma de referencia, o	
		b) Mínimo 260 mm, según NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) o norma de referencia.	
Espesor (en dedo, palma y puño)		Mínimo 0,10 mm	
Límite de polvo residual		Máximo 15 mg/dm ²	
Fuerza de tensión o fuerza de ruptura	a) Antes del envejecimiento acelerado	a.1. Mínimo 24 Mpa, según ASTM D3577 - 19 o norma de referencia, o a.2. Mínimo 12,5 N, según NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) o norma de referencia.	
	b) Después del envejecimiento acelerado	b.1. Mínimo 18 Mpa, según ASTM D3577 - 19 o norma de referencia, o b.2. Mínimo 9,5 N, según NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) o norma de referencia.	
Elongación extrema o elongación hasta la ruptura	a) Antes del envejecimiento acelerado	a.1. Mínimo 750%, según ASTM D3577 - 19 o norma de referencia, o a.2. Mínimo 700%, según NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) o norma de referencia.	
	b) Después del envejecimiento acelerado	b.1. Mínimo 560%, según ASTM D3577 - 19 o norma de referencia, o b.2. Mínimo 550%, según NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) o norma de referencia.	
Ausencia de agujeros		Libre de agujeros, en el nivel de inspección y/o NCA* y/o criterio de aceptación autorizado en su registro sanitario.	



CARACTERÍSTICA	ESPECIFICACIÓN	REFERENCIA
Estéril (esterilidad)	Estéril	USP vigente u otra norma de referencia autorizada en su registro sanitario

* NCA = nivel de calidad aceptable o, límite de calidad aceptable (LCA) o, acceptable quality level (AQL)

El dispositivo médico debe tener las características necesarias para la protección de los seres humanos frente a los riesgos biológicos potenciales derivados de su utilización, en concordancia a lo establecido en la norma NTP-ISO 10993-1:2021 *Evaluación biológica de dispositivos médicos. Parte 1: Evaluación y ensayo dentro de un proceso de gestión del riesgo. 2ª edición* o en la norma ISO 10993-1:2018: *Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process* y en otras partes de la serie de estándares ISO 10993 o, lo autorizado en su registro sanitario.

El dispositivo médico debe cumplir con las pruebas o ensayos mínimos para el análisis de control de calidad, que le correspondan según la Tabla de Requerimiento de Tamaño de Muestras para Análisis de Control de Calidad, de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobada por el Centro Nacional de Control de Calidad.

La vigencia mínima del dispositivo médico debe ser igual o mayor a veinticuatro (24) meses al momento de la entrega en el almacén de la entidad; asimismo, para el caso de suministros periódicos de bienes de un mismo lote, serán aceptados hasta con una vigencia mínima de veintiún (21) meses.

Precisión 1: Excepcionalmente, la entidad podrá precisar, en las bases del procedimiento de selección (Capítulo III Especificaciones Técnicas y/o proforma de contrato), una vigencia mínima del bien, inferior a la establecida en el párrafo precedente; solamente en el caso que la indagación de mercado evidencie que la referida vigencia mínima no pueda ser cumplida por más de un proveedor en el mercado. Dicha situación será evaluada por la entidad, considerando la finalidad de la contratación.

2.2 Envase y embalaje

Los envases inmediato y mediano del dispositivo médico deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.

Envase inmediato: Se acepta lo autorizado en su registro sanitario.

Envase mediano: El contenido máximo será hasta 50 pares.

El dispositivo médico debe embalsarse de acuerdo a las condiciones requeridas para el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Almacenamiento, establecidas en la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM.

2.3 Rotulado

Debe corresponder al dispositivo médico, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.

2.4 Inserto

Manual de instrucciones de uso o inserto, de estar autorizado en su registro sanitario.



Figura referencial: Puntos de medición para largo y ancho del guante

Legenda

- Ancho (w)
- Largo o longitud (l)

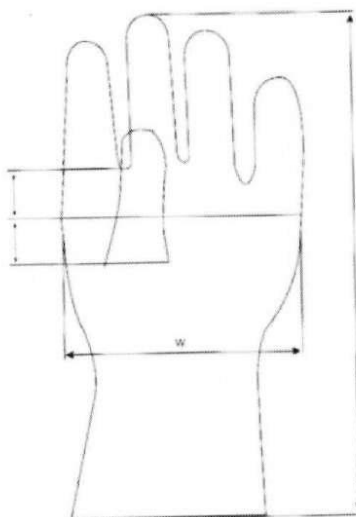
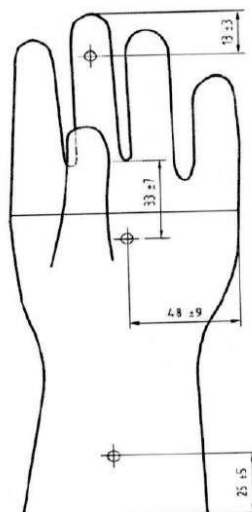


Figura referencial: Puntos de medición para espesor del guante

Dimensiones en milímetros



NOTA: La distancia de $48 \text{ mm} \pm 9 \text{ mm}$ se localiza aproximadamente en el centro de la palma para guantes de diferente tamaño.

FICHA TÉCNICA
APROBADA

1. CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL BIEN

Denominación del bien : GUANTES DE LÁTEX QUIRÚRGICOS ESTÉRILES N° 7,5
 Denominación técnica : GUANTES DE LÁTEX QUIRÚRGICOS ESTÉRILES DE UN SOLO USO N° 7,5
 Unidad de medida : PAR
 Descripción general : Dispositivo médico de látex de caucho natural, estéril, de un solo uso, con polvo, con superficie lisa, actúa como barrera de protección para el personal de salud y el paciente durante su uso en procedimientos quirúrgicos.
 Se acepta la denominación: Guante quirúrgico estéril descartable N° 7 ½ o Guante quirúrgico de látex N° 7 ½ o Guante quirúrgico estéril de látex N° 7 ½.

2. CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS DEL BIEN

2.1 Del bien

CARACTERÍSTICA		ESPECIFICACIÓN	REFERENCIA
Material		Látex de caucho natural	ASTM D3577 - 19 Standard Specification for Rubber Surgical Gloves o NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) Guantes de látex quirúrgicos estériles de un solo uso. Especificaciones. 1ª Edición u otra norma de referencia autorizada en su registro sanitario
Talla (tamaño)		7,5 o 7.5 o 7 ½	
Acabado		Con polvo	
		Con superficie lisa	
Diseño		Con dedos rectos o dedos curvos en la dirección de la palma de la mano.	
Ancho (w)		a) 95 ± 6 mm, según ASTM D3577 - 19 o norma de referencia, o b) 95 ± 5 mm, según NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) o norma de referencia.	
Largo o longitud (l)		a) Mínimo 265 mm, según ASTM D3577 - 19 o norma de referencia, o b) Mínimo 270 mm, según NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) o norma de referencia.	
Espesor (en dedo, palma y puño)		Mínimo 0,10 mm	
Límite de polvo residual		Máximo 15 mg/dm²	
Fuerza de tensión o fuerza de ruptura	a) Antes del envejecimiento acelerado	a.1. Mínimo 24 Mpa, según ASTM D3577 - 19 o norma de referencia, o a.2. Mínimo 12,5 N, según NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) o norma de referencia.	
	b) Después del envejecimiento acelerado	b.1. Mínimo 18 Mpa, según ASTM D3577 - 19 o norma de referencia, o b.2. Mínimo 9,5 N, según NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) o norma de referencia.	
Elongación extrema o elongación hasta la ruptura	a) Antes del envejecimiento acelerado	a.1. Mínimo 750%, según ASTM D3577 - 19 o norma de referencia, o a.2. Mínimo 700%, según NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) o norma de referencia.	
	b) Después del envejecimiento acelerado	b.1. Mínimo 560%, según ASTM D3577 - 19 o norma de referencia, o b.2. Mínimo 550%, según NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) o norma de referencia.	
Ausencia de agujeros		Libre de agujeros, en el nivel de inspección y/o NCA* y/o criterio de aceptación autorizado en su registro sanitario.	



CARACTERÍSTICA	ESPECIFICACIÓN	REFERENCIA
Estéril (esterilidad)	Estéril	USP vigente u otra norma de referencia autorizada en su registro sanitario

* NCA = nivel de calidad aceptable o, límite de calidad aceptable (LCA) o, acceptable quality level (AQL)

El dispositivo médico debe tener las características necesarias para la protección de los seres humanos frente a los riesgos biológicos potenciales derivados de su utilización, en concordancia a lo establecido en la norma NTP-ISO 10993-1:2021 *Evaluación biológica de dispositivos médicos. Parte 1: Evaluación y ensayo dentro de un proceso de gestión del riesgo. 2ª edición* o en la norma ISO 10993-1:2018: *Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process* y en otras partes de la serie de estándares ISO 10993 o, lo autorizado en su registro sanitario.

El dispositivo médico debe cumplir con las pruebas o ensayos mínimos para el análisis de control de calidad, que le correspondan según la Tabla de Requerimiento de Tamaño de Muestras para Análisis de Control de Calidad, de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobada por el Centro Nacional de Control de Calidad.

La vigencia mínima del dispositivo médico debe ser igual o mayor a veinticuatro (24) meses al momento de la entrega en el almacén de la entidad; asimismo, para el caso de suministros periódicos de bienes de un mismo lote, serán aceptados hasta con una vigencia mínima de veintiún (21) meses.

Precisión 1: Excepcionalmente, la entidad podrá precisar, en las bases del procedimiento de selección (Capítulo III Especificaciones Técnicas y/o proforma de contrato), una vigencia mínima del bien, inferior a la establecida en el párrafo precedente; solamente en el caso que la indagación de mercado evidencie que la referida vigencia mínima no pueda ser cumplida por más de un proveedor en el mercado. Dicha situación será evaluada por la entidad, considerando la finalidad de la contratación.

2.2 Envase y embalaje

Los envases inmediato y mediatos del dispositivo médico deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.

Envase inmediato: Se acepta lo autorizado en su registro sanitario.

Envase mediatos: El contenido máximo será hasta 50 pares.

El dispositivo médico debe embalarse de acuerdo a las condiciones requeridas para el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Almacenamiento, establecidas en la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM.

2.3 Rotulado

Debe corresponder al dispositivo médico, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.

2.4 Inserto

Manual de instrucciones de uso o inserto, de estar autorizado en su registro sanitario.



Figura referencial: Puntos de medición para largo y ancho del guante

Leyenda

- Ancho (w)
- Largo o longitud (l)

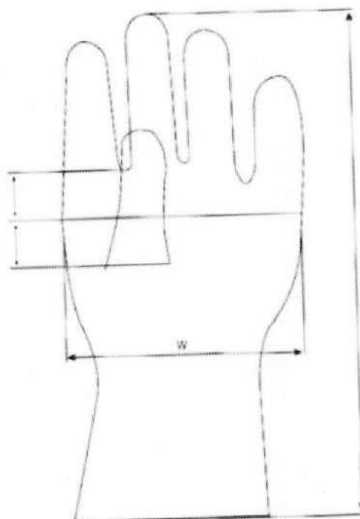
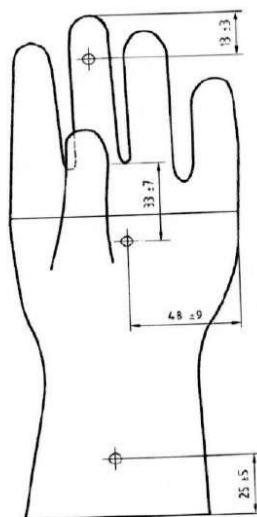


Figura referencial: Puntos de medición para espesor del guante

Dimensiones en milímetros



NOTA: La distancia de $48 \text{ mm} \pm 9 \text{ mm}$ se localiza aproximadamente en el centro de la palma para guantes de diferente tamaño.

FICHA TÉCNICA
APROBADA

1. CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL BIEN

Denominación del bien : GUANTES DE LÁTEX QUIRÚRGICOS ESTÉRILES N° 7
 Denominación técnica : GUANTES DE LÁTEX QUIRÚRGICOS ESTÉRILES DE UN SOLO USO N° 7
 Unidad de medida : PAR
 Descripción general : Dispositivo médico de látex de caucho natural, estéril, de un solo uso, con polvo, con superficie lisa, actúa como barrera de protección para el personal de salud y el paciente durante su uso en procedimientos quirúrgicos.
 Se acepta la denominación: Guante quirúrgico estéril descartable N° 7 o Guante quirúrgico de látex N° 7 o Guante quirúrgico estéril de látex N° 7.

2. CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS DEL BIEN

2.1 Del bien

CARACTERÍSTICA		ESPECIFICACIÓN	REFERENCIA
Material		Látex de caucho natural	ASTM D3577 - 19 Standard Specification for Rubber Surgical Gloves o NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) Guantes de látex quirúrgicos estériles de un solo uso. Especificaciones. 1ª Edición u otra norma de referencia autorizada en su registro sanitario
Talla (tamaño)		7	
Acabado		Con polvo	
		Con superficie lisa	
Diseño		Con dedos rectos o dedos curvos en la dirección de la palma de la mano.	
Ancho (w)		a) 89 ± 6 mm, según ASTM D3577 - 19 o norma de referencia, o b) 89 ± 5 mm, según NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) o norma de referencia.	
Largo o longitud (l)		a) Mínimo 265 mm, según ASTM D3577 - 19 o norma de referencia, o b) Mínimo 270 mm, según NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) o norma de referencia.	
Espesor (en dedo, palma y puño)		Mínimo 0,10 mm	
Límite de polvo residual		Máximo 15 mg/dm ²	
Fuerza de tensión o fuerza de ruptura	a) Antes del envejecimiento acelerado	a.1. Mínimo 24 Mpa, según ASTM D3577 - 19 o norma de referencia, o a.2. Mínimo 12,5 N, según NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) o norma de referencia.	
	b) Después del envejecimiento acelerado	b.1. Mínimo 18 Mpa, según ASTM D3577 - 19 o norma de referencia, o b.2. Mínimo 9,5 N, según NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) o norma de referencia.	
Elongación extrema o elongación hasta la ruptura	a) Antes del envejecimiento acelerado	a.1. Mínimo 750%, según ASTM D3577 - 19 o norma de referencia, o a.2. Mínimo 700%, según NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) o norma de referencia.	
	b) Después del envejecimiento acelerado	b.1. Mínimo 560%, según ASTM D3577 - 19 o norma de referencia, o b.2. Mínimo 550%, según NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) o norma de referencia.	
Ausencia de agujeros		Libre de agujeros, en el nivel de inspección y/o NCA* y/o criterio de aceptación autorizado en su registro sanitario.	



CARACTERÍSTICA	ESPECIFICACIÓN	REFERENCIA
Estéril (esterilidad)	Estéril	USP vigente u otra norma de referencia autorizada en su registro sanitario

* NCA = nivel de calidad aceptable o, límite de calidad aceptable (LCA) o, acceptable quality level (AQL)

El dispositivo médico debe tener las características necesarias para la protección de los seres humanos frente a los riesgos biológicos potenciales derivados de su utilización, en concordancia a lo establecido en la norma NTP-ISO 10993-1:2021 *Evaluación biológica de dispositivos médicos. Parte 1: Evaluación y ensayo dentro de un proceso de gestión del riesgo. 2ª edición* o en la norma ISO 10993-1:2018: *Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process* y en otras partes de la serie de estándares ISO 10993 o, lo autorizado en su registro sanitario.

El dispositivo médico debe cumplir con las pruebas o ensayos mínimos para el análisis de control de calidad, que le correspondan según la Tabla de Requerimiento de Tamaño de Muestras para Análisis de Control de Calidad, de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobada por el Centro Nacional de Control de Calidad.

La vigencia mínima del dispositivo médico debe ser igual o mayor a veinticuatro (24) meses al momento de la entrega en el almacén de la entidad; asimismo, para el caso de suministros periódicos de bienes de un mismo lote, serán aceptados hasta con una vigencia mínima de veintiún (21) meses.

Precisión 1: Excepcionalmente, la entidad podrá precisar, en las bases del procedimiento de selección (Capítulo III Especificaciones Técnicas y/o proforma de contrato), una vigencia mínima del bien, inferior a la establecida en el párrafo precedente; solamente en el caso que la indagación de mercado evidencie que la referida vigencia mínima no pueda ser cumplida por más de un proveedor en el mercado. Dicha situación será evaluada por la entidad, considerando la finalidad de la contratación.

2.2 Envase y embalaje

Los envases inmediato y mediato del dispositivo médico deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.

Envase inmediato: Se acepta lo autorizado en su registro sanitario.

Envase mediato: El contenido máximo será hasta 50 pares.

El dispositivo médico debe embalsarse de acuerdo a las condiciones requeridas para el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Almacenamiento, establecidas en la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM.

2.3 Rotulado

Debe corresponder al dispositivo médico, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.

2.4 Inserto

Manual de instrucciones de uso o inserto, de estar autorizado en su registro sanitario.



Figura referencial: Puntos de medición para largo y ancho del guante

Legenda

- Ancho (w)
- Largo o longitud (l)

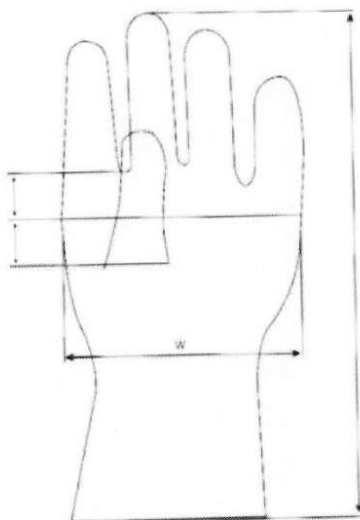
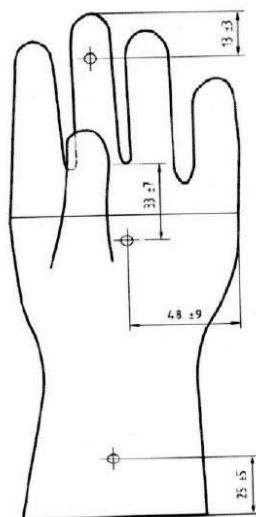


Figura referencial: Puntos de medición para espesor del guante

Dimensiones en milímetros



NOTA: La distancia de 48 mm \pm 9 mm se localiza aproximadamente en el centro de la palma para guantes de diferente tamaño.

FICHA TÉCNICA
APROBADA

1. CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL BIEN

Denominación del bien : GUANTES DE LÁTEX QUIRÚRGICOS ESTÉRILES N° 8
 Denominación técnica : GUANTES DE LÁTEX QUIRÚRGICOS ESTÉRILES DE UN SOLO USO N° 8
 Unidad de medida : PAR
 Descripción general : Dispositivo médico de látex de caucho natural, estéril, de un solo uso, con polvo, con superficie lisa, actúa como barrera de protección para el personal de salud y el paciente durante su uso en procedimientos quirúrgicos.
 Se acepta la denominación: Guante quirúrgico estéril descartable N° 8 o Guante quirúrgico de látex N° 8 o Guante quirúrgico estéril de látex N° 8.

2. CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS DEL BIEN

2.1 Del bien

CARACTERÍSTICA		ESPECIFICACIÓN	REFERENCIA
Material		Látex de caucho natural	ASTM D3577 - 19 Standard Specification for Rubber Surgical Gloves o NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) Guantes de látex quirúrgicos estériles de un solo uso. Especificaciones. 1ª Edición u otra norma de referencia autorizada en su registro sanitario
Talla (tamaño)		8	
Acabado		Con polvo	
		Con superficie lisa	
Diseño		Con dedos rectos o dedos curvos en la dirección de la palma de la mano.	
Ancho (w)		102 ± 6 mm, según ASTM D3577 - 19 o según NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) o norma de referencia.	
Largo o longitud (l)		a) Mínimo 265 mm, según ASTM D3577 - 19 o norma de referencia, o b) Mínimo 270 mm, según NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) o norma de referencia.	
Espesor (en dedo, palma y puño)		Mínimo 0,10 mm	
Límite de polvo residual		Máximo 15 mg/dm²	
Fuerza de tensión o fuerza de ruptura	a) Antes del envejecimiento acelerado	a.1. Mínimo 24 Mpa, según ASTM D3577 - 19 o norma de referencia, o a.2. Mínimo 12,5 N, según NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) o norma de referencia.	
	b) Después del envejecimiento acelerado	b.1. Mínimo 18 Mpa, según ASTM D3577 - 19 o norma de referencia, o b.2. Mínimo 9,5 N, según NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) o norma de referencia.	
Elongación extrema o elongación hasta la ruptura	a) Antes del envejecimiento acelerado	a.1. Mínimo 750%, según ASTM D3577 - 19 o norma de referencia, o a.2. Mínimo 700%, según NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) o norma de referencia.	
	b) Después del envejecimiento acelerado	b.1. Mínimo 560%, según ASTM D3577 - 19 o norma de referencia, o b.2. Mínimo 550%, según NTP-ISO 10282:2014 (revisada el 2019) o norma de referencia.	
Ausencia de agujeros		Libre de agujeros, en el nivel de inspección y/o NCA* y/o criterio de aceptación autorizado en su registro sanitario.	



CARACTERÍSTICA	ESPECIFICACIÓN	REFERENCIA
Estéril (esterilidad)	Estéril	USP vigente u otra norma de referencia autorizada en su registro sanitario

* NCA = nivel de calidad aceptable o, límite de calidad aceptable (LCA) o, acceptable quality level (AQL)

El dispositivo médico debe tener las características necesarias para la protección de los seres humanos frente a los riesgos biológicos potenciales derivados de su utilización, en concordancia a lo establecido en la norma NTP-ISO 10993-1:2021 *Evaluación biológica de dispositivos médicos. Parte 1: Evaluación y ensayo dentro de un proceso de gestión del riesgo. 2ª edición* o en la norma ISO 10993-1:2018: *Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process* y en otras partes de la serie de estándares ISO 10993 o, lo autorizado en su registro sanitario.

El dispositivo médico debe cumplir con las pruebas o ensayos mínimos para el análisis de control de calidad, que le correspondan según la Tabla de Requerimiento de Tamaño de Muestras para Análisis de Control de Calidad, de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobada por el Centro Nacional de Control de Calidad.

La vigencia mínima del dispositivo médico debe ser igual o mayor a veinticuatro (24) meses al momento de la entrega en el almacén de la entidad; asimismo, para el caso de suministros periódicos de bienes de un mismo lote, serán aceptados hasta con una vigencia mínima de veintiún (21) meses.

Precisión 1: Excepcionalmente, la entidad podrá precisar, en las bases del procedimiento de selección (Capítulo III Especificaciones Técnicas y/o proforma de contrato), una vigencia mínima del bien, inferior a la establecida en el párrafo precedente; solamente en el caso que la indagación de mercado evidencie que la referida vigencia mínima no pueda ser cumplida por más de un proveedor en el mercado. Dicha situación será evaluada por la entidad, considerando la finalidad de la contratación.

2.2 Envase y embalaje

Los envases inmediato y mediano del dispositivo médico deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.

Envase inmediato: Se acepta lo autorizado en su registro sanitario.

Envase mediano: El contenido máximo será hasta 50 pares.

El dispositivo médico debe embalarse de acuerdo a las condiciones requeridas para el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Almacenamiento, establecidas en la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM.

2.3 Rotulado

Debe corresponder al dispositivo médico, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.

2.4 Inserto

Manual de instrucciones de uso o inserto, de estar autorizado en su registro sanitario.



Figura referencial: Puntos de medición para largo y ancho del guante

Legenda

- Ancho (w)
- Largo o longitud (l)

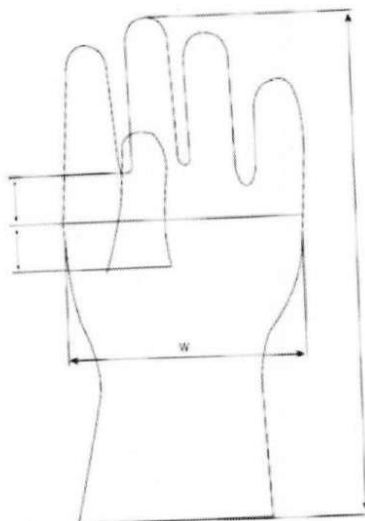
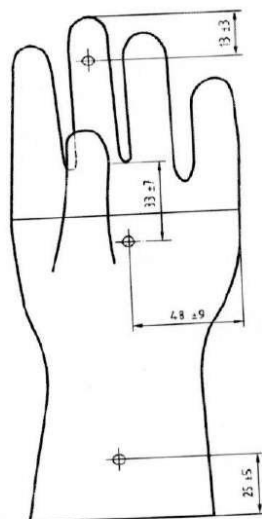


Figura referencial: Puntos de medición para espesor del guante

Dimensiones en milímetros



NOTA: La distancia de $48 \text{ mm} \pm 9 \text{ mm}$ se localiza aproximadamente en el centro de la palma para guantes de diferente tamaño.

3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

A.	CAPACIDAD LEGAL
	HABILITACIÓN
	<u>Requisitos:</u> <ul style="list-style-type: none">❖ Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento del Establecimiento expedida por DIGEMID, vigente a la presentación de la oferta.❖ Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) por área de fabricación del producto ofertado y Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigentes y a nombre del postor, cuando corresponda. En caso el postor contrate los servicios de almacenamientos deberá presentar el CBPA a nombre del Arrendador, copia simple del contrato vigente de Arrendamiento y el Certificado del cumplimiento de las Buenas Prácticas del postor emitido por DIGEMID por el espacio arrendado.
	<div>Importante<p><i>De conformidad con la Opinión N° 186-2016/DTN, la habilitación de un postor, está relacionada con cierta atribución con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo la actividad materia de contratación, este es el caso de las actividades reguladas por normas en las cuales se establecen determinados requisitos que las empresas deben cumplir a efectos de estar habilitadas para la ejecución de determinado servicio o estar autorizadas para la comercialización de ciertos bienes en el mercado.</i></p></div>
	<u>Acreditación:</u> <ul style="list-style-type: none">❖ Copia de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento del Establecimiento expedida por DIGEMID, vigente a la presentación de la oferta.❖ Copia de la Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) por área de fabricación del producto ofertado y Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigentes y a nombre del postor, cuando corresponda. En caso el postor contrate los servicios de almacenamientos deberá presentar el CBPA a nombre del Arrendador, copia simple del contrato vigente de Arrendamiento y el Certificado del cumplimiento de las Buenas Prácticas del postor emitido por DIGEMID por el espacio arrendado. <ul style="list-style-type: none">✓ Para los productos Nacionales:<p>Fabricantes: Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente o el Oficio ampliando la vigencia del mismo emitido por la Dirección General de Material Médico, Insumos y Drogas - DIGEMID.</p><p>Distribuidoras y Droguerías: Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) y Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), vigentes, del laboratorio fabricante del producto ofertado, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID). Se aceptará también certificado de Comunidad Europea (Directiva 93/42/EEC ó 90/385/EEC), certificado de FDA (USA) que haya sido emitido por la autoridad competente del país de origen siempre y cuando en su contenido se refiera a las buenas prácticas de manufactura. Para el caso de los Certificados del párrafo anterior emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, éstos deben tener una antigüedad no mayor de 2 años contados a partir de la fecha de su emisión.</p>✓ Para productos importados: Contar con certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del país de origen emitido por autoridad sanitaria competente; en caso que el país de origen no se emita dicha certificación, se aceptará también Certificado de Libre Venta o Libre comercialización o documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 o copia simple del certificado iso 13485:2016 o nuevas versiones vigentes, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen. Asimismo, el postor debe contar con la certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) a su nombre, emitido por la DIGEMID. Para el caso de los Certificados del párrafo anterior emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, éstos deben tener una antigüedad no mayor de 2 años contados a partir de la fecha de su emisión.
	<div>Importante<p><i>En el caso de consorcios, cada integrante del consorcio que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas directamente al objeto de la convocatoria debe acreditar este requisito.</i></p></div>

CAPÍTULO V PROFORMA DEL CONTRATO

Importante

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

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

CLÁUSULA PRIMERA: ANTECEDENTES

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

CLÁUSULA SEGUNDA: OBJETO

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

CLÁUSULA TERCERA: MONTO CONTRACTUAL

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

Este monto comprende el costo de los bienes, todos los tributos, seguros, transporte, inspecciones, pruebas y, de ser el caso, los costos laborales conforme a la legislación vigente, así como cualquier otro concepto que pueda tener incidencia sobre la ejecución de la prestación materia del presente contrato.

CLÁUSULA CUARTA: DEL PAGO⁷

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

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

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

⁷ En cada caso concreto, dependiendo de la naturaleza del contrato, podrá adicionarse la información que resulte pertinente a efectos de generar el pago.

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

CLÁUSULA QUINTA: DEL PLAZO DE LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

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

CLÁUSULA SEXTA: PARTES INTEGRANTES DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA SÉTIMA: GARANTÍAS

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

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

Importante

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

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

En el caso que corresponda, consignar lo siguiente:

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

Importante

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

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

Importante

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

CLÁUSULA OCTAVA: EJECUCIÓN DE GARANTÍAS POR FALTA DE RENOVACIÓN

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

CLÁUSULA DÉCIMA: RECEPCIÓN Y CONFORMIDAD DE LA PRESTACIÓN

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

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

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

CLÁUSULA UNDÉCIMA: DECLARACIÓN JURADA DEL CONTRATISTA

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

CLÁUSULA DUODÉCIMA: RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA TERCERA: PENALIDADES

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

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

Donde:

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

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

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

Importante

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA CUARTA: RESOLUCIÓN DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA: RESPONSABILIDAD DE LAS PARTES

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA: ANTICORRUPCIÓN

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

Asimismo, el CONTRATISTA se obliga a conducirse en todo momento, durante la ejecución del contrato, con honestidad, probidad, veracidad e integridad y de no cometer actos ilegales o de

corrupción, directa o indirectamente o a través de sus socios, accionistas, participacionistas, integrantes de los órganos de administración, apoderados, representantes legales, funcionarios, asesores y personas vinculadas a las que se refiere el artículo 7 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA: MARCO LEGAL DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS⁸

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA NOVENA: FACULTAD DE ELEVAR A ESCRITURA PÚBLICA

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

CLÁUSULA VIGÉSIMA: DOMICILIO PARA EFECTOS DE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL

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

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

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

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

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

⁸ De acuerdo con el numeral 225.3 del artículo 225 del Reglamento, las partes pueden recurrir al arbitraje ad hoc cuando las controversias deriven de procedimientos de selección cuyo valor estimado sea menor o igual a cinco millones con 00/100 soles (S/ 5 000 000,00).

HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 09-2023-HSR/OEC – ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y DISPOSITIVOS DIVERSOS – 54 ÍTEMS PARA LOS SERVICIOS DE HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO, DISTRITO Y PROVINCIA TAMBOPATA, REGIÓN MADRE DE DIOS.

“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 Digitales⁹.

⁹ Para mayor información sobre la normativa de firmas y certificados digitales ingresar a: <https://www.indecopi.gob.pe/web/firmas-digitales/firmar-y-certificados-digitales>

ANEXOS

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

ORGANO ENCARGADO DE CONTRATACIONES – OEC.
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 09-2023-HSR/OEC.

Presente.-

El que se suscribe, [.....], postor y/o Representante Legal de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], identificado con [CONSIGNAR TIPO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD] N° [CONSIGNAR NÚMERO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD], con poder inscrito en la localidad de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA] en la Ficha N° [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA] Asiento N° [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], **DECLARO BAJO JURAMENTO** que la siguiente información se sujeta a la verdad:

Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :		
MYPE ¹⁰	Sí	No	
Correo electrónico :			

Autorización de notificación por correo electrónico:

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

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de reducción de la oferta económica.
3. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
4. Solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el artículo 141 del Reglamento.
5. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
6. Notificación de la orden de compra¹¹

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.

¹⁰ Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en consideración, en caso el postor ganador de la buena pro solicite la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato, en calidad de garantía de fiel cumplimiento, en los contratos periódicos de suministro de bienes, según lo señalado en el numeral 149.4 del artículo 149 y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento. Asimismo, dicha información se tendrá en cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.

¹¹ 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

ORGANO ENCARGADO DE CONTRATACIONES – OEC.
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 09-2023-HSR/OEC.

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

ORGANO ENCARGADO DE CONTRATACIONES – OEC.
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 09-2023-HSR/OEC.

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

ORGANO ENCARGADO DE CONTRATACIONES – OEC.
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 09-2023-HSR/OEC.

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

ANEXO N° 6

PRECIO DE LA OFERTA

Señores

ORGANO ENCARGADO DE CONTRATACIONES – OEC.
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 09-2023-HSR/OEC.

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.*
- 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]”.