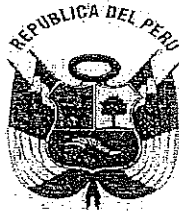


MINISTERIO DE SALUD
DIRECCION DE REDES
INTEGRADAS DE SALUD
LIMA NORTE

Nº 30-2021- MINSA/DIRIS.LN/3



RESOLUCIÓN ADMINISTRATIVA

Independencia, 28 MAYO 2021

VISTO:

La NOTA INFORMATIVA Nº 207- 2021-OIP-MINSA-DIRIS-LN/3; de fecha 14 de mayo 2021, emitido por la jefa de Oficina de Inversiones Públicas, Eco. NORA LUZ VALCARCEL ILLATINCO; EL INFORME Nº 65-2021-ATB, de fecha 13 de mayo de 2021, sobre evaluación y validación de Especificaciones Técnicas para la adquisición de Microcubetas descartables y limpiadores de Unidad Óptica para Hemoglobímetro EKF-diagnostic Hemo Control y Hemocue HB 201+, emitido por el Ingeniero Electrónico ALDO TALLEDO BLEST; MEMORANDO Nº 1829-2021-MINSA/DIRIS-LN/6, de fecha 12 de mayo de 2021, emitido por la Directora Ejecutiva de la Dirección de Monitoreo y Gestión Sanitaria, Dra. ALICIA VIGO ALEGRIA; INFORME Nº 07-2021-OIESP/MINSA/DIRIS.LN/6, de fecha 7 de mayo de 2021, Informe técnico de estandarización, emitido por la coordinadora ESANS Diris Lima Norte, Lic. BETZABETH ROSA CATACORA AMACHI; el mismo que fue hecho suyo, en la misma fecha, en todos sus extremos, mediante PROVEÍDO Nº 70-2021-OIESP-MINSA/DIRIS.LN/6, por la Jefa de la Oficina de intervenciones estratégicas en salud pública, MC ABISAG DURAND GUEVARA;

CONSIDERANDO:

Que, el numeral 16.1 del artículo 16 de la ley 30225, Ley de Contrataciones del Estado, modificado por el Decreto Legislativo 1444, establece que el área usuaria requiere los bienes, servicios u obras a contrata, siendo responsable de formular las especificaciones técnicas, términos de referencia o expediente técnico, respectivamente, así como los requisitos de calificación, además de justificar la finalidad pública de la contratación. Los bienes, servicios u obras que se requieran deben estar orientados al cumplimiento de las funciones de la entidad;

Que, el numeral 29.4 del artículo 29 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado por el Decreto Supremo Nº 344-2018 EF, señala que en la definición del requerimiento ni se hace referencia a fabricación o procedencia. Procedimiento de fabricación, marcas, patentes o tipos, origen o producción determinados ni descripción que oriente la contratación hacia ellos, salvo que la entidad haya implementado el correspondiente proceso de estandarización debidamente autorizado por su titular, en cuyo caso se agregan las palabras "o equivalentes" a continuación de dicha referencia;

Que, el anexo de las definiciones del Reglamento, define la estandarización como el proceso de racionalización consistente en ajustar a un determinado tipo o modelo los bienes o servicios a contratar, en atención a los equipamientos pre existentes;

Que, el numeral 6.1 de la Directiva N° 004-2016-OSCE/CD" Lineamiento para la contratación en la que se hace referencia a determinada marca o tipo particular", aprobada por la Resolución N° 011-2016-OSCE/PRE, en adelante Directiva, señala que la estandarización es el proceso de racionalización consistente en ajustar a un determinado tipo o modelo, os bienes o servicios a contratar, en atención a lo equipamientos pre existente;

Que, de acuerdo con el numeral 7.2 de la Directiva, establece que, para la estandarización deben verificarse los siguientes presupuestos: a) la entidad posee determinado equipamiento o infraestructura, pudiendo ser maquinaria, equipos, vehículos, u otro tipo de bienes, así como ciertos servicios especializados; b) los bienes o servicios que se requiere contratar son accesorios o complementarios al equipamiento o infraestructura pre existente o imprescindible para garantizar la funcionalidad, operatividad o valor económico de dicho equipamiento o infraestructura;

Que, el numeral 7.3 de la Directiva, señala que cuando el área usuaria, es decir, aquella de la cual proviene el requerimiento de contratar o que, dada su especialidad y resulta inevitable definir el requerimiento formuladas por otras dependencia, considere que resulta inevitable definir el requerimiento haciendo referencia a fabricación o procedencia, procedimiento de fabricación, marcas, patentes o tipo origen o producción determinado o descripción que oriente a la contratación hacia ellos, deberá elaborar un informe técnico de estandarización debidamente sustentado;

Que, el informe técnico debe contener, como mínimo: a) la Descripción del equipamiento infraestructura preexistente de la entidad; b) de ser el caso la descripción del bien o servicio requerido, indicándose la marca o tipo de producto; así como las especificaciones técnicas o términos de referencia, según corresponda ; c) el uso o aplicación que se le dará al bien o servicio requerido; d) la justificación de la estandarización, donde se describa objetivamente los aspectos técnicos, la verificación de los presupuestos de la estandarización antes señalados y la incidencia económica de la Contratación; e) nombre cargo y firma de la persona responsable de la evaluación que sustenta la estandarización del bien o servicio, y del jefe del área usuaria ; y f) la fecha de la elaboración del informe técnico;

Que, mediante el INFORME N° 07-2021-OIESP/MINSA/DIRIS.LN/6, de fecha 7 de mayo de 2021, se justifica y sustenta la estandarización, este informe es emitido por la Lic. BETZABETH ROSA CATACTORA AMACHI, coordinadora ESANS Diris Lima Norte; informe que fue hecho suyo, en la misma fecha, y en todos sus extremos, por la jefa de la Oficina de intervenciones estratégicas en salud pública, MC ABISAG DURAND GUEVARA mediante PROVEÍDO N° 70-2021-OIESP-MINSA/DIRIS.LN/6;

Que, en consecuencia, de acuerdo a lo previsto en el marco legal vigente y sobre la base del Informe y proveído precedentes, resulta necesario que SE APRUEBE ESTANDARIZACIÓN de MICROCUBETAS DESCARTABLES Y LIMPIADORES DE UNIDAD OPTICA PARA HEMOGLOBINOMETROS EKF DIAGNOSTIC HEMO CONTROL Y HEMOCUE HB 201+, y se disponga su publicación en el portal institucional al día siguiente de su aprobación;

Que, el proceso de estandarización de acuerdo a lo solicitado por la jefa de la Oficina de intervenciones estratégicas en salud pública será de 24 meses (2 años), contados a partir del día

siguiente de su aprobación, lo cual podría ser inferior en caso varíen las condiciones que determinaron su estandarización;

De conformidad con la ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, y su Reglamento, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2008-EF: la Directiva N° 004-2016-OSCE/CD "Lineamientos para la contratación en la que se hace referencia a determinada marca o tipo particular" aprobada por Resolución N° 011-2016-OSCE/PRE; así como la RM 467-2017/MINSA, y demás facultades conferidas según Resolución Directoral N°003-2021-MINSA/DIRIS.LN/1;

Contando con el visto bueno de la Dirección Ejecutiva de Monitoreo y Gestión Sanitaria, Oficina de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública y la Oficina de Inversión Pública de la Dirección de Redes Integradas de Salud Lima Norte;

SE RESUELVE:

Artículo 1.- APROBAR LA ESTANDARIZACIÓN DE MICROCUBETAS DESCARTABLES Y LIMPIADORES DE UNIDAD OPTICA PARA HEMOGLOBINOMETROS EKF DIAGNOSTIC HEMO CONTROL Y HEMOCUE HB 201+ sustentado por la coordinadora ESANS Diris Lima Norte y hecho suyo por la jefa de la Oficina de intervenciones estratégicas en salud pública, según el contenido del INFORME N° 07-2021-OIESP/ MINSA/ DIRIS.LN/6.

Artículo 2.- La estandarización a que se refiere el artículo precedente de la Oficina de intervenciones estratégicas en salud pública es aprobada por un periodo de 24 meses (2 años) contados a partir del día siguiente de su aprobación, lo cual podrá ser inferior en caso varíen las condiciones que determinaron la estandarización.

Artículo 3.- Notificar la Presente Resolución a la Oficina de intervenciones estratégicas en salud pública, a fin de que esta verifique durante el periodo de vigencia de su aprobación. Lo cual podrá ser inferior de variar las condiciones que determinaron su estandarización.

Artículo 4.- Disponer la publicación de la presente Resolución al día siguiente de su aprobación durante el período de la presente estandarización en el portal institucional de la Diris Lima-Norte.

Regístrese y Comuníquese

RNPA/jftm

- Cc
- ☐ Dirección General
 - ☐ Dirección Administrativa
 - ☐ Dirección de Monitoreo y Gestión Sanitaria
 - ☐ Oficina de Inversiones
 - ☐ Oficina de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública
 - ☐ Imagen Institucional
 - ☐ Archivo



"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año de la Universalización de la Salud"

REQUERIMIENTO PARA LA ADQUISICIÓN DE MICROCUBETAS DESCARTABLES PARA DOSAJE DE HEMOGLOBINA EN EL MARCO DE LA LUCHA CONTRA LA ANEMIA MATERNO INFANTIL

1. DENOMINACION DE LA CONTRATACION:

Requerimiento de adquisición de microcubetas descartables compatible con hemoglobímetro EKF Diagnostic Hemo Control y HemoCue Hb 201+, para realizar el dosaje de hemoglobina en los Establecimientos de Salud de la DIRIS Lima Norte.

2. DEPENDENCIA SOLICITANTE

Estrategia Sanitaria de Alimentación y Nutrición Saludable y Estrategia Sanitaria de Salud Sexual y Reproductiva - Oficina de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública - Dirección de Monitoreo y Gestión Sanitaria de la DIRIS Lima Norte.

3. FINALIDAD PÚBLICA:

Contar con microcubetas descartables compatibles con hemoglobímetro EKF Diagnostic Hemo Control y HemoCue Hb 201+ para el descarte de anemia y por medio de esta actividad contribuir a la prevención y control de la anemia materno infantil, enmarcado en las intervenciones priorizadas del "Plan Nacional para la Reducción y Control de la Anemia Materno Infantil y la Desnutrición Crónica Infantil en el Perú 2017-2021" en la Jurisdicción de la DIRIS Lima Norte.

4. ANTECEDENTES

Que, de acuerdo a la Resolución N°001-2016-OSCE/PRE que aprueba la Directiva N°004-2016-OSCE/CD, "Lineamientos para la contratación en la que se hace referencia a determinada marca o tipo particular", y que en su numeral 7.4 menciona que "La estandarización de los bienes o servicios a ser contratados será aprobado por el titular de la entidad, sobre la base del informe técnico de estandarización emitido por el área usuaria, la que podrá efectuar las coordinaciones de la Entidad para tal fin. Dicha aprobación deberá efectuarse por escrito, mediante resolución o instrumento que haga sus veces y, publicarse en la página web de la Entidad al día siguiente de producida su aprobación".

Que, de acuerdo a la R.A. N°30-2021-MINSA/DIRIS.LN/3 del 28 de mayo del 2021, la directora Administrativa de la DIRIS LIMA NORTE aprueba LA ESTANDARIZACIÓN DE MICROCUBETAS DESCARTABLES Y LIMPIADORES DE UNIDAD OPTICA PARA HEMOGLOBINOMETRO EKF DIAGNOSTIC HEMO CONTROL Y HEMOCUE HB 201+.

De acuerdo a las cifras que proporciona la Encuesta Demográfica y de Salud Familiar (ENDES). En el Perú, la anemia en los niños de 06 a 35 meses es desde hace más de una década un problema grave de salud pública, reportándose para el año 2020 una prevalencia de 40.0% cifra similar al año 2019 presentando 40.1% de prevalencia de anemia.

En la DIRIS Lima Norte se cuenta con Establecimientos de Salud del primer nivel de atención que realizan dosaje de hemoglobina para el descarte de anemia en niños, adolescentes y gestantes. La implementación con microcubetas descartables



PERÚ

Ministerio
de Salud

Viceministerio
de Prestaciones y
Aseguramiento en Salud

Dirección de Redes
Integradas de Salud
Lima Norte

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año de la Universalización de la Salud"

compatibles con hemoglobímetro EKF Diagnostic Hemo Control y HemoCue Hb 201+, permite la atención oportuna en prevención y control de la anemia materno infantil.

5. OBJETIVO DEL CONTRATO

5.1 Objetivo general

Contratar a empresas que suministren microcubetas descartables compatibles con hemoglobímetro EKF Diagnostic Hemo Control y HemoCue Hb 201+ para garantizar la atención oportuna y adecuada en los servicios de salud de la Entidad.

5.2 Objetivo específico

- ✓ Asegurar la adquisición de microcubetas descartables compatibles con hemoglobímetro Hemocontrol EKF para la continuidad de las actividades de prevención y control de la anemia en los establecimientos de salud.

6. CARACTERISTICAS Y CONDICIONES DEL BIEN A CONTRATAR

6.1 ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Nº	CODIGO SIGA	DESCRIPCION	CANTIDAD	UNIDAD/ MEDIDA	ESPECIFICACIONES TECNICAS
	5120002 60310	MICROCUBET A DESCARTABL E PARA HEMOGLOBIN ÓMETRO HEMOCONTR OL	72 000	UNIDAD	<p>MICROCUBETA DESCARTABLE PARA HEMOGLOBINÓMETRO EKF DIAGNOSTIC HEMO CONTROL</p> <p>Características técnicas:</p> <ul style="list-style-type: none">•Presentación: microcubeta envasada y sellado individualmente.•Empaque: Caja x 50 unidades•Material: Poliestireno.•Microcubeta compatible para análisis de hemoglobina descartable para equipo portátil EKF DIAGNOSTIC HEMOCONTROL.•Permite la determinación fotométrica de la hemoglobina.•Permiten trabajar con sangre capilar, venosa o arterial.•Principio de medición fotométrica de absorción óptica.•Tamaño adecuado para 08 uL de muestra.•Para determinación de hemoglobina en sangre.•Fecha de vencimiento: Mayor de 12 meses.

**PERÚ****Ministerio
de Salud****Viceministerio
de Prestaciones y
Aseguramiento en Salud****Dirección de Redes
Integradas de Salud
Lima Norte**

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año de la Universalización de la Salud"

2	5120002 60309	MICROCUBET A DESCARTABL E PARA HEMOGLOBIN ÓMETRO HEMOCUE HB 201	45 800	UNIDAD	MICROCUBETA DESCARTABLE PARA HEMOGLOBINÓMETRO HEMOCUE HB 201+ Características técnicas: •Presentación: microcubeta envasada y sellado individualmente. •Empaque: Caja x 25 unidades •Material: Poliestireno. •El llenado de la microcubeta se realiza por capilaridad con un volumen aproximado de 10 uL de sangre sin diluir. •Composición de la microcubeta: < 600 ug/g de desoxicolato de sodio < a 300 ug/g de azida sódica < 300 ug/g de nitrito de sodio y < 350 ug/g de ingredientes no reactivos. •Microcubeta compatible para análisis de hemoglobina descartable para equipo de determinación HEMOCUE HB 201+ •Fecha de vencimiento: Mayor de 12 meses.
---	------------------	--	--------	--------	---

6.2 Requisitos según leyes, reglamentos técnicos, normas metrológicas y/o sanitarias, reglamentos y demás normas

• Registro Sanitario

El postor deberá contar con el documento de DIGEMID que acredite el registro sanitario del bien ofertado, de no ser el caso deberá contar con un documento (de DIGEMID) que sustente o indique que el bien ofertado no lo requiere. Este documento deberá estar vigente, actualizado y será solicitado en la entrega del bien.

• Buenas Prácticas de Almacenamiento y Manufactura, según corresponda

El postor deberá contar con la certificación, otorgado por la Autoridad o entidad competente de los países es de Alta vigilancia Sanitaria; así como por las Autoridades competentes de otros países con quienes se suscribe convenios de reconocimiento mutuo, que acredite las Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) y Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del bien ofertado. Este documento deberá estar vigente, actualizado y será solicitado en la entrega del bien.

6.3 ENVASE Y CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO EMBALAJE

Deberá cumplir 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 dispositivo médico, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.

6.4 VIGENCIA MINIMA DEL PRODUCTO A LA ENTREGA, de corresponder.



La vigencia mínima del bien deberá ser igual o mayor a dieciocho (18) meses al momento de su(s) fecha(s) de entrega en el Almacén de la DIRIS Lima Norte.

6.5 COMPROMISO DE CANJE

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

6.6 LUGAR Y PLAZO DE ENTREGA DE LOS BIENES

Lugar:

Los bienes deben ser entregados en el Almacén Especializado de Medicamentos de la DIRIS Lima Norte, sito en Pj. El Aguila S/N Rimac Alt. De la Cdra 6 de la Av. Francisco Pizarro. Perú, indicando en las respectivas órdenes de compra. El horario para la recepción de los bienes es de lunes a viernes de 08:00 a 13:00 horas y de 14:00 a 16:00 horas, el mismo que podrá variar previa coordinación con el Almacén Especializado de Medicamentos de la DIRIS Lima Norte.

Plazo:

El plazo de ejecución de entrega será de tres (03) entregas. La **primera entrega** se realizara hasta veinte días calendario de firmado el contrato y/o notificación de la orden de compra, la **segunda entrega** sesenta días después de la primera entrega, la **tercera entrega** sesenta días después de la segunda entrega.

El plazo de la contratación es por 06 meses.

ESTRATEGIA SANITARIA	DESCRIPCIÓN	U/M	ENTREGA		
			1°	2°	3°
ESTRATEGIA SANITARIA DE ALIMENTACIÓN Y NUTRICIÓN SALUDABLE	MICROCUBETA EKF DIAGNOSTIC HEMO CONTROL	UNIDAD	15000	15000	15000
ESTRATEGIA SANITARIA DE SALUD SEXUAL Y REPRODUCTIVA	MICROCUBETA EKF DIAGNOSTIC HEMO CONTROL	UNIDAD	9000	9000	9000
			24000	24000	24000

ESTRATEGIA SANITARIA	DESCRIPCIÓN	U/M	ENTREGA		
			1°	2°	3°
ESTRATEGIA SANITARIA DE ALIMENTACIÓN Y NUTRICIÓN SALUDABLE	MICROCUBETA HEMOCUE HB 201+	UNIDAD	9600	9600	9600
ESTRATEGIA SANITARIA DE SALUD SEXUAL Y REPRODUCTIVA	MICROCUBETA HEMOCUE HB 201+	UNIDAD	5700	5700	5600
			15300	15300	15200

*Las entregas pueden variar a necesidad de la Entidad.



ESTRATEGIA SANITARIA	DESCRIPCIÓN	U/M	TOTAL
ESTRATEGIA SANITARIA DE ALIMENTACIÓN Y NUTRICIÓN SALUDABLE	MICROCUBETA EKF DIAGNOSTIC HEMO CONTROL	UNIDAD	45 000
	MICROCUBETA HEMOCUE HB 201+	UNIDAD	28 800
ESTRATEGIA SANITARIA DE SALUD SEXUAL Y REPRODUCTIVA	MICROCUBETA EKF DIAGNOSTIC HEMO CONTROL	UNIDAD	27 000
	MICROCUBETA HEMOCUE HB 201+	UNIDAD	17 000

6.7 CONFORMIDAD DE RECEPCIÓN

La conformidad y recepción se sujeta a lo dispuesto en la normatividad de Contrataciones del Estado; la recepción la efectúa el jefe de Almacén Central (o quien haga sus veces) y la conformidad por el Responsable del Almacén Especializado de Medicamentos (o quien haga sus veces), considerando el cumplimiento de lo siguiente:

- Copia de la Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o reposición por efectos o Vicios Ocultos, por única vez, en la primera vez que se efectúe la entrega en el almacén de la entidad.
- Los dispositivos médicos que se entreguen en los almacenes de la entidad, deben corresponder a las especificaciones técnicas requeridas y estar de acuerdo con el material médico adjudicado. Los dispositivos médicos deben presentar un adecuado estado de conservación.
- Los documentos descritos en los literales precedentes deberán ser firmados por la Empresa.



7. FORMA DE PAGO

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

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

- Recepción del Informe del responsable de almacén de la DIRIS LN.
- Acta de Conformidad de la Dirección de Monitoreo y Gestión Sanitaria con Visto Bueno del área usuaria.
- Comprobante de Pago.

8. RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

El plazo de responsabilidad será según las Especificaciones técnicas contada a partir de la conformidad otorgada por la Entidad por la entrega, de acuerdo al Artículo 40 de la Ley de Contrataciones del Estado y Artículo 173 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

La recepción conforme de la DIRIS Lima Norte no enerva su derecho a reclamar





PERÚ

Ministerio
de Salud

Viceministerio
de Prestaciones y
Aseguramiento en Salud

Dirección de Redes
Integradas de Salud
Lima Norte

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año de la Universalización de la Salud"

posteriormente por defectos o vicios ocultos u otras situaciones anómalas no detectables o no verificables durante la recepción de los bienes, por causales atribuibles al contratista, debiendo proceder a la reposición o canje total del lote de los bienes que se hayan detectado en las situaciones descritas.

El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de un (01) año, contabilizando a partir de la emisión de la conformidad.

9. PENALIDAD

Si el contratista incurre en retraso injustificado en la ejecución de las prestaciones objeto del contrato, la entidad le aplicará automáticamente una penalidad por mora por cada día de atraso, hasta por un monto máximo equivalente al diez por ciento (10%) del monto del contrato vigente o, de ser el caso, del monto del ítem que debió ejecutarse, en concordancia con el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

10. REQUISITOS Y RECURSOS DEL PROVEEDOR

EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Requisitos:

El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a no mayor no podrá ser mayor a tres (3) veces el valor estimado de la contratación o del ítem, por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. Se consideran bienes similares a los dispositivos médicos en general y equipos de protección personal médico en general.

En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia que no debe superar el 25% del valor estimado, por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa.

Se consideran bienes similares a los siguientes material, insumos, instrumental y accesorios médicos, quirúrgicos, odontológicos y de laboratorio.

Acreditación:

La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente, con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.



PERÚ

Ministerio
de Salud

Vice-Ministerio
de Planificación y
Supervisión en Salud

Dirección de Redes
Integradas de Salud
Lima Norte

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año de la Universalización de la Salud"

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

En el caso de suministro, solo se considera como experiencia la parte del contrato que haya sido ejecutada durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de presentación de ofertas, debiendo adjuntarse copia de las conformidades correspondientes a tal parte o los respectivos comprobantes de pago cancelados.

En los casos que se acredite experiencia adquirida en consorcio, debe presentarse la promesa de consorcio o el contrato de consorcio del cual se desprenda fehacientemente el porcentaje de las obligaciones que se asumió en el contrato presentado; de lo contrario, no se computará la experiencia proveniente de dicho contrato.

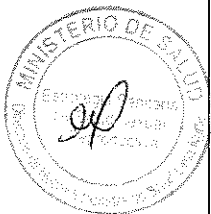
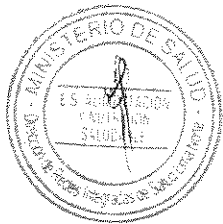
Asimismo, cuando se presenten contratos derivados de procesos de selección convocados antes del 20.09.2012, la calificación se ceñirá al método descrito en la Directiva "Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado", debiendo presumirse que el porcentaje de las obligaciones equivale al porcentaje de participación de la promesa de consorcio o del contrato de consorcio. En caso que en dichos documentos no se consigne el porcentaje de participación se presumirá que las obligaciones se ejecutaron en partes iguales.

Si el titular de la experiencia no es el postor, consignar si dicha experiencia corresponde a la matriz en caso que el postor sea sucursal, o fue transmitida por reorganización societaria, debiendo acompañar la documentación sustentatoria correspondiente.

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

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

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



MINISTERIO DE SALUD
DIRECCIÓN DE REDES INTEGRADAS DE SALUD DE LIMA NORTE
DIRECCIÓN DE MONITOREO Y GESTIÓN SANITARIA

MC. ABISAG DURAND GUEVARA
JEFE DE LA OFICINA DE INTERVENCIONES ESTRATÉGICAS EN SALUD PÚBLICA
CMP: 40905

