

**BASES**

**CONTRATACIÓN DIRECTA  
N° 65-2023-CENARES/MINSA**

**CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE BIENES**

**"ADQUISICIÓN DE EQUIPOS DE PROTECCIÓN PERSONAL  
PARA LA PREVENCIÓN Y TRATAMIENTO DEL  
CORONAVIRUS EN EL MARCO DEL ESTADO DE  
EMERGENCIA SANITARIA POR EL COVID-19 – GUANTE  
QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE 7 ½ - O.C. 1945-  
2021"**



## DEBER DE COLABORACIÓN

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

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

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

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



**CONDICIONES ESPECIALES DE LA CONTRATACIÓN**  
**DIRECTA**



## CAPÍTULO I GENERALIDADES

### 1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : Centro Nacional de Abastecimiento de Recursos Estratégicos en Salud – CENARES.  
RUC N° : 20538298485  
Domicilio legal : Jr. Nazca 548 – Jesús María.  
Teléfono/Fax: : 748-3030 Anexo 6180  
Correo electrónico: : ylimaylla@cenares.gob.pe

### 1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

La convocatoria de la presente Contratación Directa, aprobada mediante Resolución Directoral N° 617-2023-CENARES-/MINSA de fecha 27 de noviembre de 2023, tiene por objeto el **"ADQUISICIÓN DE EQUIPOS DE PROTECCIÓN PERSONAL PARA LA PREVENCIÓN Y TRATAMIENTO DEL CORONAVIRUS EN EL MARCO DEL ESTADO DE EMERGENCIA SANITARIA POR EL COVID-19 – GUANTE QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE 7 ½ - O.C. 1945-2021"**, bajo el supuesto de situación de emergencia derivada de acontecimiento catastrófico, por lo que resulta viable la adquisición a través de la Contratación Directa, de acuerdo a las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III y demás anexos que forman parte de la presente Contratación Directa.

ÍTEM N°	NOMBRE DEL PRODUCTO	POSTOR	CANTIDAD	U.M.
1	GUANTE QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE 7 ½ O.C. 1945-2021	UTILITARIOS MEDICOS S.A.C.	2,250,000	PAR

### 1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante Memorando N° 053-2023-DG-CENARES/MINSA de fecha 07 de febrero de 2023.

### 1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

Recursos por Operaciones Oficiales De Crédito.

### 1.5. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

El presente procedimiento de selección 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. ALCANCES DEL REQUERIMIENTO

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

### 1.8. PLAZO DE ENTREGA

El plazo de entrega es según las especificaciones técnicas.

### 1.9. INVITACIÓN

La invitación se realizará por medio escrito y/o a través de correo electrónico, al proveedor que cumplió con las Especificaciones Técnicas.

### 1.10. BASE LEGAL

- Ley 31638, que aprueba el presupuesto del sector público para el año fiscal 2023.
- Ley 31639. Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal



2023.

- Decreto Legislativo N° 1440. Decreto Legislativo del Sistema Nacional de Presupuesto Público.
- Resolución Directoral N° 036-2019-EF/50.01, que aprueba la Directiva N° 011-2019-EF/50.01 "Directiva para la Ejecución Presupuestaria".
- Decreto Supremo N° 082-2019-EF. TUO de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, en adelante La Ley y sus modificatorias.
- Decreto Supremo N° 344-2018-EF. Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, en adelante el Reglamento y sus modificatorias.
- Decreto Supremo N° 004-2019-JUS. TUO de la Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General.
- Decreto Supremo N° 021-2019-JUS. TUO de la Ley N° 27806, Ley de Transparencia y de Acceso a la Información Pública.
- Decreto Legislativo N° 295. Código Civil.
- Ley N° 26842. Ley General de Salud.
- Decreto Legislativo N° 1156, Decreto Legislativo que dicta medidas destinadas a garantizar el servicio público de salud en los casos que exista un riesgo elevado o daño a la salud y la vida de las poblaciones.
- Decreto Supremo N° 007-2014-SA, Aprueban Reglamento del Decreto Legislativo N° 1156.
- Ley N° 29459. Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Decreto Supremo N° 018-2011-SA. Modifican la Tercera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 028-2010-SA, que regula algunos aspectos de los Artículos 10° y 11° de la Ley N° 29459, Ley de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatoria. Aprueban Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Decreto Supremo N° 014-2011-SA y modificatoria. Aprueban Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos.
- Resolución Ministerial N° 670-2019/MINSA. Aprueba el Petitorio Nacional Único de Dispositivos Médicos Esenciales para el Sector Salud.
- Decreto Supremo N° 021-2018-SA. Decreto Supremo que modifica el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios y aprueba el Manual de Buenas Prácticas de Manufactura de Productos Farmacéuticos.
- Resolución Ministerial N° 833-2015/MINSA y modificatoria. Aprueba el Documento Técnico: Manual de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Resolución Ministerial N° 132-2015/MINSA. Aprueban Documento Técnico: Manual de Buenas Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios en Laboratorio, Droguería, Almacenes Especializados y Almacenes Aduaneros.
- Resolución Directoral N° 001-2020-CNCC/INS. Aprueba la "Tabla de Requerimiento de Tamaño de Muestras para Análisis de Control de Calidad, de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios".
- Resolución Ministerial 1853-2002-SA-DM. Aprueba Reglamento de Dirimencias de Productos Farmacéuticos y Afines pesquisados por la DIGEMID.
- Resolución Ministerial N° 015-2020/MINSA – Delegación de Facultades en diversos funcionarios del Ministerio de Salud, durante el año 2020.
- Resolución Ministerial N° 1114-2020/MINSA – Delegación de Facultades en diversos funcionarios del Ministerio de Salud, durante el año 2021.
- Decreto Supremo N° 082-2019-EF, Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado. Artículo 27.
- Decreto de Urgencia N° 012-2021, Decreto de Urgencia que dicta medidas extraordinarias en el marco de la emergencia nacional por la COVID-19 para reforzar los sistemas de prevención, control, vigilancia y respuesta de Sistema Nacional de Salud.
- Decreto Supremo N° 003-2023-SA; Decreto Supremo que prorroga la Emergencia Sanitaria declarada por Decreto Supremo N° 008-2020-SA, prorrogada por Decretos Supremos N° 020-2020-SA, N° 027-2020-SA, N° 031-2020-SA, N° 009-2021-SA, N° 025-2021-SA, N° 003-2022-SA y N° 015-2022-SA.
- Demás normas complementarias y conexas con el objeto del presente procedimiento de selección.

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. PRESENTACION DE LA OFERTA

La oferta se presentará por cualquier medio de comunicación de acuerdo a lo establecido en el Artículo 102° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado. Debería de realizarse mediante correo electrónico.

### 2.3 REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

El postor adjudicado con la buena pro debe presentar los siguientes documentos para perfeccionar el contrato:

- Garantía de fiel cumplimiento del contrato, de corresponder.
- Código de cuenta interbancaria (CCI).
- Copia de la vigencia del poder del representante legal de la empresa que acredite que cuenta con facultades para perfeccionar el contrato (documento más actualizado a la fecha).
- Copia de DNI del representante legal.
- Domicilio y correo electrónico para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- Copia de la constitución de la empresa y sus modificatorias debidamente actualizado.

### 2.4 FORMA DE PAGO

El pago se realizará, previa conformidad del Ejecutivo Adjunto del Centro de Almacén y Distribución del CENARES después de recepcionado el bien. Será requisito indispensable que el contratista presente la siguiente documentación para efectos de la liquidación del pago correspondiente:

- Recepción del Área de Almacén o la que haga sus veces.
- Informe del Funcionario responsable del Ejecutivo Adjunto de la Dirección de Almacén y Distribución del CENARES, emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.
- Guía de remisión (Destinatario + SUNAT + 02 copias adicionales).

### CAPÍTULO III

## ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y REQUERIMIENTOS TÉCNICOS MÍNIMOS

### 3.1 ESPECIFICACIONES TÉCNICAS



PERÚ  
Ministerio  
de Salud

Ministerio  
de Promoción y  
Abastecimiento en Salud

Centro Nacional de  
Abastecimiento de Recursos  
Estratégicos en Salud

6430

2336

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"  
"Año del bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

#### ESPECIFICACIÓN TÉCNICA

##### 1. DEPENDENCIA QUE REQUIERE EL BIEN.

Dirección General de Operaciones en Salud - DGOS

##### 2. DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN

Adquisición de Equipos de Protección Personal para la prevención y tratamiento del coronavirus, en el marco del estado de emergencia sanitaria por el COVID-19

##### 3. FINALIDAD PÚBLICA DE LA ADQUISICIÓN DEL BIEN.

Adquisición de Equipos de Protección Personal para el personal que labora en los Institutos Especializados, Hospitales y Establecimientos del Primer Nivel de Atención, y productos farmacéuticos para los pacientes COVID-19.

##### 4. REQUERIMIENTO.

Los productos se detallan en el Anexo 01

##### 5. CARACTERÍSTICAS DEL BIEN:

Las características de los bienes detallados en el Anexo 01, deben responder a las Especificaciones Técnicas contenidas en el Anexo A; además se debe adjuntar la **Ficha técnica del material** del equipo de protección personal, emitida por el fabricante textil, que sustente el cumplimiento del gramaje requerido y proceso o tratamiento SMS.

Asimismo, deben contar con los requisitos técnicos siguientes:

##### 5.1. Rotulado de los envases mediano e inmediato

Los rotulados deben corresponder al bien terminado de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario, y ser impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación. Tratándose del número de lote y fecha de expiración, éstos también podrán ser impresos en alto o bajo relieve.

##### Envase inmediato

Envase según lo autorizado en el Registro Sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del bien, el mismo que deberá contener rotulado impreso o firmemente adherido.

##### Envase mediano

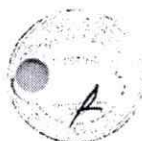
En envase autorizado en el Registro Sanitario, que permita proteger el bien durante su transporte y almacenamiento.

El contenido máximo del envase mediano será de acuerdo a lo señalado en su respectiva Especificación Técnica contenida en el Anexo A.

##### Importante:

Para el caso de ítems que no están sujetos a otorgamiento de registro sanitario, el rotulado de sus envases inmediatos y mediatos deberá contener como mínimo la siguiente información:

- Nombre o denominación del BIEN,
- País de fabricación,
- Fecha de fabricación y/o vencimiento,
- En caso de que el bien, contenga algún insumo o materia prima que represente algún riesgo para el consumidor o usuario debe ser declarado.



[www.Cenares.minsa.gob.pe](http://www.Cenares.minsa.gob.pe)

Jr Nazca N° 548  
Jesús María, Lima 11, Perú  
T(511) 748-3030





PERÚ

Ministerio  
de Salud

Subministerio  
de Prestaciones y  
Aseguramiento en Salud

Centro Nacional de  
Abastecimiento de Recursos  
Estratégicos en Salud

6429

2035

"Decenio de la igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"  
"Año del bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

- e) Nombre y domicilio legal del fabricante y/o del importador o distribuidos responsable, según corresponda.
- f) Registro Único de Contribuyentes (RUC).

#### 5.2. Inserto

Es obligatoria la inclusión del inserto u hoja de instrucción de uso o manual, según lo autorizado en su registro sanitario, cuando corresponda.

#### 5.3. Embalaje

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

El embalaje de los bienes deberá cumplir con los siguientes requisitos:

- Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.
- Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.
- Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del bien, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.
- Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del bien.
- En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja. Asimismo, se deberá consignar el peso bruto de la caja con contenido y sus dimensiones.
- Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta (parihuela) estándar definida según NTP vigente.
- Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.

#### 6. DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA PARA ACREDITAR CUMPLIMIENTO DE CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:

Los Equipos de Protección Personal y Dispositivos Médicos a ser adquiridos deben contar con la documentación técnica de acuerdo al documento de la ficha técnica e información complementaria (Anexo B), de corresponder.

Para acreditar el cumplimiento de las características técnicas el postor deberá presentar la Declaración Jurada de Presentación de bien. (Anexo N° 05).

#### 6.1. Documentación de presentación obligatoria (sirven para acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas)

6.1.1. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitido por la ANM, para fabricante nacional y, para fabricante extranjero, del documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo, Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen y autorizado por la ANM, según corresponda de acuerdo a la normativa vigente.

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

#### Importante:



BICENTENARIO

[www.Cenares.minsa.gob.pe](http://www.Cenares.minsa.gob.pe)

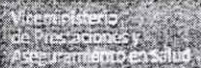
Jr Nazca N° 548  
Jesús María. Lima 11, Perú  
T(511) 748-3030





PERÚ

Ministerio  
de Salud



Centro Nacional de  
Abastecimiento de Recursos  
Estratégicos en Salud

6428

2334

"Decenio de la igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"  
"Año del bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

Excepcionalmente, no será obligatoria la presentación de los documentos señalados en los numerales: 6.1.1, 6.1.2 y 6.1.3, para el caso de que el postor solamente oferte ítems que no estén sujetos a otorgamiento de registro sanitario por la ANM y sea una empresa nacional no reconocida como establecimiento farmacéutico.

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

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

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

En el caso que el Registro Sanitario del bien ofertado haya vencido, el postor deberá presentar una Declaración Jurada emitida por el Titular del Registro Sanitario o el Titular del Certificado del Registro Sanitario que indique que el bien ofertado se encuentra en proceso de reinscripción y a la fecha de presentación de la oferta técnica no cuenta con opinión negativa sobre su solicitud de reinscripción por parte de la ANM, según Anexo N° 02.

**Importante:**

Para el caso de ítems que no estén sujetos a otorgamiento de registro sanitario, el postor deberá adjuntar el Anexo N° 03, señalando que dicho bien no requiere de Registro Sanitario de acuerdo al Listado publicado por la ANM (DIGEMID), indicando el número de orden que se encuentra en el listado o en su defecto adjuntar otro documento emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID que mencione que el bien ofertado no está sujeto a otorgamiento de Registro Sanitario.

- 6.1.4. Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado, según lo autorizado en su registro sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario o por el fabricante cuando el ítem ofertado no esté sujeto a otorgamiento de Registro Sanitario por la ANM.

La presentación del certificado de análisis u otro documento correspondiente del ítem ofertado, es obligatorio, independientemente si el bien esté sujeto o no a otorgamiento de Registro Sanitario.

- 6.1.5. Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto u hoja de instrucción de uso o manual, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario o por el fabricante cuando el ítem ofertado no esté sujeto a otorgamiento de Registro Sanitario por la ANM.



BICENTENARIO

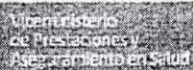
[www.Cenares.minsa.gob.pe](http://www.Cenares.minsa.gob.pe)

Jr Nazca N° 548  
Jesús María, Lima 11, Perú  
T(511) 748-3030



PERÚ

Ministerio  
de Salud



Centro Nacional de  
Abastecimiento de Recursos  
Estratégicos en Salud

6427

2033

"Decenio de la igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"  
"Año del bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

La exigencia de la vigencia del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) y Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) y Buena Práctica de Distribución y Transporte (cuando corresponda) se aplica durante todo el proceso de selección y ejecución contractual.

#### 6.2. Requisito de Calificación - Habilitación de la oferta

6.2.1. Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, a nombre del postor, así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al Establecimiento farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM o por la Autoridad Regional de Medicamentos - ARM del Ministerio de Salud - MINSA, según corresponda, para los bienes que estén sujetos a otorgamiento de registro sanitario por la ANM y sea una empresa nacional reconocida como establecimiento farmacéutico.

6.2.2. Copia simple de la Ficha RUC, a nombre del postor, siempre que, éste último solamente oferte ítems que no estén sujetos a otorgamiento de registro sanitario por la ANM y sea una empresa nacional no reconocida como establecimiento farmacéutico.

#### 7. CONDICIONES DE ENTREGA:

##### 7.1. Vigencia del Bien

La vigencia del bien deberá ser igual o mayor a dieciocho (18) meses al momento de su(s) fecha(s) de entrega en los almacenes de la Entidad adquirente.

##### 7.2. Plazo y Cronograma de Entregas:

Lo más inmediata posible de acuerdo a la disponibilidad existente en el mercado; el cual será contado a partir del día siguiente de recepcionada la orden de compra.

La presente compra, ha sido prevista en una sola entrega, la misma que podrá realizarse con internamientos parciales de acuerdo a la disponibilidad existente en el mercado, con fecha máxima al 30 de diciembre 2021

##### 7.3. Lugar de Entrega:

Almacén de CENARES, Calle Los Eucaliptos Santa Genoveva parcela 6 Lote 1-B Lurín en horario de atención de lunes a viernes de 8:00 a.m. a 1:00 p.m. y de 2:00 p.m. a 4:00 p.m. u otro de acuerdo a la coordinación con el Ejecutivo Adjunto del Centro de Almacenamiento y Distribución.

##### 7.4. Compromiso de Canje:

El proveedor deberá presentar Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o reposición por vicios ocultos (Anexo N° 04), los bienes a ingresar en el canje tendrán una vigencia igual o mayor a lo ofertado en el proceso de selección.

##### 7.5. Otras Condiciones

En el Acto de Recepción de los bienes que formaran parte de la entrega, el proveedor deberá entregar en la Droguería del CENARES, copia simple de los siguientes documentos, a fin de llevar a cabo la conformidad de recepción:

- Orden de Compra – Guía de Internamiento (copia).
- Guía de Remisión (Destinatario + SUNAT + 02 Copias adicionales). Esta deberá consignar en forma obligatoria para cada ítem el número de lote y la cantidad entregada por lote.
- Copia de la Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o reposición por Defectos o Vicios Ocultos (Anexo N° 04).



BICENTENARIO

[www.Cenares.minsa.gob.pe](http://www.Cenares.minsa.gob.pe)

Jr Nazca N° 548  
Jesús María. Lima 11, Perú  
T(511) 748-3030





PERÚ Ministerio de Salud

Ministerio de Salud  
Centro Nacional de  
Abastecimiento de Recursos  
Estratégicos en Salud

Centro Nacional de  
Abastecimiento de Recursos  
Estratégicos en Salud

6426

"Decenio de la igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"  
"Año del bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

2332

- d. Copia simple de la Resolución Directoral del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente; de acuerdo a los requisitos documentarios mínimos del proveedor del bien.
- e. Copia del Certificado de Análisis emitido por el fabricante o quien encarga su fabricación, según lo dispuesto en la norma correspondiente.
- f. Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura y/o Almacenamiento vigentes a la fecha de entrega, según corresponda o de corresponder.
- g. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, de corresponder.
- h. Acta de verificación Cualitativa-Cuantitativa (original + 3 copias). Anexo N° 06.

Toda documentación presentada debe ser legible.

La Droguería del CENARES no está obligado a recibir los bienes si no han sido presentados todos los documentos que corresponde a la entrega, o si se detecta que no corresponde el bien con lo solicitado (vigencia del bien, forma de presentación, logotipo, entre otros).

De no ser encontrados conformes los bienes, no se recepcionarán y se consignará la observación "NO CONFORME - NO RECIBIDO" en el Acta de Verificación Cualitativa y la Droguería CENARES por indicación del Director Técnico emitirá el Acta de Observación brindándole un plazo para la subsanación conforme al Artículo 143° del RLCE.

#### 8. CONFORMIDAD

La conformidad estará a cargo del Ejecutivo Adjunto de la Dirección del Almacén y Distribución del CENARES, previa presentación de copia simple de los documentos señalados en el numeral 7.5.

La conformidad de recepción de la prestación por parte de LA ENTIDAD no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos del bien.

El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de dos (02) año(s) contados a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD.

#### 9. FORMA DE PAGO:

El pago se realizará, previa conformidad del Ejecutivo Adjunto del Centro de Almacén y Distribución del CENARES después de recepcionado el bien. Será requisito indispensable que el contratista presente la siguiente documentación para efectos de la liquidación del pago correspondiente:

- Recepción del Área de Almacén o la que haga sus veces.
- Informe del Funcionario responsable del Ejecutivo Adjunto de la Dirección de Almacén y Distribución del CENARES, emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.
- Guía de remisión (Destinatario + SUNAT + 02 copias adicionales).

#### 10. PENALIDAD

En caso el Contratista incumpla injustificadamente el plazo de ejecución del bien se aplicará la penalidad de hasta el 10% del monto del contrato vigente, conforme al artículo 161°, 162° y 163° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado N° 30225.



[www.Cenares.minsa.gob.pe](http://www.Cenares.minsa.gob.pe)

Jr Nazca N° 548  
Jesús María, Lima 11, Perú  
T(511) 748-3030



PERÚ

Ministerio  
de Salud

Centro Nacional de  
Abastecimiento de Recursos  
Estratégicos en Salud

6425

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"  
"Año del bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

2331

**ANEXO N° 01**  
**Requerimiento de EEPP**

ITEM	EPP	UNIDAD	CANTIDAD
1	Botas Descartable	PAR	6,598,900
2	Chaqueta y Pantalón M	UND	1,286,200
3	Chaqueta y Pantalón L	UND	1,929,300
4	Guante de Nitrilo talla M	PAR	7,066,400
5	Guante para examen descartable talla M	PAR	52,702,000
6	Guantes Quirurgico esteril N° 7 1/2	PAR	2,355,400
7	Mascarilla descartable Tipo N-95	UND	2,137,400



[www.Cenares.minsa.gob.pe](http://www.Cenares.minsa.gob.pe)

Jr Nazca N° 548  
Jesús María. Lima 11, Perú  
T(511) 748-3030





PERÚ

Ministerio  
de Salud

Vigilancia  
de Prevalencias y  
Asesoramiento en Salud

Centro Nacional de  
Abastecimiento de Recursos  
Estratégicos en Salud

6424

2330

"Decenio de la igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"  
"Año del bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

## ANEXO N° 02

### Declaración jurada para bienes cuyos Registros Sanitarios se encuentra en proceso de reinscripción

Señores

(CONDUCTOR DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN)

(Número de proceso de selección)

Presente.-

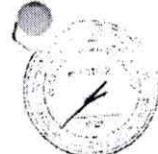
Mediante el presente declaramos que el bien que ofertamos:

N° Item	Descripción del Item	N° de Registro Sanitario	N° de Expediente

Se encuentra comprendido al alcance del Comunicado de la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID, de fecha 05 de enero del 2017<sup>1</sup>; concordado con el Art. 64° del Texto Único Ordenado de la Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General; y a la fecha de presentación de la oferta técnica no contamos con opinión negativa sobre la solicitud de reinscripción por parte de la ANM.

Asimismo, se adjunta la copia del Registro vencido y la copia de la solicitud de Reinscripción ante DIGEMID, según los plazos establecidos en la normatividad vigente.

[Consignar ciudad y fecha]



.....  
Firma y sello del Representante Legal  
Nombre / Razón Social del postor o Consorcio

<sup>1</sup> [http://www.digemid.minsa.gob.pe/Upload/UpLoaded/PDF/Comunicados/2017/C01\\_2017-01-06.pdf](http://www.digemid.minsa.gob.pe/Upload/UpLoaded/PDF/Comunicados/2017/C01_2017-01-06.pdf)



[www.Cenares.minsa.gob.pe](http://www.Cenares.minsa.gob.pe)

Jr Nazca N° 548  
Jesús María, Lima 11, Perú  
T(511) 748-3030



PERÚ

Ministerio  
de Salud

Ministerio  
de Presidencia y  
Aseguramiento en Salud

Centro Nacional de  
Abastecimiento de Recursos  
Estratégicos en Salud

64231

2329

"Decenio de la igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"  
"Año del bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

**ANEXO N° 03**

**Declaración jurada para bienes que no están sujetos a otorgamiento de  
registro sanitario**

**Señores**

**(CONDUCTOR DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN**

**(Número de proceso de selección)**

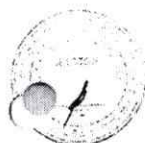
Presente.-

Mediante el presente declaramos que los bienes descritos a continuación no están sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario, de acuerdo al Listado publicado por la ANM (DIGEMID).

N° ítem	Descripción del ítem



[Consignar ciudad y fecha]



.....  
Firma y sello del Representante Legal  
Nombre / Razón Social del postor o Consorcio



BICENTENARIO

[www.Cenares.minsa.gob.pe](http://www.Cenares.minsa.gob.pe)

Jr Nazca N° 548  
Jesús María. Lima 11, Perú  
T(511) 748-3030



PERÚ

Ministerio  
de Salud



Centro Nacional de  
Abastecimiento de Recursos  
Estratégicos en Salud

6422  
2328

"Decenio de la igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"  
"Año del bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

#### ANEXO N° 04

#### Declaración jurada de compromiso de canje y/o reposición por vicios ocultos

Señores

(CONDUCTOR DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

(Número de proceso de selección)

Presente.-

Nos es grato hacer llegar a usted, la presente "Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por vicios ocultos" en representación del ..... (Razón social del contratista) por el bien que se nos adjudicó de nuestra propuesta presentada al Procedimiento de Selección [consignar nomenclatura del proceso].

El canje será efectuado en el caso de que el bien haya sufrido alteración de sus características físico - químicas sin causa atribuible a la entidad o cualquier otro defecto o vicio oculto antes de su fecha de expiración. El bien canjeado tendrá fecha de expiración igual o mayor a la ofertada en el proceso de selección, contada a partir de la fecha de entrega de canje.

El canje se efectuará a sólo requerimiento de ustedes, en un plazo no mayor a 60 días calendario, y no generará gastos adicionales a los pactados con vuestra entidad.

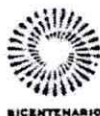


Atentamente,

[consignar ciudad y fecha]



.....  
Firma y sello del Representante Legal  
Nombre / Razón Social del Contratista



BICENTENARIO

[www.Cenares.minsa.gob.pe](http://www.Cenares.minsa.gob.pe)

Jr Nazca N° 548  
Jesús María, Lima 11, Perú  
T(511) 748-3030



6421

2327

Comunicación de la igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres  
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

Centro Nacional de  
Abastecimiento de Recursos  
Estratégicos en Salud

Ministerio de Salud  
Assurancement en Salud

PERÚ

PERÚ

ANEXO N° 05

Declaración Jurada de Presentación de Bien

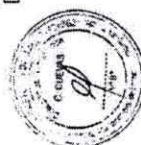
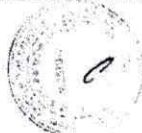
N°	Descripción del bien	Unidad de Medida	Presentación	Cantidad ofertada	Marca	Laboratorio Fabricante	País de Fabricación	N° de Registro Sanitario	Plazo de entrega	Vigencia del bien a la entrega en el almacén	CUMPLIMIENTO DEL ÍTEM
											Cumple al 100% con la Denominación, Concentración, Presentación y demás condiciones establecidas en las Especificaciones Técnicas (SINO)
											Cuenta con Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente (SINO)
											Cuenta con Certificado o Protocolo de Análisis (SINO)
											Cuenta con Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Farmacéutico emitida por la ANM o la ARS (SINO)
											Cuenta con Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente (SINO)
											Cuenta con Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPD) vigente (Cuando corresponda) (SINO)

\* Expresar la vigencia del bien, en número de meses al momento de la entrega en el lugar de destino.

NOTA: Hacer uso de la sigla N.A. en el caso la información solicitada no aplicara al bien ofertado.

[Consignar ciudad y fecha]

Firma y sello del Representante Legal  
Nombre / Razón Social del postor o Consorcio



*[Handwritten signature]*



"Decenio de la igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"  
"Año del bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

Centro Nacional de  
Abastecimiento de Recursos  
Estratégicos en Salud

Viceministerio  
de Prestaciones y  
Aseguramiento en Salud

Ministerio  
de Salud

PERÙ



**ANEXO N° 06**  
**ACTA DE VERIFICACIÓN CUALI - CUANTITATIVA**

[illegible]

Finalizada la verificación de los bienes y estando conforme, se procede a la suscripción de la presente Acta.

Firma y Sello del Representante  
EMPRESA "CONTRATISTA"

Firma y Sello del Representante  
ALMACÉN

Firma y Sello del Q.F. Representante  
Entidad o Unidad Ejecutora

**Nota:** Copia para el "CONTRATISTA" Copia para la Droguería CENARES, Copia para el Centro de Adquisiciones y Donaciones de CENARES

Jr. Nazca 548  
Jesús María,  
Lima 11, Perú

[www.gob.pe/minsa-cenares](http://www.gob.pe/minsa-cenares)

Jr. Nazca 548  
Jesús María,  
Lima 11, Perú

[www.gob.pe/minsa-cenares](http://www.gob.pe/minsa-cenares)

6420  
2325



PERÚ

Ministerio  
de Salud

Ministerio  
de Presiones y  
Seguimiento en Salud

Centro Nacional de  
Abastecimiento de Recursos  
Estratégicos en Salud

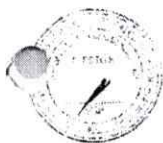
6419

2325

"Decenio de la igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"  
"Año del bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

## ANEXO A

FICHAS TÉCNICAS DE LOS BIENES  
(Especificaciones Técnicas)



[www.gob.pe/minsa-cenares](http://www.gob.pe/minsa-cenares)

Jr. Nazca 548  
Jesús María,  
Lima 11, Perú

6418

CENARES - FIDM/EEET

2324

	PERÚ	Ministerio de Salud	Centro Nacional de Abastecimiento de Recursos Estratégicos en Salud	FICHA TÉCNICA
---	------	---------------------	---	---------------

### BOTA DESCARTABLE PARA CIRUJANO

FECHA DE EMISIÓN: 09/11/2021

#### CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL BIEN

DENOMINACIÓN TÉCNICA : Bota descartable para cirujano  
UNIDAD DE MEDIDA : PAR  
DESCRIPCIÓN GENERAL : Bota alta con tira de sujeción de un solo uso para cirujano, sirve como barrera de bioseguridad impermeable a la penetración de líquidos y fluidos, fabricado de tela no tejida de polipropileno con proceso SMS, 100% de polipropileno

#### CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS DEL BIEN

##### 1. ESQUEMA



Fig. 1 (No incluye diseño)

##### 2. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS

###### 2.1 Componentes y Materiales

###### Material

- Tela no tejida de celulosa o 100% polipropileno SMS
- De color verde, azul o celeste.
- Gramaje de 25 g/m<sup>2</sup> mínimo
- Hidrófoba
- Resistente a fluidos

###### Confección

- Unión de piezas iguales unidas por costura Overlock
- Poseer dos tiras de ajuste

###### 2.2 Dimensiones

- Altura: 28 - 30 cm
- Largo: 38 ± 2 cm de punta a talón



CENARES – FTDM/EEET

- Sistema de sujeción con dos (02) amarres en la parte superior. No menor de 38 cm de largo y 5 cm de ancho.

#### 2.3 Acabado

- Resistente a las rupturas.
- Estar exento de defectos en el material y confección.

### 3. CARACTERÍSTICAS BIOLÓGICAS

#### 3.1. Condición Biológica:

- Aséptico

### 4. ENVASE Y EMBALAJE

El envase inmediato debe ser bolsa plástica que garantice la integridad y asepsia del producto durante la manipulación, transporte, almacenamiento.

El envase mediano debe ser de caja de cartón o de material distinto, resistente a la manipulación y transporte.

El embalaje debe ser caja de cartón corrugado o material distinto, nuevo que preserve la integridad, que facilite su transporte, distribución, conteo y almacenamiento.

### 5. ROTULADO

El contenido del rotulado del envase mediano y/o inmediato (en caso de que el equipo de protección personal sólo cuente con envase inmediato), debe corresponder al equipo de protección personal ofertado y debe consignar como mínimo lo siguiente:

- Nombre del equipo de protección personal
- Cantidad
- Número de lote
- Especificaciones para la conservación y almacenamiento
- Nombre, dirección y Registro Único del Contribuyente (RUC) del fabricante (en caso de origen nacional) o importador o distribuidor responsable.



Versión FT. 02

página 2 de 2



CENARES - FDM/EEET

6417

2323

	PERÚ	Ministerio de Salud	Centro Nacional de Abastecimiento de Recursos Estratégicos en Salud	FICHA TÉCNICA
---	------	---------------------	---	---------------

#### CHAQUETA DESCARTABLE

FECHA DE EMISIÓN: 03/11/2021

#### CARACTERÍSTICAS GENERALES

- |                         |   |  |
|-------------------------|---|--|
| 1. DENOMINACIÓN TÉCNICA | : | CHAQUETA DESCARTABLE   |
| 2. UNIDAD DE MEDIDA     | : | Unidad   |
| 3. DESCRIPCIÓN GENERAL  | : | Chaqueta descartable que proporciona una barrera de protección contra agentes biológicos, usado por el personal de salud en diversos procedimientos médicos. |

#### CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS DEL BIEN

#### 4. ESQUEMA



Fig. 1 (No incluye diseño)

#### 5. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS

##### 5.1 Componentes y Material

##### Material

- Tela no tejida de polipropileno con proceso Spunbond / MeltBlown / Spunbond (SMS), no fabricado con látex.
- Gramaje: 45 g/m<sup>2</sup> - 50 g/m<sup>2</sup>
- No transparente.
- Debe de ser biodegradable, no inflamable, resistente al uso, resistente al desgarro, con tratamiento antiestático.
- Debe poseer repelencia a líquidos y fluidos, permeable al aire.
- Color: Verde o azul o celeste o blanco.

##### Confección:

- Delantero y espalda de una sola pieza.
- Escote en V con cinta de cuello de doble doblez.
- Manga corta.
- Abertura a cada lado.
- Dos (2) bolsillos en la parte inferior delantera.
- Color: Verde o azul o celeste o blanco.

Versión FT. 02

página 1 de 2



CENARES - FTDM/EEET

- Unión de piezas: Costura: overlock (mínimo de 4 hilos) o sellado ultrasónico, la unión de las piezas debe ser resistente, evitando la separación de las mismas durante su uso.
- Descartable y no reutilizable.

## 5.2. Dimensiones

Medidas por talla de prenda terminada	Medidas (centímetros)		
	Talla M	Talla L	Talla XL
Largo Total	74 ± 5 cm	76 ± 5 cm	78 ± 5 cm
Ancho Total	60 ± 5 cm	64 ± 5 cm	68 ± 5 cm
Largo del Escote	14 +/- 2 cm		
Ancho de Cuello	20 +/- 2 cm		
Abertura en cada lado	10 cm		

## 5.3. Acabado

No debe presentar materia extraña, que no desprenda pelusas ni presentar piezas faltantes.

## 6. CARACTERÍSTICAS BIOLÓGICAS

### 6.1. Condición Biológica

Aséptico.

### 6.2. Biocompatibilidad

No debe ser citotóxico, irritante y no producir sensibilización.

## 7. ENVASE Y EMBALAJE

El envase inmediato debe ser bolsa plástica individual transparente, que garantice la integridad y asepsia del producto durante la manipulación, transporte, almacenamiento.

El envase mediano debe ser de caja de cartón o de material distinto, resistente a la manipulación y transporte.

El embalaje debe ser caja de cartón corrugado o material distinto, nuevo que preserve la integridad, que facilite su transporte, distribución, conteo y almacenamiento.

## 8. ROTULADO

El contenido del rotulado del envase mediano y/o inmediato (en caso de que el equipo de protección personal solo cuente con envase inmediato), debe corresponder al equipo de protección personal ofertado y debe consignar como mínimo lo siguiente:

- Nombre del equipo de protección personal.
- Cantidad.
- Número de lote o serie.
- Especificaciones para la conservación y almacenamiento.
- Nombre, dirección y Registro Único del Contribuyente (RUC) del fabricante (en caso de origen nacional) o importador o distribuidor responsable.



CENARES - FDM/EEET

6416

2322

	PERÚ	Ministerio de Salud	Centro Nacional de Abastecimiento de Recursos Estratégicos en Salud	FICHA TÉCNICA
---	------	---------------------	---	---------------

#### PANTALON DESCARTABLE

FECHA DE EMISIÓN: 03/11/2021

##### CARACTERÍSTICAS GENERALES

- |                         |   |  |
|-------------------------|---|--|
| 1. DENOMINACIÓN TÉCNICA | : | PANTALON DESCARTABLE   |
| 2. UNIDAD DE MEDIDA     | : | Unidad   |
| 3. DESCRIPCIÓN GENERAL  | : | Pantalón descartable que proporciona una barrera de protección contra agentes biológicos, usado por el personal de salud en diversos procedimientos médicos. |

##### CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS DEL BIEN

#### 4. ESQUEMA



Fig. 1 (No incluye diseño)

#### 5. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS

##### 5.1. Componentes y Material

###### Material

- Tela no tejida de polipropileno con proceso Spunbond / MeltBlown / Spunbond (SMS), no fabricado con látex.
- Gramaje: 45 g/m<sup>2</sup> - 50 g/m<sup>2</sup>
- No transparente.
- Debe de ser biodegradable, no inflamable, resistente al uso, resistente al desgarro, con tratamiento antiestático.
- Debe poseer repelencia a líquidos y fluidos, permeable al aire.
- Color: verde o azul o celeste o blanco.

###### Confección:

- Delantero y posterior de una sola pieza cada uno, unidos por los fundillos y la entrepierna.

Versión FT. 02

página 1 de 2

CENARES - FDM/EEET

- Con o sin bolsillo, si lo tuviera, este debe estar en la parte posterior superior derecha.
- Sistema de sujeción de la cintura (elástico).
- Unión de piezas: Costura: overlock (mínimo de 4 hilos) o sellado ultrasónico, la unión de las piezas debe ser resistente, evitando la separación de las mismas durante su uso.
- Descartable y no reutilizable.

#### 5.2. Dimensiones

Medidas por talla de prenda terminada	Medidas (centímetros)		
	Talla M	Talla L	Talla XL
Largo	110 ± 5 cm	120 ± 5 cm	125 ± 5 cm
Ancho	65 ± 5 cm	75 ± 5 cm	85 ± 5 cm

### 6. CARACTERÍSTICAS BIOLÓGICAS

#### 6.1. Condición Biológica

Aséptico.

#### 6.2. Biocompatibilidad

No debe ser citotóxico, irritante y no producir sensibilización.

### 7. ENVASE Y EMBALAJE

El envase inmediato debe ser bolsa plástica individual transparente, que garantice la integridad y asepsia del producto durante la manipulación, transporte, almacenamiento.

El envase mediano debe ser de caja de cartón o de material distinto, resistente a la manipulación y transporte.

El embalaje debe ser caja de cartón corrugado o material distinto, nuevo que preserve la integridad, que facilite su transporte, distribución, conteo y almacenamiento.

### 8. ROTULADO

El contenido del rotulado del envase mediano y/o inmediato (en caso de que el equipo de protección personal solo cuente con envase inmediato), debe corresponder al equipo de protección personal ofertado y debe consignar como mínimo lo siguiente:

- Nombre del equipo de protección personal.
- Cantidad.
- Número de lote o serie.
- Especificaciones para la conservación y almacenamiento.
- Nombre, dirección y Registro Único del Contribuyente (RUC) del fabricante (en caso de origen nacional) o importador o distribuidor responsable.



6415

2321

**FICHA TÉCNICA  
APROBADA**

**1. CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL BIEN**

Denominación del bien : GUANTE DE NITRILLO PARA EXAMEN TALLA "M"  
Denominación técnica : GUANTE DE NITRILLO PARA EXAMEN PARA APLICACIONES MÉDICAS TALLA "M"  
Unidad de medida : UNIDAD  
Descripción general : Dispositivo médico de nitrilo, no estéril, de un solo uso, libre de polvo (no se le ha añadido polvo como parte del proceso de manufactura), actúa como barrera de protección para el personal de salud y el paciente durante la exploración o tratamiento o para otros fines sanitarios.  
Se acepta la denominación: Guante para examen de nitrilo Talla M o Guante para examen descartable de nitrilo sin polvo Talla M o Guante de nitrilo para examinación Talla M o Guante de examen de nitrilo Talla M.

**2. CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS DEL BIEN**

**2.1 Del bien**

CARACTERÍSTICA	ESPECIFICACIÓN	REFERENCIA
Material	Nitrilo, puede usarse cualquier compuesto de polímero de caucho de nitrilo que permita al guante cumplir con las especificaciones establecidas.	ASTM D6319 - 19 Standard Specification for Nitrile Examination Gloves for Medical Application u otra norma de referencia o lo autorizado en su registro sanitario
Talla (tamaño)	Medium o "M"	
Acabado	Libre de polvo (no se le ha añadido polvo como parte del proceso de manufactura).	
Largo	Mínimo 230 mm	
Ancho	95 mm $\pm$ 10 mm	
Espesor (en dedo y palma)	Mínimo 0,05 mm	
Límite de polvo residual	Máximo 2,0 mg	ASTM D6319 - 19 Standard Specification for Nitrile Examination Gloves for Medical Application o EN 455-2:2000 Guantes médicos para un solo uso. Parte 2: Requisitos y ensayos para determinar las propiedades físicas (incluyendo Corrigendum Técnico 1:1996) u otra norma de referencia o lo autorizado en su registro sanitario
Resistencia a la tracción o fuerza de tensión (fuerza tensil o fuerza de rotura)	a) Antes del envejecimiento: mínimo 14 MPa o $\geq$ 5,0 N b) Después del envejecimiento: mínimo 14 MPa o $\geq$ 6,0 N	
Alargamiento de rotura o elongación hasta la ruptura (elongación máxima o alargamiento extremo)	a) Antes de envejecimiento: mínimo 500% b) Después del envejecimiento: mínimo 400%	
Ausencia de agujeros (impermeabilidad al agua o libre de agujeros)	Cumplir con el nivel de inspección y/o NCA* y/o criterio de aceptación autorizado en su registro sanitario.	De acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario
No estéril (aséptico)	Cumplir con lo autorizado en su registro sanitario.	
Color	Cumplir con lo autorizado 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 *ISO 10993-1:2018: Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process*, así como 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 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. El contenido máximo será hasta 100 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.

## 2.3 Rotulado

Debe corresponder al dispositivo médico, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario, debiendo consignar las frases "libre de polvo" o "sin polvo" o "no polvoreados" o "libre de talco".

## 2.4 Inserto

Manual de instrucciones de uso o inserto, si lo tuviera, según lo autorizado en su registro sanitario.





6414  
2320

**FICHA TÉCNICA  
APROBADA**

**1. CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL BIEN**

Denominación del bien : GUANTE PARA EXAMEN MÉDICO TALLA "M"  
Denominación técnica : GUANTE DE UN SOLO USO PARA EXAMEN MÉDICO TALLA "M"  
Unidad de medida : UNIDAD  
Descripción general : Dispositivo médico de látex de caucho natural, no estéril, de un solo uso, libre de polvo (fabricado sin la adición deliberada de materiales pulverulentos), con superficie lisa en todo el guante, actúa como barrera de protección para el personal de salud y el paciente durante la exploración o tratamiento o para otros fines sanitarios.  
Se acepta la denominación: Guante para examen descartable Talla M o Guante de látex para examen Talla M o Guante de látex para examinación Talla M.

**2. CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS DEL BIEN**

**2.1 Del bien**

CARACTERÍSTICA	ESPECIFICACIÓN	REFERENCIA
Material	Látex de caucho natural	ASTM D3578 - 19 Standard Specification for Rubber Examination Gloves u otra norma de referencia autorizada en su registro sanitario
Talla (tamaño)	Medium o "M"	
Acabado	Libre de polvo (fabricado sin la adición deliberada de materiales pulverulentos).	
	Superficie lisa	
Largo (l)	Mínimo 230 mm	
Ancho (w)	95 mm ± 10 mm	ASTM D3578 - 19 Standard Specification for Rubber Examination Gloves o NTP-ISO 11193- 1:2014 (revisada el 2019) Guantes de un solo uso para examen médico. Parte 1: Especificación para guantes elaborados de látex de caucho o solución de caucho u otra norma de referencia autorizada en su registro sanitario
Límite de polvo residual	Máximo 2,0 mg	
Espesor para dedo y palma	Mínimo 0,08 mm	
Espesor en el centro de la palma	Máximo 2,0 mm, según NTP-ISO 11193-1	
Fuerza de tensión o fuerza de ruptura	a) Antes del envejecimiento a.1. Mínimo 18 MPa, según ASTM D3578 o norma de referencia, o a.2. Mínimo 7,0 N, según NTP-ISO 11193-1:2014 o norma de referencia.	
	b) Después del envejecimiento b.1. Mínimo 14 MPa, según ASTM D3578 o norma de referencia, o b.2. Mínimo 6,0 N, según NTP-ISO 11193-1 o norma de referencia.	
Elongación extrema o elongación hasta la ruptura	a) Antes del envejecimiento	Mínimo 650%
	b) Después del envejecimiento	
Ausencia de agujeros	Libre de agujeros, en el nivel de inspección y/o NCA* y/o criterio de aceptación autorizado en su registro sanitario.	USP vigente u otra norma de referencia autorizada en su registro sanitario
No estéril (aséptico)	Recuento microbiano: a) Recuento total de microorganismos aerobios: ≤ 10 <sup>3</sup> ufc/g b) Recuento total combinado de hongos y levaduras: ≤ 10 <sup>2</sup> ufc/g c) Microorganismos específicos: Staphylococcus aureus: Ausente Pseudomonas aeruginosa: Ausente	

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

*[Handwritten signature]*

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 ISO 10993-1:2018: *Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process*, así como en otras partes de la serie de estándares ISO 10993 o lo autorizado en su registro sanitario.

Asimismo, 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. El contenido máximo será hasta 100 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.

## 2.3 Rotulado

Debe corresponder al dispositivo médico, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario, debiendo consignar las frases "libre de polvo" o "sin polvo" o "no polvoreados" o "libre de talco".

## 2.4 Inserto

Manual de instrucciones de uso o inserto, si lo tuviera, según lo autorizado en su registro sanitario.



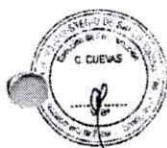
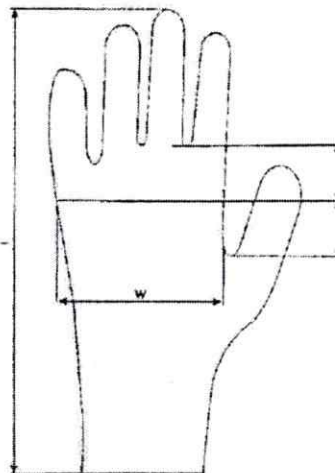


6413

2319

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

Legenda  
- Ancho (w)  
- Largo (l)



6412

2318

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	
Talla (tamaño)	7,5 o 7.5 o 7 ½	ASTM D3577 - 19 Standard Specification for Rubber Surgical Gloves u otra norma de referencia autorizada en su registro sanitario
Acabado	Con polvo	
	Con superficie lisa	
Diseño	Con dedos rectos o dedos curvos en la dirección de la palma de la mano.	
Límite de polvo residual	Máximo 15 mg/dm²	
Largo (l)	a) Mínimo 265 mm, según ASTM D3577 o norma de referencia, o b) Mínimo 270 mm, según NTP-ISO 10282 o norma de referencia.	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
Ancho (w)	a) 95 ± 6 mm, según ASTM D3577 o norma de referencia, o b) 95 ± 5 mm, según NTP-ISO 10282 o norma de referencia.	
Espesor (en dedo, palma y puño)	Mínimo 0,10 mm	
Fuerza de tensión o fuerza de ruptura	a) Antes del envejecimiento	
	a.1. Mínimo 24 Mpa, según ASTM D3577 o norma de referencia, o a.2. Mínimo 12,5 N, según NTP-ISO 10282 o norma de referencia.	
	b) Después del envejecimiento	
	b.1. Mínimo 18 Mpa, según ASTM D3577 o norma de referencia, o b.2. Mínimo 9,5 N, según NTP-ISO 10282 o norma de referencia.	
Elongación extrema o elongación hasta la ruptura	a) Antes del envejecimiento	
	a.1. Mínimo 750%, según ASTM D3577 o norma de referencia, o a.2. Mínimo 700%, según NTP-ISO 10282 o norma de referencia.	
	b) Después del envejecimiento	
	b.1. Mínimo 560%, según ASTM D3577 o norma de referencia, o b.2. Mínimo 550%, según NTP-ISO 10282 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.	

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



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

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 ISO 10993-1:2018: *Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process*, así como en otras partes de la serie de estándares ISO 10993 o lo autorizado en su registro sanitario.

Asimismo, 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 - ANPM.

#### 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, si lo tuviera, según lo autorizado en su registro sanitario.

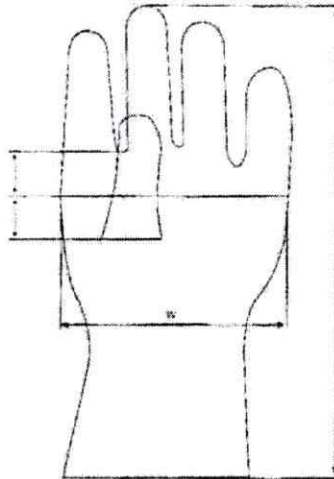


6411

2317

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

Legenda  
- Ancho (w)  
- Largo (l)





6410



PERÚ

Ministerio  
de Salud

Centro Nacional de Abastecimiento  
de Recursos Estratégicos en Salud

FICHA TÉCNICA  
DISPOSITIVOS MEDICOS

2316

### RESPIRADOR QUIRURGICO TIPO N-95

FECHA DE EMISIÓN: 07/06/2021

#### CARACTERÍSTICAS GENERALES

1. DENOMINACIÓN TÉCNICA : RESPIRADOR QUIRURGICO TIPO N-95
2. UNIDAD DE MEDIDA : Unidad
3. CLASIFICACIÓN DE RIESGO : Clase I – Bajo riesgo
4. DESCRIPCIÓN GENERAL : Dispositivo médico, de un solo uso, que filtra mínimo el 95% de partículas suspendidas en el aire, resistente a la penetración de fluidos. Diseñado para lograr un buen ajuste facial. Se usa con la finalidad de prevenir la transmisión o contagio de patógenos por vía aérea o aerosoles en ambientes hospitalarios.

#### CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS DEL BIEN

##### 5. ESQUEMA REFERENCIAL

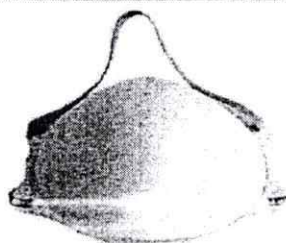


Fig. 1 (No incluye diseño)

##### 6. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS

- Pieza facial con ajuste hermético al rostro, que cubra nariz, boca y mentón.
- Buena transpirabilidad con un diseño que no colapsa contra la boca.
- Que mantenga su memoria de forma conservando sus características de filtración durante todo el periodo de uso.
- Resistente a la penetración de fluidos.
- Con eficiencia de filtración de partículas igual o mayor que 95%.
- No cuenta con válvula de exhalación y/o inhalación.

##### 6.1 Material

Pieza facial:

- Tela no tejida de polipropileno, poliéster o fibra sintética. Libre de látex.
- Debe asegurarse tener mecanismos de atrapamiento por carga electrostática.
- Debe tener mínimo 04 capas de filtro (verificables a la sección del equipo).

6409

2315

Clip nasal:

-De metal o plástico moldeable que se acople a la curvatura de la nariz.

Cinta ajustable a la cabeza

-Resistente y que conserve la elasticidad durante todo el periodo de uso. Libre de látex

## 6.2 Dimensiones

Estándar

## 6.3 Marcado externo en la pieza facial

-Debe exhibir denominación de la entidad que emite la aprobación: NIOSH, EN 149:2001, GB19083-2010, o estándar equivalente.

-Clase de filtro.

-Número de modelo o código (No obligatorio)

-Número de lote (No obligatorio).

- Marca, logo o nombre de fabricante.

## 6.4 Acabado

-Libre de pelusas e hilachas, en superficie externa y reborde interno.

-No deben poseer bordes cortantes o rebabas.

## 7. CARACTERÍSTICAS BIOLÓGICAS

### 7.1. Condición Biológica

Aséptico

### 7.2. Biocompatibilidad

Hipoalérgico

## 8. NORMAS TÉCNICAS DE REFERENCIA Y DOCUMENTOS SUSTENTATORIOS

TIPO DE FILTRO	NORMA ESTÁNDAR	DOCUMENTOS SUSTENTATORIOS
N95, N99 o N100	NIOSH	Certificado NIOSH y Test Report.
FFP2 o FFP3	EN 149: 2001	Certificado CE y Test Report de Laboratorio acreditado por Comunidad Europea.
Nivel I, Nivel II, Nivel III	GB 19083-2010	Test report de laboratorio acreditado por CNAS - China.

## 9. ENVASE Y EMBALAJE

El envase inmediato y mediato del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Decreto Supremo N°016-2011/SA "Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios" y sus modificatorias.

Se aceptará como envase inmediato lo declarado en su registro sanitario

El contenido máximo del envase mediato será desde 20 hasta 100 unidades.



CENARES - FIDM/ETLE

6408

2314

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

#### 10. ROTULADO

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

#### 11. INSERTO

Inserto u hoja de instrucción de uso o manual, según lo autorizado en su registro sanitario, cuando corresponda.



*[Handwritten signature]*



PERÚ

Ministerio  
de Salud

Viceministerio  
de Prestaciones y  
Aseguramiento en Salud

Centro Nacional de  
Abastecimiento de Recursos  
Estratégicos en Salud

6407

2313

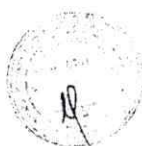
"Decenio de la igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"  
"Año del bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

## ANEXO B

### DOCUMENTO DE ORIENTACIÓN

(Aprobado por la Central de Compras Públicas – Perú Compras)

RUBRO: Equipos, accesorios y suministros médicos



[www.gob.pe/minsa-cenares](http://www.gob.pe/minsa-cenares)

Jr. Nazca 548  
Jesús María,  
Lima 11, Perú



6406

2312

DOCUMENTO DE INFORMACIÓN COMPLEMENTARIA  
APROBADO  
RUBRO: Equipos, accesorios y suministros médicos

*[El texto redactado en letra cursiva, esté referido a información referencial a tener en cuenta por la Entidad y no deberá incluirse en las Bases Estandarizadas]*

**OBJETIVO**

Orientar a las Entidades en la elaboración de las Bases estandarizadas del procedimiento de Subasta Inversa Electrónica para la contratación de bienes comunes.

El presente documento de información complementaria está constituido por las siguientes partes:

**Parte I - REQUISITOS DOCUMENTARIOS MÍNIMOS DEL PROVEEDOR DEL BIEN**

La información contenida en esta parte, precisará los requisitos documentarios mínimos y vigentes que deberá presentar el proveedor en un procedimiento de selección, de tal forma que se acredite el llevar a cabo la actividad económica materia de la contratación, según la reglamentación aplicable en el territorio nacional; asimismo, la inclusión de los referidos requisitos mínimos en las Bases para la convocatoria de una SIE, se realizará en el Capítulo IV "Requisitos de Habilitación" de las Bases estandarizadas, aprobadas por el OSCE. (...)

**1.1. Para Dispositivos Médicos:**

- 1.1.1. Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento y de sus cambios otorgadas al Establecimiento Farmacéutico Proveedor, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad Regional de Medicamentos - (ARM) del Ministerio de Salud - MINSA, según corresponda.
- 1.1.2. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento - BPA vigente a nombre del Establecimiento Farmacéutico del proveedor, emitida por la ANM o ARM, según corresponda.
- 1.1.3. Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID, como ANM.
- 1.1.4. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura emitido por la ANM, para fabricante nacional y, para fabricante extranjero, del documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo, Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen y autorizado por la ANM, según normativa vigente.
- 1.1.5. Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente, que acredite las características específicas del bien establecidas en el numeral 2.1 de la Ficha Técnica, según lo autorizado en su Registro Sanitario.

**1.2. Para Productos Farmacéuticos de Uso Veterinario:**

- 1.2.1. Copia simple del Registro y/o Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento del Proveedor, emitida por el Servicio Nacional de Sanidad Agraria (SENASA), como Autoridad Nacional en Sanidad Agraria del Ministerio de Agricultura y Riego (MINAGRI), en el rubro de productos de uso veterinarios.
- 1.2.2. Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, emitido por el Servicio Nacional de Sanidad Agraria (SENASA), como autoridad Nacional en Sanidad Agraria, según legislación y normatividad vigente.

- 1.2.3. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento - BPA vigente a nombre del proveedor, emitida por el Servicio Nacional de Sanidad Agraria (SENASA), la cual será exigida según legislación y normatividad vigente.
- 1.2.4. Copia simple del Protocolo de Análisis o Certificado de análisis del bien ofertado en concordancia con lo declarado en el registro del producto autorizado por el Servicio Nacional de Sanidad Agraria (SENASA) del Ministerio de Agricultura y Riego (MINAGRI).

**1.3. Para Textiles e Indumentaria Médica de Tela:**

La comercialización de los bienes no requiere documentación específica.

**Parte II - CERTIFICACIÓN DE CALIDAD DEL BIEN.**

La información contenida en esta parte, precisará la metodología a emplear para la comprobación de la calidad de los bienes y servicios a contratar; asimismo, dicha información podrá ser empleada por las Entidades para establecer la exigencia de dicha comprobación en la elaboración de las Bases para la convocatoria de una SIE, específicamente en lo relacionado al numeral 3.2 "Forma de Entrega de la Prestación" (segundo párrafo) del Capítulo III "Especificaciones Técnicas" de las Bases estandarizadas, aprobadas por el OSCE, de acuerdo a la siguiente estructura:

2.1 Bien	2.2 Método de Muestreo	2.3 Ensayos e Pruebas
Dispositivos Médicos	Se realizará de acuerdo a la legislación y normatividad vigente y lo establecido por el Centro Nacional de Control de Calidad - CNCC del Instituto Nacional de Salud - INS del Ministerio de Salud - MINSA, en su calidad de autoridad de los Laboratorios autorizados Pertenecientes a la Red Nacional de Laboratorios Oficiales de Control de Calidad.	Se realizará de acuerdo a la legislación y normatividad vigente y lo establecido por el Centro Nacional de Control de Calidad (CNCC) del Instituto Nacional de Salud (INS) del Ministerio de Salud (MINSA), en su calidad de autoridad de los Laboratorios autorizados pertenecientes a la Red Nacional de Laboratorios Oficiales de Control de Calidad.
Productos Farmacéuticos de Uso Veterinario	Se realizará de acuerdo a la legislación y normatividad vigente y lo establecido por el Laboratorio de Control de Calidad de Insumos Agropecuarios del Servicio Nacional de Sanidad Agraria (SENASA) del Ministerio de Agricultura y Riego, en su calidad de Autoridad Nacional en Sanidad Agraria y de los Laboratorios autorizados.	Se realizará de acuerdo a la legislación y normatividad vigente y lo establecido por el Laboratorio de Control de Calidad de Insumos Agropecuarios del Servicio Nacional de Sanidad Agraria (SENASA) del Ministerio de Agricultura y Riego, en su calidad de Autoridad Nacional en Sanidad Agraria y de los Laboratorios autorizados.
Textiles e Indumentaria Médica de Tela	<p>Para las Pruebas destructivas de laboratorio de los materiales e insumos, Diseño (construcción, artes) y Dimensiones/Medidas de los bienes:</p> <p>NTP - ISO 2859 - 1:2013 (revisada el 2018) Procedimientos de muestreo para inspección por atributos. Parte 1: Esquemas de muestreo clasificados por límite de calidad aceptable, (LCA) para inspección lote por lote. 4ª Edición</p> <p>Muestreo Simple, Inspección Reducida, Nivel de Inspección S2</p>	<p>a) Composición: AATCC TM20A-2020. Fiber Analysis: Quantitative</p> <p>b) Ligamento: NTP 231.141.1985. (revisada el 2010). TEJIDOS. Definiciones de los términos genéricos y tejidos básicos. 1ª Edición</p> <p>c) Gramaje: ASTM D3776 / D3776M - 20. Standard Test Methods for Mass Per Unit Area (Weight) of Fabric</p> <p>d) Título: ASTM D1059 - 17. Standard Test Method for Yarn Number Based on Short-Length Specimens</p>



6405

2311

	<p>(AQL 2.5%).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Para la evaluación de la apariencia (defectos), empaque y embalaje:</li> </ul> <p>NTP - ISO 2859 - 1:2013 (revisada el 2018) Procedimientos de muestreo para inspección por atributos. Parte 1: Esquemas de muestreo clasificados por límite de calidad aceptable, (LCA) para inspección lote por lote. 4ª Edición</p> <p>Muestreo Simple, Inspección Normal, Inspección Nivel II (AQL 2.5%).</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>e) Densidad: ASTM D3775 - 17e1. Standard Test Method for End (Warp) and Pick (Filling) Count of Woven Fabrics</li> <li>f) Estabilidad Dimensional: AATCC TM150-2018t. Dimensional Changes of Garments after Home Laundering</li> <li>g) Solidez del color al lavado: AATCC TM61-2013e2 método 3A. Test Method for Colorfastness to Laundering: Accelerated o NTP-ISO 105- C06:2016. Textiles. Ensayos de solidez del color. Parte C06: Solidez del color al lavado doméstico y comercial. 2ª Edición o NTP 231.008: 2015.TEXTILES. Método acelerado de ensayo de solidez del color al lavado. 2ª Edición</li> <li>h) Solidez del color al lavado con hipoclorito de sodio: AATCC TM61-2013e2, método 4A. Test Method for Colorfastness to Laundering: Accelerated</li> <li>i) Solidez del color al frote: AATCC TM8-2016e. Colorfastness to Crocking: Crockmeter Method o NTP-ISO 105-X12:2020. Textiles. Ensayo de solidez del color. Parte X12: Solidez del color al frote. 2ª Edición o NTP 231.042:2009 (revisada el 2019). TEXTILES. Ensayos de solidez del color. Solidez del color al frote. 2ª Edición</li> <li>j) Solidez del color a la luz: AATCC TM16.3-2020. Colorfastness to Light: Xenon-Arc o NTP 231.170:2011 Solidez del color a la luz. Opción 3: Método de lámpara de arco de Xenón, luz continua. Opción panel negro. 2ª Edición</li> <li>k) Resistencia a la tracción: ASTM D5034 - 21. Standard Test Method for Breaking Strength and Elongation of Textile Fabrics (Grab Test) o ISO 13934-2:2014. Textiles — Tensile properties of fabrics — Part 2: Determination of maximum force using the grab method</li> <li>l) Resistencia al pilling: ASTM D3512 / D3512M - 16. Standard Test Method for Pilling Resistance and Other Related Surface Changes of Textile Fabrics: Random Tumble Pilling Tester</li> <li>m) Acabado Mercerizado: AATCC TM89-2019. Mercerization in Cotton</li> <li>n) Acabado Pre encogido: Ensayo de estabilidad dimensional AATCC TM150-2018t. Dimensional Changes of Garments after Home Laundering</li> </ul>
--	---	--

Versión 05

Página 3 de 4

		<p>o) Composición del hilo de costura: AATCC TM20A-2020. Fiber Analysis: Quantitative</p> <p>p) Título del hilo de costura: ASTM D1907 / D1907M - 12(2018). Standard Test Method for Linear Density of Yarn (Yarn Number) by the Skein Method o NTP-ISO 2060:2006 (revisada el 2016). TEXTILES. Hilos arrollados. Determinación de la masa lineal (masa por unidad de longitud) por el método de la madeja. 1ª Edición</p>
--	--	--

**Nota:** Para características en las que no se precisa método de ensayo o prueba en Textiles e Indumentaria Médica de Tela, se realizará mediante métodos físicos o sensoriales (inspección) y/o medición directa con herramientas y/o equipos calibrados.

#### 2.4 Otras Precisiones

##### 2.4.1 Para Dispositivos Médicos y Productos Farmacéuticos de Uso Veterinario

La certificación de la calidad será de exigencia obligatoria por la Entidad contratante, debiendo señalar esta condición en las Bases Estándar (especificaciones técnicas y/o proforma de contrato), realizando las precisiones que apliquen, entre ellas que los costos que demande dicha certificación deben ser asumidos por el Contratista; no obstante, en el caso que la Entidad determine que los costos y/o la oportunidad del suministro originados de la exigencia de la certificación de la calidad, impiden o ponen en riesgo la finalidad de la contratación, esta se podrá eximir de dicha exigencia.

##### 2.4.2 Para Textiles e Indumentaria Médica de Tela

La Entidad Convocante podrá exigir al proveedor que durante la ejecución contractual y en la oportunidad que determine, realice la entrega de los siguientes documentos en original:

1. Un "Certificado de Calidad", respaldado con ensayos o métodos acreditados o normalizados realizados en laboratorios de ensayo que confirme que el bien entregado, cumple con las características y especificaciones de calidad detalladas en el numeral "2.1 Del bien, del punto 2 que señala las características específicas del bien" de la ficha técnica correspondiente.
2. En caso no se emitan los documentos previamente indicados, el proveedor podrá presentar un "Informe de Ensayo de lote con Valor Oficial" con símbolo de acreditación. Dicho documento deberá ser emitido por un laboratorio de ensayo con acreditación nacional vigente o en ausencia de esta, con acreditación en otro país cuyo acreditador sea miembro firmante del Acuerdo de Reconocimiento Mutuo del Inter American Accreditation Cooperation (IAAC) o del International Laboratory Accreditation Cooperation (ILAC).
3. En ausencia de lo citado en el párrafo precedente, podrá presentar un "Informe de Ensayo" de lote emitido por un laboratorio con métodos cuyo alcance de la acreditación esté relacionado con productos afines al sector.

La entidad deberá definir la antigüedad de los documentos antes citados.

**Nota:** Si la entidad decide exigir la certificación de la calidad de los bienes a contratar, deberá señalar esta condición en las Bases (sección específica, especificaciones técnicas numeral 3.2 y/o proforma de contrato), realizando las precisiones que le apliquen, entre ellas que los costos que demande la referida certificación deben ser asumidos por el proveedor.

**Parte III - OTROS.**  
No es aplicable.



**CAPÍTULO V**  
**PROFORMA DEL CONTRATO**

**CONTRATO N° -2023-CENARES/MINSA**

Conste por el presente documento, la contratación de suministro de bienes para la **ADQUISICIÓN DE EQUIPOS DE PROTECCIÓN PERSONAL PARA LA PREVENCIÓN Y TRATAMIENTO DEL CORONAVIRUS EN EL MARCO DEL ESTADO DE EMERGENCIA SANITARIA POR EL COVID-19 – GUANTE QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE 7 ½ - O.C. 1945-2021**, que celebra de una parte el **CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATÉGICOS EN SALUD (CENARES)**, en adelante **LA ENTIDAD**, con RUC N° 20538298485, con domicilio legal en Jr. Nazca N° 548 - Jesús María, representado por su Directora General....., identificado con DNI N° ....., designado mediante Resolución Ministerial N° 012-2023/MINSA, y de otra parte [.....], con RUC N° [.....], con domicilio legal en [.....], inscrita en la Partida Electrónica N° [.....] del Registro de Personas Jurídicas de la ciudad de [.....], debidamente representado por su Representante Legal, [.....], identificado con DNI / CE N° [.....], según poder inscrito en el 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**

- 1.1. Con Decreto Supremo N° 008-2020-SA, publicado en el diario oficial El Peruano el 12 de marzo de 2020, se declara en emergencia sanitaria a nivel nacional, por el plazo de noventa (90) días calendario, por el brote y propagación del COVID-19 en el Perú

Decreto Supremo N.° 003-2023-SA; Decreto Supremo que prorroga la Emergencia Sanitaria declarada por Decreto Supremo N° 008-2020-SA, prorrogada por Decretos Supremos N° 020-2020-SA, N° 027-2020-SA, N° 031-2020-SA, N° 009-2021-SA, N° 025-2021-SA, N° 003-2022-SA y N° 015-2022-SA.

- 1.2. El marco de lo antes expuesto, el CENARES realizó la siguiente adquisición:

Orden de Compra	Proveedor	Descripción	Cantidad	Monto S/
[.....]	[.....]	[.....]	[.....]	[.....]

- 1.4. A través de la Resolución Directoral N° 590-2023-CENARES-MINSA de fecha 30 de octubre de 2023, se aprobó la Contratación Directa por la causal de emergencia derivada de **ADQUISICIÓN DE EQUIPOS DE PROTECCIÓN PERSONAL PARA LA PREVENCIÓN Y TRATAMIENTO DEL CORONAVIRUS EN EL MARCO DEL ESTADO DE EMERGENCIA SANITARIA POR EL COVID-19 – GUANTE QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE 7 ½ - O.C. 1945-2021** de diversos bienes entre ellos la adquisición de “*Descripción del ítem*”.

- 1.5. Con fecha [...] de [...] de 2023, el Órgano Encargado de las Contrataciones del Estado, adjudicó la buena pro de la **CONTRATACIÓN DIRECTA N° 65-2023-CENARES/MINSA** para la “**ADQUISICIÓN DE EQUIPOS DE PROTECCIÓN PERSONAL PARA LA PREVENCIÓN Y TRATAMIENTO DEL CORONAVIRUS EN EL MARCO DEL ESTADO DE EMERGENCIA SANITARIA POR EL COVID-19 – GUANTE QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE 7 ½ - O.C. 1945-2021**” ítem N° ##, a la empresa “*Consignar Postor Ganador*”, cuyos detalles e importe constan en los documentos integrantes del presente contrato.

**CLÁUSULA SEGUNDA: OBJETO**

El presente contrato tiene por objeto la adquisición del ítem N° ##: “*Descripción del ítem*” devenido del procedimiento “**ADQUISICIÓN DE EQUIPOS DE PROTECCIÓN PERSONAL PARA LA PREVENCIÓN Y TRATAMIENTO DEL CORONAVIRUS EN EL MARCO DEL ESTADO DE EMERGENCIA SANITARIA POR EL COVID-19 – GUANTE QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE 7 ½ - O.C. 1945-2021**”, en el marco de la Emergencia Sanitaria declarada mediante Decreto Supremo



N° 008-2020-SA, y conforme a la aprobación del procedimiento de selección Contratación Directa N° 65-2023-CENARES/MINSA.

**CLÁUSULA TERCERA: MONTO CONTRACTUAL**

El monto total del presente contrato asciende a **[CONSIGNAR MONEDA Y MONTO]** de Ley, de acuerdo al siguiente detalle:

ÍTEM	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD	PRECIO UNITARIO S/	MONTO S/
[..]	[.....]	[.....]	[.....]	[.....]

Este monto comprende el costo de los bienes, todos los tributos, seguros, transporte, inspecciones, pruebas y, de ser el caso, los costos laborales conforme 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 PAGO**

El pago se realizará, previa conformidad del Ejecutivo Adjunto del Centro de Almacén y Distribución del CENARES después de recepcionado el bien. Será requisito indispensable que el contratista presente la siguiente documentación para efectos de la liquidación del pago correspondiente:

- Recepción del Área de Almacén o la que haga sus veces.
- Informe del funcionario responsable del Ejecutivo Adjunto de la Dirección de Almacén y Distribución del CENARES, emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.
- Guía de remisión (Destinatario + SUNAT + 02 copias adicionales).

CENARES paga las contraprestaciones pactadas a favor del contratista dentro de los lineamientos del marco normativo de la ley de contrataciones del estado, siempre que se verifiquen las condiciones establecidas en el contrato para ellos

**CLÁUSULA QUINTA: PLAZO DE EJECUCIÓN Y LUGAR DE ENTREGA**

El plazo de ejecución del presente contrato es de [...], el mismo que se computa desde [CONSIGNAR SI ES DEL DIA SIGUIENTE DEL PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO, DESDE LA FECHA QUE SE ESTABLEZCA EN EL CONTRATO O DESDE LA FECHA EN QUE SE CUMPLAN LAS CONDICIONES PREVISTAS EN EL CONTRATO PARA EL INICIO DE LA EJECUCIÓN, DEBIENDO INDICAR LAS MISMAS EN ESTE ULTIMO CASO].

**CLÁUSULA SEXTA: PARTES INTEGRANTES DEL CONTRATO**

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

**CLÁUSULA SÉTIMA: GARANTÍAS**

La entrega del bien se ha efectuado de manera previa conforme lo establece la situación de emergencia y lo normado en el artículo 100 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, por lo que al haber sido ejecutada la prestación, LA ENTIDAD no requiere la presentación de garantías.

**CLÁUSULA OCTAVA: RECEPCIÓN Y CONFORMIDAD DE LA PRESTACIÓN**

El producto farmacéutico debe corresponder a las especificaciones requeridas y de acuerdo al producto adjudicado.

La recepción y conformidad del producto se sujeta a lo dispuesto en la normatividad de contrataciones del Estado.

Cada punto de destino emite la conformidad del suministro e informa la CENARES sobre la recepción del oxígeno medicinal en las condiciones acordadas en el contrato, mediante acta debidamente suscrita por el funcionario competente que da cuenta que la fecha de recepción y la cantidad recibida, dentro de las cuarenta y ocho (48) horas de producida y con copia al proveedor.

Posterior a la conformidad del punto de destino, la Dirección de Almacenamiento y Distribución del CENARES emite la conformidad de la prestación.



Para llevar a cabo la recepción y la conformidad de la entrega, el contratista deberá entregar los siguientes documentos, los cuales deben ser firmados por el Director Técnico de EL CONTRATISTA:

- Copia Simple del Registro Sanitario o del Certificado de Registro Sanitario, cuando por primera vez se entregue el producto y sus actualizaciones, cuando corresponda.
- Copia del Certificado o Protocolo de Análisis emitido por el fabricante o quien encarga su fabricación.
- De corresponder, copia del certificado de BPM y/o BPA y/o BPDyT, vigentes al momento de la entrega, cuando por primera vez se entregue el producto y sus actualizaciones, cuando corresponda.

#### **CLÁUSULA NOVENA: 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 DÉCIMA: RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS**

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

El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de dos (2) años, contados a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD.

#### **CLÁUSULA UNDECIMA: 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:

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

Dónde:

**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.

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.

#### **CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA: 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, 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.

#### **CLÁUSULA DÉCIMA TERCERA: 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 CUARTA : 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, 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.

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 DECIMA QUINTA: MARCO LEGAL DEL CONTRATO**

Sólo en lo no previsto en este contrato, en la Ley 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 DECIMA SEXTA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS**

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 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, 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.

#### **CLÁUSULA DÉCIMA SETIMA: FACULTAD DE ELEVAR A ESCRITURA PÚBLICA**

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

#### **CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA: 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** : Jr. Nazca N°548, distrito de Jesús María - Lima

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

**EL CONTRATISTA** autoriza que las notificaciones o cualquier comunicación de **LA ENTIDAD** durante la etapa de ejecución contractual, tendrá como fecha de acuse de haber recibido las notificaciones



desde la fecha de su envío a las siguientes direcciones de correo electrónico.

**Correo electrónico del contratista:**

1. [.....]

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, la oferta y las disposiciones del presente contrato, las partes lo firman por triplicado en señal de conformidad en la ciudad de Lima a los [...] días del mes de [...] de 2023.

---

“LA ENTIDAD”

---

“EL CONTRATISTA”

