

BASES ESTÁNDAR DE LICITACIÓN PÚBLICA PARA LA CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE BIENES

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



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

SIMBOLOGÍA UTILIZADA:

N°	Símbolo	Descripción
1	[ABC] / [.....]	La información solicitada dentro de los corchetes sombreados debe ser completada por la Entidad durante la elaboración de las bases.
2	[ABC] / [.....]	Es una indicación, o información que deberá ser completada por la Entidad con posterioridad al otorgamiento de la buena pro para el caso específico de la elaboración de la PROFORMA DEL CONTRATO; o por los proveedores, en el caso de los ANEXOS de la oferta.
3	<div>Importante</div> <ul style="list-style-type: none"> • Abc 	Se refiere a consideraciones importantes a tener en cuenta por el comité de selección y por los proveedores.
4	<div>Advertencia</div> <ul style="list-style-type: none"> • Abc 	Se refiere a advertencias a tener en cuenta por el comité de selección y por los proveedores.
5	<div>Importante para la Entidad</div> <ul style="list-style-type: none"> • Xyz 	Se refiere a consideraciones importantes a tener en cuenta por el comité de selección y deben ser eliminadas una vez culminada la elaboración de las bases.

CARACTERÍSTICAS DEL DOCUMENTO:

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

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

INSTRUCCIONES DE USO:

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

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

**BASES ESTÁNDAR DE LICITACIÓN PÚBLICA PARA LA
CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE BIENES¹**

**LICITACIÓN PÚBLICA
N° 001-2021-HNSEB**

**CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE BIENES
ADQUISICION DE INSUMOS Y REACTIVOS DE
LABORATORIO CON EQUIPO EN CESION DE USO
PRIMERA CONVOCATORIA**



¹ Se utilizarán estas Bases cuando se trate de la contratación de bienes con entrega periódica.

DEBER DE COLABORACIÓN

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

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

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

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



SECCIÓN GENERAL

DISPOSICIONES COMUNES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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



CAPÍTULO I ETAPAS DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

1.1. REFERENCIAS

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

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

1.2. CONVOCATORIA

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

1.3. REGISTRO DE PARTICIPANTES

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

Importante

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

1.4. FORMULACIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES A LAS BASES

La formulación de consultas y observaciones a las bases se efectúa de conformidad con lo establecido en los numerales 72.1 y 72.2 del artículo 72 del Reglamento.

1.5. ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS, OBSERVACIONES E INTEGRACIÓN DE BASES

La absolución de consultas, observaciones e integración de las bases se realizan conforme a las disposiciones previstas en los numerales 72.4 y 72.5 del artículo 72 del Reglamento.

Importante

- *No se absolverán consultas y observaciones a las bases que se presenten en forma física.*
- *Cuando exista divergencia entre lo indicado en el pliego de absolución de consultas y observaciones y la integración de bases, prevalece lo absuelto en el referido pliego; sin perjuicio, del deslinde de responsabilidades correspondiente.*

1.6. ELEVACIÓN AL OSCE DEL PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES E INTEGRACIÓN DE BASES

Los cuestionamientos al pliego de absolución de consultas y observaciones así como a las bases integradas por supuestas vulneraciones a la normativa de contrataciones, a los principios que rigen la contratación pública u otra normativa que tenga relación con el objeto de la contratación, pueden ser elevados al OSCE de acuerdo a lo indicado en los numerales del 72.8 al 72.11 del artículo 72 del Reglamento.

La solicitud de elevación para emisión de Pronunciamiento se presenta ante la Entidad, la cual debe remitir al OSCE el expediente completo, de acuerdo a lo señalado en el artículo 124 del TUO de la Ley 27444, aprobado por Decreto Supremo N° 004-2019-JUS, al día hábil siguiente de recibida dicha solicitud.

Advertencia

La solicitud de elevación al OSCE de los cuestionamientos al pliego de absolución de consultas y observaciones, así como a las Bases integradas, se realiza de manera electrónica a través del SEACE, a partir de la oportunidad en que establezca el OSCE mediante comunicado.

Importante

Constituye infracción pasible de sanción según lo previsto en el literal n) del numeral 50.1 del artículo 50 de la Ley, presentar cuestionamientos maliciosos o manifiestamente infundados al pliego de absolución de consultas y/u observaciones.

1.7. FORMA DE PRESENTACIÓN DE OFERTAS

Las ofertas se presentan conforme lo establecido en el artículo 59 del Reglamento.

Las declaraciones juradas, formatos o formularios previstos en las bases que conforman la oferta deben estar debidamente firmados por el postor (firma manuscrita). Los demás documentos deben ser visados por el postor. En el caso de persona jurídica, por su representante legal, apoderado o mandatario designado para dicho fin y, en el caso de persona natural, por este o su apoderado. No se acepta el pegado de la imagen de una firma o visto. Las ofertas se presentan foliadas.

Importante

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

1.8. PRESENTACIÓN Y APERTURA DE OFERTAS

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

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

Importante

Los integrantes de un consorcio no pueden presentar ofertas individuales ni conformar más de un consorcio en un procedimiento de selección, o en un determinado ítem cuando se trate de procedimientos de selección según relación de ítems.

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

1.9. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS

La evaluación de las ofertas se realiza conforme a lo establecido en el artículo 74 del Reglamento.

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

1.10. CALIFICACIÓN DE OFERTAS

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

1.11. SUBSANACIÓN DE LAS OFERTAS

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

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

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

1.12. RECHAZO DE LAS OFERTAS

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

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

1.13. OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

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

1.14. CONSENTIMIENTO DE LA BUENA PRO

Cuando se hayan presentado dos (2) o más ofertas, el consentimiento de la buena pro se produce a los ocho (8) días hábiles siguientes de la notificación de su otorgamiento, sin que los postores hayan ejercido el derecho de interponer el recurso de apelación.

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

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

Importante

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

CAPÍTULO II

SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS DURANTE EL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. RECURSO DE APELACIÓN

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

El recurso de apelación se presenta ante y es resuelto por el Tribunal de Contrataciones del Estado.

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

Importante

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

Luego de otorgada la buena pro no se da a conocer las ofertas cuyos requisitos de calificación no fueron analizados y revisados por el comité de selección.

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

2.2. PLAZOS DE INTERPOSICIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN

La apelación contra el otorgamiento de la buena pro o contra los actos dictados con anterioridad a ella se interpone dentro de los ocho (8) días hábiles siguientes de haberse notificado el otorgamiento de la buena pro.

La apelación contra los actos dictados con posterioridad al otorgamiento de la buena pro, contra la declaración de nulidad, cancelación y declaratoria de desierto del procedimiento, se interpone dentro de los ocho (8) días hábiles siguientes de haberse tomado conocimiento del acto que se desea impugnar.

CAPÍTULO III DEL CONTRATO

3.1. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

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

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

3.2. GARANTÍAS

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

3.2.1. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO

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

3.2.2. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO POR PRESTACIONES ACCESORIAS

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

Importante

- En los contratos derivados de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del ítem adjudicado o la sumatoria de los montos de los ítems adjudicados sea igual o menor a doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), no corresponde presentar garantía de fiel cumplimiento de contrato ni garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias, conforme a lo dispuesto en el literal a) del artículo 152 del Reglamento.
- En los contratos periódicos de suministro de bienes que celebren las Entidades con las micro y pequeñas empresas, estas últimas pueden otorgar como garantía de fiel cumplimiento el diez por ciento (10%) del monto del contrato, porcentaje que es retenido por la Entidad durante la primera mitad del número total de pagos a realizarse, de forma prorrateada en cada pago, con cargo a ser devuelto a la finalización del mismo, conforme lo establecen los numerales 149.4 y 149.5 del artículo 149 del Reglamento y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento.

3.2.3. GARANTÍA POR ADELANTO

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

3.3. REQUISITOS DE LAS GARANTÍAS

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

Importante

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

Advertencia

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

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

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

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

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

3.4. EJECUCIÓN DE GARANTÍAS

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

3.5. ADELANTOS

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

3.6. PENALIDADES

3.6.1. PENALIDAD POR MORA EN LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

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

3.6.2. OTRAS PENALIDADES

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

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

3.7. INCUMPLIMIENTO DEL CONTRATO

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

3.8. PAGOS

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

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

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

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

Advertencia

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

3.9. DISPOSICIONES FINALES

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

SECCIÓN ESPECÍFICA

CONDICIONES ESPECIALES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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



CAPÍTULO I GENERALIDADES

1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : HOSPITAL NCIONL SERGIO E. BERNALES
RUC N° : 20160588234
Domicilio legal : AV. TUPAC AMARU N° 8000 – COMAS
Teléfono: : 558-0186 (298) / 336-2604
Correo electrónico: : hospital_seb@yahoo.es

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la "ADQUISICION DE INSUMOS Y REACTIVOS DE LABORATORIO CON EQUIPO EN CESION DE USO".

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante MEMORANDO N°-1572-2021-OEA-HNSEB del 29 de Diciembre del 2021.

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

DyT: Donaciones y Transferencia

Importante

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

1.5. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

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

1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN

NO CORRESPONDE

1.7. DISTRIBUCIÓN DE LA BUENA PRO

NO CORRESPONDE

1.8. ALCANCES DEL REQUERIMIENTO

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

1.9. PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de 5 días calendarios, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

CRONOGRAMA DE ENTREGA

Como se indica en las Especificaciones Técnicas indica expresamente

1.10. COSTO DE REPRODUCCIÓN Y ENTREGA DE BASES

Los participantes registrados tienen el derecho de recabar un ejemplar de las bases, para cuyo efecto deben cancelar S/. 5.00 en la caja de la entidad AV. TUPAC AMARU N° 8000 – COMAS.

Importante

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

1.11. BASE LEGAL

- Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado.
- Decreto Supremo N° 344-2018-EF, que aprueba el Reglamento de la Ley N° 30225
- Ley N° 28411 Ley General del Sistema Nacional de Presupuesto.
- Ley N° 26790, Ley de Modernización de la Seguridad Social.
- 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° 072-2003-PCM, Reglamento de la Ley de Transparencia y Acceso a la Información Pública.
- Decreto Supremo N° 016-2011-SA, Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Decreto Supremo N° 014-2011-SA, Reglamento para Establecimientos Farmacéuticos.
- Resolución Ministerial N° 132-2015/MINSA, que aprobó el Manual de Buenas Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios en Laboratorios, Droguerías, Almacenes Especializados y Almacenes Aduaneros.
- Resolución Ministerial N° 204-2000-SA/DM, Aprueba el Manual de Buenas Prácticas de Manufactura de Insumos de Uso Médico – Quirúrgico u Odontológico Estériles.
- Resolución Ministerial N° 1853-2002-SA-DM, Reglamento de Dirimencias de Productos Farmacéuticos y Afines pesquisados por la DIGEMID.
- Resolución Ministerial N° 233-2015/ MINSA. Incorporan disposiciones complementarias transitorias a la R.M. N° 132-2015/MINSA.
- Decreto Legislativo N° 1161 con informe N° 1180-2016-OGAJ/MINSA Buenas Prácticas de Distribución y Transporte.
- Decreto Supremo N° 103-2020-EF que establece disposiciones reglamentarias para la tramitación de los procedimientos de selección que se reinicien en el marco del Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225.
- Resolución Ministerial N° 239-2020-MINSA aprueba el Documento Técnico "Lineamientos para a vigilancia de la salud de los trabajadores con riesgo de exposición a COVID-19".
- Resolución Ministerial N° 448-2020-MINSA aprueba el Documento Técnico "Lineamientos para a vigilancia de la salud de los trabajadores con riesgo de

exposición a COVID-19".

- Decreto Supremo N° 168-2020-EF que Establecen disposiciones en materia de Contrataciones publicas para facilitar la reactivación de contratos de bienes y servicios y modifican el reglamento de la Ley de Contrataciones del estado. Las referidas normas incluyen sus respectivas modificaciones, de ser el caso.

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



CAPÍTULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. CALENDARIO DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

Importante

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

2.2. CONTENIDO DE LAS OFERTAS

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

2.2.1. Documentación de presentación obligatoria

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

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

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

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

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

Advertencia

De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE³ y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.

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

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

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

- e) Declaración jurada de plazo de entrega. **(Anexo N° 4)**⁴
- f) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. **(Anexo N° 5)**
- g) El precio de la oferta en Soles debe registrarse directamente en el formulario electrónico del SEACE.

Adicionalmente, se debe adjuntar el Anexo N° 6 en el caso de procedimientos convocados a precios unitarios.

En el caso de procedimientos convocados a suma alzada únicamente se debe adjuntar el Anexo N° 6, cuando corresponda indicar el monto de la oferta de la prestación accesoria o que el postor goza de alguna exoneración legal.

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

Importante

El comité de selección verifica la presentación de los documentos requeridos. De no cumplir con lo requerido, la oferta se considera no admitida.

2.2.1.2. Documentos para acreditar los requisitos de calificación

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

2.2.2. Documentación de presentación facultativa:**Advertencia**

El comité de selección no podrá exigir al postor la presentación de documentos que no hayan sido indicados en los acápites "Documentos para la admisión de la oferta", "Requisitos de calificación" y "Factores de evaluación".

2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

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

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

⁴ En caso de considerar como factor de evaluación la mejora del plazo de entrega, el plazo ofertado en dicho anexo servirá también para acreditar este factor.

Advertencia

De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE⁵ y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir los documentos previstos en los literales e) y f).

- g) Domicilio para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- h) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado⁶.
- i) Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete⁷.

Importante

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

Importante

- Corresponde a la Entidad verificar que las garantías presentadas por el postor ganador de la buena pro cumplan con los requisitos y condiciones necesarios para su aceptación y eventual ejecución, sin perjuicio de la determinación de las responsabilidades funcionales que correspondan.
- De conformidad con el Reglamento Consular del Perú aprobado mediante Decreto Supremo N° 076-2005-RE para que los documentos públicos y privados extendidos en el exterior tengan validez en el Perú, deben estar legalizados por los funcionarios consulares peruanos y refrendados por el Ministerio de Relaciones Exteriores del Perú, salvo que se trate de documentos públicos emitidos en países que formen parte del Convenio de la Apostilla, en cuyo caso bastará con que estos cuenten con la Apostilla de la Haya⁸.
- La Entidad no puede exigir documentación o información adicional a la consignada en el presente numeral para el perfeccionamiento del contrato.

⁵ Para mayor información de las Entidades usuarias y del Catálogo de Servicios de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE ingresar al siguiente enlace <https://www.gobiernodigital.gob.pe/interoperabilidad/>

⁶ Incluir solo en caso de la contratación bajo el sistema a suma alzada.

⁷ Incluir solo en caso de contrataciones por paquete.

⁸ Según lo previsto en la Opinión N° 009-2016/DTN.

2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en AV. TUPAC AMARU N° 8000 – COMAS.

Importante

En el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, se puede perfeccionar el contrato con la suscripción del documento o con la recepción de una orden de compra, cuando el monto del valor estimado del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00).

2.5. FORMA DE PAGO

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en PAGOS PERIÓDICOS.

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

- Recepción de los Ítems por el Jefe de la Unidad de Almacén Central y la Conformidad del área usuaria.
- Informe del funcionario responsable del ÁREA USUARIA emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.
- Factura (Original), SUNAT y Copia
- Orden de Compra (COPIA).
- Guía de remisión

Dicha documentación se debe presentar en MESA DE PARTE DEL HOSPITAL NACIONAL SERGIO E. BERNALES, sitio en la AV. TUPAC AMARU N° 8000 – COMAS.

CAPÍTULO III REQUERIMIENTO

Importante

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

3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

ESPECIFICACIONES TECNICAS DEL REQUERIMIENTO DE INSUMOS Y REACTIVOS DE LABORATORIO CON EQUIPO EN SESION DE USO 2020 -2021

BIOQUIMICA CON DOS (02) EQUIPOS EN CESION DE USO (ROUTINA Y EMERGENCIA)			
ITEM Nº 1	DENOMINACIÓN BIOQUIMICA ROUTINA Y EMERGENCIA	UND/ MED	ESPECIFICACIONES TÉCNICAS
1.1	ACIDO URICO ENZIMATICO	DET	<p>PRESENTACION: Reactivos para la determinación de Ácido Úrico. Reactivos líquidos, listos para usar.</p> <p>Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega.</p> <p>MUESTRA: Suero o Plasma con Heparina, orina.</p> <p>METODOLOGIA: Método Enzimático o Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante.</p> <p>ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipo Automatizado que permitan la realización completa de la prueba.</p> <p>EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba.</p> <p>Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.</p>
1.2	ALBUMINA AUTOMATIZADA	DET	<p>PRESENTACIÓN: Reactivos para dosaje de Albúmina en empaque apropiado. Estabilidad en Uso no menor de 14 días. Tiempo de expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega.</p> <p>METODOLOGÍA: Método Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante. ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Diluyente de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba.</p> <p>EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba.</p> <p>MUESTRA BIOLÓGICA: Suero o Plasma con Heparina.</p>
1.3	AMILASA CINETICA AUTOMATIZADA	DET	<p>PRESENTACION: Reactivos para la determinación de Amilasa. Reactivos líquidos listos para usar.</p> <p>Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega.</p> <p>MUESTRA: Suero, o plasma con heparina.</p> <p>METODOLOGIA: Método Enzimático o Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante.</p> <p>ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipo Automatizado que permitan la realización completa de la prueba.</p> <p>EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba.</p> <p>Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.</p>
1.4	ANTIESTREPTOLISINA "O"	DET	<p>PRESENTACION: Reactivos para el dosaje de Antiestreptolisina Cuantitativo. Reactivos listo para usar.</p> <p>Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega.</p> <p>MUESTRA: Suero o plasma con heparina.</p> <p>METODOLOGIA: Método inmunoturbidimétrico, nefelometría o variante</p> <p>ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipos Automatizado que permitan la realización completa de la prueba.</p> <p>EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba.</p> <p>Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.</p>

1.5	BILIRRUBINA DIRECTA AUTOMATIZADA	DET	<p>PRESENTACION: Reactivos para la determinación de Bilirrubina Directa. Reactivos listos para usar.</p> <p>MUESTRA: Suero o plasma con heparina.</p> <p>Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega.</p> <p>METODOLOGIA: Método Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante.</p> <p>ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipo Automatizado que permitan la realización completa de la prueba.</p> <p>EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba.</p> <p>Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.</p>
1.6	BILIRRUBINA TOTAL AUTOMATIZADO	DET	<p>PRESENTACION: Reactivos para la determinación de Bilirrubina Total. Reactivos listos para usar.</p> <p>Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega.</p> <p>MUESTRA: Suero o plasma con heparina.</p> <p>METODOLOGIA: Método Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante.</p> <p>ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipo Automatizado que permitan la realización completa de la prueba.</p> <p>EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba.</p> <p>Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.</p>
1.7	CALCIO AUTOMATIZADO	DET	<p>PRESENTACION: Reactivos para la determinación de Calcio Total. Reactivo líquido listo para usar.</p> <p>Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega.</p> <p>MUESTRA: Suero, Orina o plasma con heparina.</p> <p>METODOLOGIA: Método Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante.</p> <p>ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipo Automatizado que permitan la realización completa de la prueba.</p> <p>EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba.</p> <p>Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.</p>
1.8	COLESTEROL HDL DIRECTO AUTOMATIZADO	DET	<p>PRESENTACION: Reactivos para la determinación de Colesterol HDL. Directo. Reactivos listos para usar.</p> <p>Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega.</p> <p>MUESTRA: Suero o plasma con heparina o EDTA.</p> <p>METODOLOGIA: Método enzimático y/o colorimétrico, directo (un solo paso) y/o homogéneo, metodología equivalente o de acuerdo a la metodología del sistema del reactivo.</p> <p>ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipo Automatizado que permitan la realización completa de la prueba.</p> <p>EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba.</p> <p>Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.</p>
1.9	COLESTEROL LDL DIRECTO	DET	<p>PRESENTACION: Reactivos para la determinación de Colesterol LDL. Directo. Reactivos listos para usar.</p> <p>Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega.</p> <p>MUESTRA: Suero o plasma con heparina o EDTA.</p> <p>METODOLOGIA: Método enzimático y/o colorimétrico, directo (un solo paso) y/o homogéneo, metodología equivalente o de acuerdo a la metodología del sistema del reactivo.</p> <p>ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipo Automatizado que permitan la realización completa de la prueba.</p> <p>EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba.</p> <p>Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.</p>



1.10	COLESTEROL TOTAL ENZIMATICO	DET	PRESENTACION: Reactivos para la determinación de Colesterol Total. Reactivos listos para usar. Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega. MUESTRA: Suero o plasma con heparina METODOLOGIA: Método enzimático o colorimétrico, espectrofotometría convencional o variante. MUESTRA: Suero o Plasma con heparina. ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Diluyente de muestra, Complementos, Accesorios y Equipo Automatizado que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba. Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.
1.11	CREATINA FOSFOQUINASA TOTAL	DET	PRESENTACION: Reactivos para el dosaje de creatinfosfoquinasa total. Reactivos listos para usar de manera opcional. Tiempo de Expiración no menor de 8 meses a partir de la fecha de entrega. MUESTRA: Suero o plasma METODOLOGIA: Método Cinético ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipos Automatizado que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba. Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.
1.12	CREATININA CINETICA AUTOMATIZADA	DET	PRESENTACION: Reactivos para la determinación de Creatinina. Reactivos listos para usar. Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Método Enzimático o Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante. MUESTRA: Suero, Plasma con heparina, Orina ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios, Equipo Automatizado que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba. Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.
1.13	DESHIDROGENASA LACTICA AUTOMATIZADA	DET	PRESENTACION: Reactivos para la determinación de Deshidrogenasa Láctica. Reactivos listos para usar. Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Método Enzimático o Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante. MUESTRA: Suero, Plasma con heparina. ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos. EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba. Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.
1.14	FACTOR REUMATOIDEO CUANTITATIVO X 100 DETERMINACIONES	UNIDAD	PRESENTACION: Reactivos para el dosaje de Factor Reumatoideo x 100 determinaciones o su equivalente Cuantitativo. Reactivos listos para usar. Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega. MUESTRA: Suero o plasma con heparina. METODOLOGIA: Método inmunoturbidimétrico, nefelometría o variante. ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipos Automatizado que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba. Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.
1.15	FOSFATASA ALCALINA AUTOMATIZADA	DET	PRESENTACION: Reactivos para la determinación de Fosfatasa Alcalina. Reactivos listos para usar. Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Método Enzimático o Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante. MUESTRA: Suero o plasma ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipo Automatizado que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba. Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 8 días.



1.16	FOSFORO AUTOMATIZADO	DET	PRESENTACION: Reactivos para el dosaje de Fósforo. Reactivos listos para usar. Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega. MUESTRA: Suero o plasma con heparina, orina. METODOLOGIA: Método colorimétrico, espectrofotometría convencional o variante. ACCESORIOS: Calibradores, Controles, diluyente de muestra, Complementos, Accesorios y Equipos Automatizado que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba. Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.
1.17	GAMMA GLUTAMIL TRANSFERASA (GGT)	UNIDAD	PRESENTACION: Reactivos para la determinación de Gamma Glutamil transferasa. Reactivos listos para usar. Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Método Enzimático o Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante. MUESTRA: Suero o plasma ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipo Automatizado que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba. Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.
1.18	GLUCOSA ENZIMATICA	DET	PRESENTACION: Reactivos para la determinación de Glucosa. Reactivos listos para usar. Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Método enzimático colorimétrico o similar. MUESTRA: Suero, Plasma y LCR ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipo Automatizado que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba. Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.
1.19	HEMOGLOBINA GLICOSILADA	DET	PRESENTACION: Reactivo para la determinación de Hemoglobina Glicosilada A1c en empaque apropiado. Tiempo de expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Inmunoturbidimetría, inmunoensayo homogéneo o variante. ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipo Automatizado que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: Automatizado que permitan la realización de la prueba. MUESTRA: sangre total anti coagulada con EDTA Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.
1.20	HIERRO SERICO	DET	PRESENTACION: Reactivos para el dosaje de Hierro Sérico. Reactivos listos para usar. Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega. MUESTRA: Suero o plasma con heparina. METODOLOGIA: Método Colorimétrico, espectrofotometría convencional o variante. ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipos Automatizado que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba. Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.
1.21	LIPASA	DET	PRESENTACION: Reactivos para la determinación de Lipasa. Reactivos listos para usar de manera opcional. Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Método cinético o variante ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipos Automatizado que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba. Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 10 días.
1.22	MAGNESIO	DET	PRESENTACION: Reactivos para el dosaje de Magnesio. Reactivos listos para usar. Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega. MUESTRA: Suero o plasma con heparina. Orina METODOLOGIA: Método Colorimétrico, espectrofotometría convencional o variante.



			ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipos Automatizado que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba. Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.
1.23	MICROALBUMINURIA	DET	PRESENTACION: Reactivos para el dosaje de Micro albuminuria. Reactivos listos para usar. Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega. MUESTRA: Orina METODOLOGIA: Inmunoturbidimetría o variante ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipos Automatizado que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba. Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.
1.24	PROTEINA C REACTIVA CUANTITATIVA	DET	PRESENTACION: Reactivos para la determinación de Proteína C Reactiva Cuantitativa. Reactivos listos para usar. Tiempo de expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega. MUESTRA: Suero o plasma METODOLOGIA: Inmunoturbidimetría o nefelometría. ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipo Automatizado que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba. Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.
1.25	PROTEINAS EN ORINA	DET	PRESENTACION: Reactivos para el dosaje de Proteína en orina y LCR. Reactivos listos para usar. Tiempo de Expiración no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega. MUESTRA: Orina y LCR METODOLOGIA: Método Colorimétrico, turbidimétrico o variante ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipos Automatizado que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba. Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.
1.26	PROTEINAS TOTALES AUTOMATIZADA	DET	PRESENTACION: Reactivos para la determinación de Proteínas Totales. Reactivos listos para usar. Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega. MUESTRA: Suero o plasma con heparina. METODOLOGIA: Método Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante. ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipos Automatizado que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba. Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.
1.27	REACTIVO PARA ELECTROLITOS SANGUINEOS	DET	PRESENTACION: Reactivos para la determinación de Electrolitos sanguíneos. Reactivos listos para usar. Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega. MUESTRA: Suero o plasma con heparina. METODOLOGIA: Método inmunoturbidimétrico y/o nefelometría y/o potenciometría y/o sensor y/o ISE Directo y/o metodología variante. ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipos Automatizado que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba. Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.
1.28	TRANSAMINASA GLUTAMICA OXALACETICA (TGO) AUTOMATIZADA	DET	PRESENTACION: Reactivos para la determinación de Transaminasa TGO – AST. Reactivos listos para usar. Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega. MUESTRA: Suero o plasma METODOLOGIA: Método Enzimático o Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante. ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipos Automatizado que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba. Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.



1.29	TRANSAMINASA GLUTAMICO PIRUVICA (TGP) AUTOMATIZADA	DET	PRESENTACION: Reactivos para la determinación de Transaminasa TGP – ALT. Reactivos listos para usar. Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega. MUESTRA: Suero o plasma METODOLOGIA: Método Enzimático o Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante. ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipos automatizados, que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba. Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.
1.30	TRANSFERRINA	DET	PRESENTACION: Reactivos para la determinación de transferrina. Reactivo listo para usar. Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega. MUESTRA: Suero. METODOLOGIA: Método inmunoturbidimétrico, nefelometría o variante ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipos Automatizado que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba. Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.
1.31	TRIGLICERIDOS ENZIMATICO	DET	PRESENTACION: Reactivos para la determinación de Triglicéridos .Reactivos listos para usar. Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Método enzimático o colorimétrico, espectrofotometría convencional o variante. MUESTRA: Suero o Plasma con heparina. ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipos Automatizado que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.
1.32	UREA ENZIMATICA	DET	PRESENTACION: Reactivos para la determinación de Urea en empaque. Reactivos listos para usar. Tiempo de Expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Método Enzimático o Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional. o Variante (no calculada). MUESTRA: Suero, Plasma con heparina, Orina. ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Accesorios y Equipos Automatizado que permitan la realización completa de la prueba EQUIPO: Equipo automatizado para la realización completa de la prueba. Estabilidad de Reactivo a bordo del analizador: no menor de 14 días.
LOS REACTIVOS DEBEN ESTAR LISTOS PARA SU USO, EVITANDO CONTAMINACIÓN Y PERDIDA DE SU ESTABILIDAD. NO SE DEBEN MANIPULAR, MEZCLAR O TRASVASAR PARA SU USO AUTOMATIZADO.			



[Handwritten signature]

ESPECIFICACIONES TECNICAS DE DOS (02) EQUIPOS DE BIOQUIMICA EN CESION DE USO

ANALIZADOR BIOQUÍMICO	
1. Tipo	Analizador Bioquímico Mediano Completamente Automatizado.
2. Metodología	Espectrofotometría Convencional o Variante/ Turbidimetría.
3. Performance	270 a más pruebas fotométricas por hora.
4. Características	Capacidad para contener los reactivos necesarios para ejecutar 25 o más ensayos diferentes en forma simultánea, identificados por Códigos de Barras. 25 ó más pruebas diferentes procesadas en simultáneo por cada muestra. 20 ó más Tubos Primarios con Códigos de Barras. Reactivos a bordo 80 a más. Identificación de Reactivos y Tubos Primarios de Muestra por códigos de barra. Dilución automática de muestras.
5. Muestra	Tubo primario con Código de Barras y Asignación manual que permita la correlación de Datos Demográficos - Posición de Muestra. Capacidad para procesar directamente y en simultáneo plasma, suero, orina, y otros fluidos biológicos.
6. Procesamiento de Datos	Interno: Software y Hardware (propio del analizador) para el manejo de datos del equipo: -Procesamiento de calibraciones y controles (si la metodología lo requiere) -Resultados: Con capacidad de archivo de datos de 30 días o más. Impresora adecuada a la modalidad de trabajo del Laboratorio. Externo: Software con interfaz e interconexión operativa al sistema de gestión de laboratorio y éste al software de salud del Hospital, tanto para la recepción de solicitudes y envío de resultados con capacidad de manejar toda la información del Laboratorio por el periodo de duración del servicio (solicitudes, resultados, resultados históricos, estadística, entre otros) Hardware de acuerdo a requerimiento del usuario final. (Computadoras, servidor y cableado).
7. Accesorios del Equipo	- Fuente de poder de emergencia (UPS). - Equipo de Aire Acondicionado si el Manual del Equipo lo indica. - Equipo de Tratamiento de Agua (con ahorrador de agua opcional) si es que el Equipo lo requiere. - Computadoras (RECEPCIÓN / ANALIZADOR / VALIDACIÓN) Cantidad : 1 unidad - Impresora Laser Cantidad : 1 unidad Cantidad de papel : 1 unidad (hoja) por paciente
8. Consumibles, controles y complementos	- El usuario definirá la frecuencia mensual de procesamiento para cada prueba a realizar, a fin de calcular la cantidad de consumibles a entregar. - Todos los Consumibles: Calibradores, Controles, Complementos y Accesorios: papel para la impresión, tinta para la impresora, etiqueta de código de barras; deberán ser entregados en forma periódica (acompañando a la entrega de los reactivos), en cantidad suficiente de acuerdo a los protocolos de cada metodología para permitir la realización completa de las Pruebas Efectivas más las Pruebas de Calibración y Controles para el periodo de compra. En cualquier caso en que falte alguno de ellos, el proveedor procederá a su entrega como reposición inmediata. - Calibradores: proporcionar Material de Calibración para todo el periodo de compra, en cantidad suficiente que permita la realización total de las pruebas de acuerdo al protocolo de la metodología analítica. - Controles Internos: proporcionar Material de Control de un único lote en dos niveles como mínimo para todo el periodo de compra, en cantidad suficiente para cumplir con el protocolo de cada metodología (descrita por el fabricante). - Conservar mismo lote de controles y calibradores por un tiempo mayor o igual a 3 meses - Todos los reactivos, controles y calibradores ofertados deberán ser de la misma marca. - Controles Inter laboratorio: en línea a tiempo real de tercera y/o primera opinión, con reportes diarios para el 70% de los reactivos a ofertar. - Controles de calidad externo de tercera opinión: Mensual. Los que deberán cumplir con el ISO 13485 y/o 17043. Deberán ser entregados en cantidad suficiente durante todo el periodo de la compra juntamente con cada entrega de reactivos, enviar los resultados y entregar los reportes al Servicio de Patología Clínica.



[Handwritten signature]

9. Soporte técnico	<p>El proveedor debe garantizar el correcto funcionamiento de los equipos ofertados mediante:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Programa de mantenimiento preventivo: Presentación de un cronograma de mantenimiento preventivo • Mantenimiento correctivo: Inmediato, durante los 24/7 días de la semana, incluido domingos y feriados. • Soporte Técnico: Solicitud de atención de asesoría y/o ingeniería mediante call center que deberá estar activo las 24/7 y/o página web y/o aplicación que permita la consulta del status de reporte y de fácil interacción de los usuarios de los equipos. <p>Certificado de capacitación del personal técnico y de Ingeniería por el fabricante, con experiencia de 1 o más años para el equipo ofertado.</p> <p>Certificado de capacitación del personal de Aplicaciones</p> <p>Carta de Representación Directa del fabricante al postor.</p> <p>Se solicita que todos los insertos y manuales de usuario deben estar disponibles en una aplicación en la nube que permita hacer la consulta en cualquier momento de manera rápida.</p>
10. Modo de Operación	- 220V, 60Hz
11. Antigüedad del equipo	<p>Antigüedad no mayor al 1 año.</p> <p>Presentar copia notarial del certificado de fabricación emitido por la casa matriz entendiéndose por casa matriz al fabricante del equipo. Para el postor que obtenga la Buena Pro será obligatorio presentar la DUA al momento de Ingresar el analizador</p>

C. MEJORAS TECNOLOGICAS:

- CONTROL EXTERNO
- USO DE CUBETAS DESCARTABLES Y/O MEZCLA POR ULTRASONIDO

FACTORES DE EVALUACION

BIOQUIMICA EMERGENCIA
<p>Evaluación:</p> <p>Mejora 1</p> <p>CONTROL EXTERNO</p> <p>Se otorgara puntaje a la tecnológica que utilice matriz 100 % humana</p> <p>Acreditación:</p> <p>Se acredita con inserto del fabricante y/o hoja del producto, y/o inserto, y/o documento del fabricante.</p> <p>Valor : 5 puntos</p> <p>Mejora 2</p> <p>MEZCLA POR ULTRASONIDO</p> <p>Acreditación:</p> <p>Se acreditará mediante la presentación de folletería, manual del usuario y/o documentación del fabricante.</p> <p>Valor: 5 puntos.</p>

PLAZO DE ENTREGA:
05 días calendario.

LUGAR DE ENTREGA:
Almacén Central del Hospital Sergio E. Bernalles

GARANTIA:
06 meses.

FECHA:
21 de Octubre del 2021

MINISTERIO DE SALUD
Hospital "Sergio E. Bernalles"

M.C. GIULIANA JURQUIZO SALAS
Jefe Dpto. de Patología Clínica
y Anatomía Patológica
C.M.P. 35918 R.N.E. 21629
Jefatura

COAGULACION CON EQUIPO EN CESION DE USO (ROUTINA)			
ITEM N° 4	DENOMINACION COAGULACION ROUTINA	UND/ MED	ESPECIFICACIONES TÉCNICAS
4.1	DOSAJE DE DIMERO D	DET	<p>PRESENTACION: Reactivo para determinación Dímero D cuantitativo. Listo para usar.</p> <p>En frasco de 20 pruebas a más.</p> <p>Identificación con código de barras</p> <p>Sin interferencia por Factor Reumatoldeo hasta 1000UI/mL o superior</p> <p>La presentación del reactivo debe indicar principio o fundamento químico en que se basa el método.</p> <p>Fecha de Expiración: No menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega.</p> <p>Registro Sanitario.</p> <p>METODOLOGIA: INMUNOTUBIDIMETRICO</p> <p>MUESTRA BIOLOGICA: Plasma con citrato de sodio en tubo primario.</p> <p>ACCESORIOS: calibradores, controles normal y patológico, plasma de referencia, cubetas, soluciones de limpieza y otros complementos de acuerdo a la metodología.</p>
4.2	DOSAJE DE TIEMPO DE PROTROMBINA	DET	<p>PRESENTACION: Reactivo para determinación automatizada de Tiempo de Protrombina, liofilizado. El reactivo deberá tener su propio solvente</p> <p>ISI igual o menor a 1.1</p> <p>Reactivo conteniendo tromboplastina de placenta humana o recombinante, y/o Reactivo con tromboplastina purificada obtenida de extracto de cerebro de conejo.</p> <p>En frasco de 20 pruebas a mas</p> <p>Identificación con código de barras</p> <p>El reactivo debe ser estable una vez abierto, indicando en el inserto la temperatura y el tiempo de estabilidad del producto.</p> <p>Fecha de Expiración: No menor de 1 año.</p> <p>Registro Sanitario.</p> <p>Coefficiente de Variación menor ó igual al 5%.</p> <p>METODOLOGIA: COAGULOMETRICO o Formación de coágulo</p> <p>MUESTRA BIOLOGICA: Plasma con citrato de sodio en tubo primario.</p> <p>ACCESORIOS: calibradores, controles normal y patológico, plasma de referencia, cubetas, soluciones de limpieza y otros complementos de acuerdo a la metodología</p>
4.3	DOSAJE DE TIEMPO DE TROMBINA	DET	<p>PRESENTACION Reactivo para determinación automatizada de Tiempo de trombina. Liofilizado</p> <p>Identificación con código de barras</p> <p>La presentación del reactivo debe indicar principio o fundamento químico en que se basa el método, que deberá estar indicado en la presentación del reactivo y/o inserto del fabricante</p> <p>En frasco de 20 pruebas a más</p> <p>Fecha de Expiración: No menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega.</p> <p>Registro Sanitario.</p> <p>METODO: COAGULOMETRICO o Formación de coágulo</p> <p>MUESTRA BIOLOGICA: Plasma con citrato de sodio en tubo primario.</p> <p>ACCESORIOS: controles normal y patológico, plasma de referencia, cubetas, soluciones de limpieza y otros complementos de acuerdo a la metodología.</p>
4.4	DOSAJE DE TIEMPO DE TROMBOPLASTINA	DET	<p>PRESENTACION Reactivo para determinación automatizada de Tiempo Parcial de tromboplastina, liofilizado. En frasco de 20 pruebas a más.</p> <p>La presentación del reactivo debe indicar principio o fundamento químico en que se basa el método</p> <p>Identificación con código de barras</p> <p>Fecha de Expiración: No menor de 6 meses, se aceptará carta de canje al vencimiento, a partir de la fecha de entrega.</p> <p>Coefficiente de Variación menor ó igual al 5%.</p> <p>Registro Sanitario.</p> <p>METODOLOGIA: COAGULOMETRICO o Formación de coágulo</p>
			<p>MUESTRA BIOLOGICA: Plasma con citrato de sodio en tubo primario.</p> <p>ACCESORIOS calibradores, controles normal y patológico, plasma de referencia, cubetas, soluciones de limpieza y otros complementos de acuerdo a la metodología.</p>
4.5	FIBRINOGENO	DET	<p>PRESENTACION: Reactivo para determinación automatizada de FIBRINOGENO en frasco de 20 o más pruebas. Reactivo listo para usar.</p> <p>Identificación con código de barras</p> <p>La presentación del reactivo debe indicar principio o fundamento químico en que se basa el método que deberá estar indicado en la presentación del reactivo y/o inserto del fabricante</p> <p>Fecha de Expiración: No menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega.</p> <p>Registro Sanitario.</p> <p>METODOLOGIA: COAGULOMETRICO, o Formación de coágulo</p> <p>MUESTRA BIOLOGICA: Plasma con citrato de sodio en tubo primario.</p> <p>ACCESORIOS: calibradores, y control normal y patológico, plasma de referencia, cubetas, soluciones de limpieza y otros complementos de acuerdo a la metodología</p>
Las Determinaciones solicitadas en todos los Sub-items son Pruebas efectivas, por lo que el proveedor asumirá las pruebas necesarias para controles, repeticiones, calibraciones, etc.			

ESPECIFICACIONES TECNICAS DEL EQUIPO DE COAGULACION EN CESION DE USO

1. Tipo	Equipo de Coagulación Mediano Completamente Automatizado
2. Metodología	Coagulométrica (Detección por viscosidad óptica o otras metodologías de formación de coágulo), cromogénico e inmunológico.
4. Características	<ul style="list-style-type: none"> • 130 o más pruebas de TP por hora • Con carga continua de muestras. • Con capacidad de carga de tubos primarios (50 a más) y/o pediátricos (10 a más) a bordo con código de barras incorporado. • Capacidad de carga de 40 Reactivos a bordo a más refrigerados. • Capacidad de perforación de tubos primarios. • Dilución automática de muestras. • Bloque de incubación de 10 a más cubetas. • Con 4 o más canales de medición • 20 o más pruebas procesadas en simultáneo. • Capacidad de 500 a más cubetas a bordo en simultáneo. Las cubetas podrán ser individuales o en rollos de 1000 cubetas.
5. Muestra	Tubo primario plasma citratado
6. Procesamiento de datos	<p>Interno: Software Windows y Hardware para el procesamiento de calibraciones, controles y resultados. Consulta en host e interface bidireccional.</p> <p>Externo: deberá adquirir la Interface con el Software de laboratorio.</p> <p>Módulo de Control de Calidad: Sistema de control de calidad de todos los parámetros reportados por el equipo, con gráficas de Levey-Jennings y/o reglas de Westgard. Análisis estadístico de índice de desviación estándar.</p> <p>Impresión: Proporcionar impresión en formato estándar para laboratorio.</p> <p>Incluir equipo de cómputo, Impresora láser y papel.</p> <p>Fuente de poder de emergencia (UPS).</p>
7. Accesorios del Equipo	Equipo de aire acondicionado, siempre que el equipo lo requiera, para su funcionamiento. El proveedor brindará las condiciones ergonómicas adecuadas para el usuario directo.
8. Consumibles, Calibradores, Controles, complementos y Accesorios	<p>Todos los materiales, consumibles y accesorios, deberán ser entregados en forma periódica, acompañando la entrega de los reactivos en cantidad suficiente y efectiva, que, de acuerdo al protocolo de la metodología, permita la realización completa de la prueba, efectivos y los procesos de calibración y control programados para el periodo de entrega y en entregas de reposición inmediata, en caso de que lo programado no corresponda al consumo real del servicio.</p> <p>Calibradores: Proporcionar Material de Calibración para todo el periodo de compra, en cantidad suficiente que permita la realización total de las pruebas de acuerdo al protocolo de la metodología analítica.</p> <p>Controles Externos: Proporcionar Programa de Control de Calidad Externa, este deberá cumplir con el ISO 13485 y/o 17043 independiente de la marca o programa ofrecido.</p> <p>Controles Internos: proporcionar Material de Control Interno para todo el periodo de compra, en cantidad suficiente para cumplir con el protocolo de la metodología y procesar dos niveles de control en cada día de trabajo y por cada tipo de análisis, como mínimo.</p> <p>Reposición: De reactivos y consumibles (controles y calibraciones) cuando no se validan en su primera corrida por fallas y/o inestabilidad del equipo generando gasto en exceso y/o pérdidas por problemas técnicos del equipo que no son causadas por el operador, será asumido por la empresa.</p> <p>Soluciones y Complementos de Limpieza: En cantidad suficiente que permita la realización total de las pruebas solicitadas, las calibraciones y los lavados adicionales, requeridos de acuerdo a la metodología de trabajo. El usuario definirá la frecuencia mensual de procesamiento para cada prueba a realizar, a fin de calcular la cantidad de consumibles a entregar.</p> <p>• Programa de mantenimiento preventivo: Presentación de un cronograma de mantenimiento preventivo.</p>



9. Soporte técnico	Mantenimiento correctivo: inmediato, durante los 24/7 días incluido domingos y feriados. Adjuntar declaración jurada. •Personal Técnico: De Ingeniería y Especialistas. Con Certificado de capacitación por el fabricante, con experiencia mínima de 2 años en el equipo. Certificado de capacitación del personal de Aplicaciones Carta de Representación Directa del fabricante al postor Atención a emergencias las 24 horas del día de lunes a domingo.
10. Capacitación	Programa de capacitación y asesoría técnica para el manejo y mantenimiento predictivo del equipo para el personal profesional encargado, según disponibilidad del personal a capacitar, emitiendo Certificados de la Capacitación por entrenamiento del equipo, conocimiento y operatividad del software de gestión de laboratorio. La empresa deberá proveer los reactivos y todos los consumibles necesarios mientras dure la capacitación y/o entrenamiento sin costo alguno para la institución El Proveedor se deberá comprometer a realizar y cumplir un programa de capacitación continua.
11. Antigüedad del equipo	Antigüedad no mayor a 12 meses. Presentar copia notarial del certificado de fabricación emitido por la casa matriz entendiéndose por casa matriz al fabricante del equipo. Para el postor que obtenga la Buena Pro será obligatorio presentar la DUA al momento de ingresar el analizador.
12. Modo de Operación	220 V, 60 Hz

Tanto el analizador y los reactivos deberán ser de la misma marca del fabricante. En el caso que los reactivos y analizadores sean de marcas de fabricantes distintos se aceptará siempre y cuando sea validado por el fabricante de los reactivos presentando los valores de precisión para la combinación reactivo – analizador.

C. MEJORAS TECNOLOGICAS

FACTORES DE EVALUACION

ITEM N°5 COAGULACION EMERGENCIA Y RUTINA

Mejora 1

Se otorgará puntaje a la tecnología ofertada por el postor que incluya módulo de revisión Pre- Analítica, con detección HIL (Hemólisis, Lipemia e Ictericia) y detección de llenado de tubos, sin gasto adicional de plasma de pacientes y para todas las pruebas.
5 puntos.

Mejora 2

Se otorgará puntaje a la mejora tecnológica que ofrezca Software del analizador que incluya Herramientas de Acreditación tales como Repetibilidad, Reproducibilidad, límite de linealidad, comparación de métodos, contaminación y cálculo de incertidumbre.

5 puntos.

Acreditación:

Se acreditará con catálogo, folletería y manual del equipo y documentación emitida por la filial del fabricante. No se aceptará fines juradas.

PLAZO DE ENTREGA:

05 días calendario.

LUGAR DE ENTREGA:

Almacén Central del Hospital Sergio E. Bernal

GARANTIA:

06 meses.

FECHA:

21 de Octubre del 2021

MINISTERIO DE SALUD
Hospital "Sergio E. Bernal"

M.C. GRIJALVA UNQUIZO SALAS
Jefe Dpto. de Patología Clínica
y Anatomía Patológica
C.N.D. 39918 R.N.S. 21629

Jefatura

REACTIVOS DE TAMIZAJE PARA BANCO DE SANGRE CON EQUIPO EN CESION DE USO			
ITEM N° 5	DENOMINACION	UNID/ MED	ESPECIFICACIONES TECNICAS
5.1	ANTICUERPO ANTI TRYPANOSOMA CRUZI (CHAGAS) QUIMIOLUMINISCENCIA	UNIDAD	<p>PRESENTACIÓN: Reactivos para la detección de anticuerpos IgG contra T. cruzi, en empaque de 100 pruebas a más. Siendo, entregadas un total de pruebas efectivas, sin incluir los controles y calibraciones. Los controles serán entregados al almacén con guía de remisión o factura. Reactivos, controles y calibradores líquidos y listos para usar. Tiempo de Expiración no menor de seis (06) meses a partir de la fecha de entrega, y de manera excepcional se aceptará productos con una vigencia menor a lo ofertado, no pudiendo ser ésta menor a cuatro (04) meses al momento de su ingreso a los almacenes de la entidad y deberá estar acompañado de una carta de compromiso de canje.</p> <p>METODOLOGÍA: Inmunoensayo Quimioluminiscente con antígeno recombinante de última generación.</p> <p>ACCESORIOS: Agua destilada y/o bidestilada según el requerimiento de la prueba. Controles, complementos y Equipo(s) Automatizado(s) que permitan la realización completa de las 7 pruebas en simultáneo. Capacidad de 65 o más muestras a bordo, incluyendo rutina y emergencia, con soluciones de lavado para los 7 marcadores serológicos, sustentada con folletos y/o documentación del fabricante.</p> <p>Los insertos de los productos deben indicar resultados de sensibilidad y/o especificidad en donantes de sangre. Incluye programa de mantenimiento preventivo, capacitación al personal usuario y asesoría técnica permanente (7 días a la semana y las 24 horas al día). Impresora y papel suficiente para todas las pruebas.</p> <p>MUESTRA BIOLÓGICA: Suero y/o plasma.</p> <p>SENSIBILIDAD Y ESPECIFICIDAD: Entre 95% a 100%.</p> <p>CERTIFICACION que sustente la calidad del producto (nacional o internacional).</p> <p>La empresa proveerá reactivo de marca y/o metodología alterna, en caso de producirse exceso de resultados indeterminados, en coordinación con el área usuaria.</p> <p>INCLUYE SOFTWARE DE GESTION COMPATIBLE CON NORMAS DE PRONAHEBAS.</p>
5.2	ANTICUERPO ANTI TREPONEMA PALLIDUM TOTAL QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	<p>PRESENTACIÓN: Reactivos para la detección de Anticuerpos contra Treponema Pallidum en empaque de 100 pruebas a más. Siendo entregadas un total de pruebas efectivas, sin incluir los controles y calibraciones. Los controles serán entregados al almacén con guía de remisión o factura. Reactivos, controles y calibradores líquidos y listos para usar. Tiempo de Expiración no menor de seis (06) meses a partir de la fecha de entrega, y de manera excepcional se aceptará productos con una vigencia menor a lo ofertado, no pudiendo ser ésta menor a cuatro (04) meses al momento de su ingreso a los almacenes de la entidad y deberá estar acompañado de una carta de compromiso de canje.</p> <p>METODOLOGÍA: Inmunoensayo Quimioluminiscente con antígenos recombinantes para la detección de anticuerpos anti Treponema Pallidum.</p> <p>ACCESORIOS: Agua destilada y/o bidestilada según el requerimiento de la prueba. Controles, complementos y Equipo(s) Automatizado(s) que permitan la realización completa de las 7 pruebas en simultáneo. Capacidad de 65 o más muestras a bordo, incluyendo rutina y emergencia, con soluciones de lavado para los 7 marcadores serológicos, sustentada con folletos y/o documentación del fabricante.</p> <p>Los insertos de los productos deben indicar resultados de sensibilidad y/o especificidad en donantes de sangre. Incluye programa de</p>

			<p>mantenimiento preventivo, capacitación al personal usuario y asesoría técnica permanente (7 días a la semana y las 24 horas al día).</p> <p>Impresora y papel suficiente para todas las pruebas.</p> <p>MUESTRA BIOLÓGICA: Suero y/o plasma.</p> <p>SENSIBILIDAD Y ESPECIFICIDAD: Entre 95% a 100%.</p> <p>CERTIFICACION que sustente la calidad del producto (nacional o internacional).</p> <p>La empresa proveerá reactivo de marca y/o metodología alterna, en caso de producirse exceso de resultados indeterminados, en coordinación con el área usuaria.</p> <p>INCLUYE SOFTWARE DE GESTION COMPATIBLE CON NORMAS DE PRONAHEBAS.</p>
5.3	ANTICUERPO ANTI HTLV I-II METODO QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	<p>PRESENTACION: Reactivos para la detección de Anticuerpos Totales contra HTLV 1-2 de última generación en empaque de 100 pruebas a más. Siendo entregadas un total de pruebas efectivas, sin incluir los controles y calibraciones. Los controles serán entregados al almacén con guía de remisión o factura. Reactivos, controles y calibradores líquidos y listos para usar. Tiempo de Expiración no menor de seis (06) meses a partir de la fecha de entrega, y de manera excepcional se aceptará productos con una vigencia menor a lo ofertado, no pudiendo ser ésta menor a cuatro (04) meses al momento de su ingreso a los almacenes de la entidad y deberá estar acompañado de una carta de compromiso de canje.</p> <p>METODOLOGIA: Inmunoensayo Quimioluminiscente con antígenos recombinantes y/o péptidos sintéticos.</p> <p>ACCESORIOS: Agua destilada y/o bidestilada según el requerimiento de la prueba. Controles, complementos y Equipo(s) Automatizado(s) que permitan la realización completa de las 7 pruebas en simultáneo. Capacidad de 65 o más muestras a bordo, incluyendo rutina y emergencia, con soluciones de lavado para los 7 marcadores serológicos, sustentada con folletos y/o documentación del fabricante.</p> <p>Los insertos de los productos deben indicar resultados de sensibilidad y/o especificidad en donantes de sangre. Incluye programa de mantenimiento preventivo, capacitación al personal usuario y asesoría técnica permanente (7 días a la semana y las 24 horas al día).</p> <p>Impresora y papel suficiente para todas las pruebas.</p> <p>MUESTRA BIOLÓGICA: Suero y/o plasma.</p> <p>SENSIBILIDAD Y ESPECIFICIDAD: Entre 95% a 100%</p> <p>CERTIFICACION que sustente la calidad del producto (nacional o internacional).</p> <p>La empresa proveerá reactivo de marca y/o metodología alterna, en caso de producirse exceso de resultados indeterminados, en coordinación con el área usuaria.</p> <p>INCLUYE SOFTWARE DE GESTION COMPATIBLE CON NORMAS DE PRONAHEBAS (*).</p>
5.4	ANTICUERPO ANTI VIH AUTOMATIZADO	DET	<p>PRESENTACIÓN: Reactivos para la detección de Anticuerpos contra HIV 1-2 y detección de antígeno p24, de cuarta generación en empaque de 100 pruebas a más. Siendo entregadas un total de pruebas efectivas, sin incluir los controles. Los controles serán entregados al almacén con guía de remisión o factura. Reactivos, controles y calibradores líquidos y listos para usar. Tiempo de Expiración no menor de seis (06) meses a partir de la fecha de entrega, y de manera excepcional se aceptará productos con una vigencia menor a lo ofertado, no pudiendo ser ésta menor a cuatro (04) meses al momento de su ingreso a los almacenes de la entidad y deberá estar acompañado de una carta de compromiso de canje.</p> <p>METODOLOGIA: Inmunoensayo Quimioluminiscente con antígenos recombinantes y/o Péptido sintético de VIH 1-2 y grupo O y anticuerpos monoclonales para la detección del Antígeno p24.</p>



			<p>ACCESORIOS: Controles para HIV 1, HIV 2, Ag p24. Agua destilada y/o bidestilada según el requerimiento de la prueba, complementos y Equipo(s) Automatizado(s) que permitan la realización completa de las 7 pruebas en simultáneo. Capacidad de 65 o más muestras a bordo, incluyendo rutina y emergencia, con soluciones de lavado para los 7 marcadores serológicos, sustentada con folletos y/o documentación del fabricante.</p> <p>Los insertos de los productos deben indicar resultados de sensibilidad y/o especificidad en donantes de sangre. Incluye programa de mantenimiento preventivo, capacitación al personal usuario y asesoría técnica permanente (7 días a la semana y las 24 horas al día).</p> <p>Impresora y papel suficiente para todas las pruebas.</p> <p>MUESTRA BIOLÓGICA: Suero y/o plasma.</p> <p>SENSIBILIDAD Y ESPECIFICIDAD: Entre 95% a 100%</p> <p>CERTIFICACION que sustente la calidad del producto (nacional o internacional)</p> <p>La empresa proveerá reactivo de marca y/o metodología alterna, en caso de producirse exceso de resultados indeterminados, en coordinación con el área usuaria.</p> <p>INCLUYE SOFTWARE DE GESTION COMPATIBLE CON NORMAS DE PRONAHEBAS.</p>
5.5	HEPATITIS B ANTIGENO DE SUPERFICIE METODO QUIMIOLUMINISCENCIA	DET	<p>PRESENTACIÓN: Reactivos para la detección de Antígeno de Superficie de última generación en empaque de 100 pruebas. Siendo entregadas un total de pruebas efectivas, sin incluir los controles y calibraciones. Los controles serán entregados al almacén con guía de remisión o factura. Reactivos, controles y calibradores líquidos y listos para usar.</p> <p>Tiempo de Expiración no menor de seis (06) meses a partir de la fecha de entrega, y de manera excepcional se aceptará productos con una vigencia menor a lo ofertado, no pudiendo ser ésta menor a cuatro (04) meses al momento de su ingreso a los almacenes de la entidad y deberá estar acompañado de una carta de compromiso de canje.</p> <p>METODOLOGIA: Inmunoensayo Quimioluminiscente con anticuerpos monoclonales altamente específicos y alta sensibilidad.</p> <p>ACCESORIOS: Agua destilada y/o bidestilada según el requerimiento de la prueba. Controles, complementos y Equipo(s) Automatizado(s) que permitan la realización completa de las 7 pruebas en simultáneo. Capacidad de 65 o más muestras a bordo, incluyendo rutina y emergencia, con soluciones de lavado para los 7 marcadores serológicos, sustentada con folletos y/o documentación del fabricante.</p> <p>Los insertos de los productos deben indicar resultados de sensibilidad y/o especificidad en donantes de sangre. Incluye programa de mantenimiento preventivo, capacitación al personal usuario y asesoría técnica permanente (7 días a la semana y las 24 horas al día).</p> <p>Impresora y papel suficiente para todas las pruebas.</p> <p>MUESTRA BIOLÓGICA: Suero o plasma.</p> <p>SENSIBILIDAD Y ESPECIFICIDAD: Entre 95% a 100%</p> <p>CERTIFICACION que sustente la calidad del producto (nacional o internacional).</p> <p>La empresa proveerá reactivo de marca y/o metodología alterna, en caso de producirse exceso de resultados indeterminados, en coordinación con el área usuaria.</p> <p>INCLUYE SOFTWARE DE GESTION COMPATIBLE CON NORMAS DE PRONAHEBAS.</p>
5.6	KIT HEPATITIS B ANTICUERO ANTI CORE TOTAL QUIMIOLUMINISCENCIA		<p>PRESENTACIÓN: Reactivos para la detección de anticuerpos IgG e IgM contra el antígeno Core del virus de Hepatitis B, de última generación en empaque de 100 pruebas a más. Siendo entregadas un total de pruebas efectivas, sin incluir los controles y calibraciones. Los controles serán entregados al almacén con guía de remisión o factura. Reactivos, controles y calibradores líquidos y listos para usar. Tiempo de Expiración no menor de seis (06) meses a partir de la fecha de</p>



		DET	<p>entrega, y de manera excepcional se aceptará productos con una vigencia menor a lo ofertado, no pudiendo ser ésta menor a cuatro (04) meses al momento de su ingreso a los almacenes de la entidad y deberá estar acompañado de una carta de compromiso de canje.</p> <p>METODOLOGIA: Inmunoensayo Quimioluminiscente con antígenos recombinantes del Core de la Hepatitis B.</p> <p>ACCESORIOS: Controles para Core, agua destilada y/o bidestilada según el requerimiento de la prueba, complementos y Equipo(s) Automatizado(s) que permitan la realización completa de las 7 pruebas en simultáneo. Capacidad de 65 o más muestras a bordo, incluyendo rutina y emergencia, con soluciones de lavado para los 7 marcadores serológicos, sustentada con folletos y/o documentación del fabricante.</p> <p>Los insertos de los productos deben indicar resultados de sensibilidad y/o especificidad en donantes de sangre. Incluye programa de mantenimiento preventivo, capacitación al personal usuario y asesoría técnica permanente (7 días a la semana y las 24 horas al día).</p> <p>Impresora y papel suficiente para todas las pruebas.</p> <p>MUESTRA BIOLÓGICA: Suero y/o plasma.</p> <p>SENSIBILIDAD Y ESPECIFICIDAD: Entre 95% a 100%</p> <p>CERTIFICACION que sustente la calidad del producto (nacional o internacional).</p> <p>La empresa proveerá reactivo de marca y/o metodología alterna, en caso de producirse exceso de resultados indeterminados, en coordinación con el área usuaria.</p> <p>INCLUYE SOFTWARE DE GESTION COMPATIBLE CON NORMAS DE PRONAHEBAS.</p>
5.7	ANTICUERPO HEPATITIS C	DET	<p>PRESENTACIÓN: Reactivos para la detección de Anticuerpos contra el virus de la Hepatitis C, de última generación en empaque de 100 pruebas a más. Siendo entregadas un total de pruebas efectivas, sin incluir los controles y calibraciones. Los controles serán entregados al almacén con guía de remisión o factura. Reactivos, controles y calibradores líquidos y listos para usar. Tiempo de Expiración no menor de seis (06) meses a partir de la fecha de entrega, y de manera excepcional se aceptará productos con una vigencia menor a lo ofertado, no pudiendo ser ésta menor a cuatro (04) meses al momento de su ingreso a los almacenes de la entidad y deberá estar acompañado de una carta de compromiso de canje.</p> <p>METODOLOGIA: Inmunoensayo Quimioluminiscente que contenga antígenos recombinantes y/o polipéptidos de la región estructural y no estructural del virus de la Hepatitis C (al menos uno de cada región).</p> <p>ACCESORIOS: Controles para Hepatitis C, agua destilada y/o bidestilada según el requerimiento de la prueba, complementos y Equipo(s) Automatizado(s) que permitan la realización completa de las 7 pruebas en simultáneo. Capacidad de 65 o más muestras a bordo, incluyendo rutina y emergencia, con soluciones de lavado para los 7 marcadores serológicos, sustentada con folletos y/o documentación del fabricante.</p> <p>Los insertos de los productos deben indicar resultados de sensibilidad y/o especificidad en donantes de sangre. Incluye programa de mantenimiento preventivo, capacitación al personal usuario y asesoría técnica permanente (7 días a la semana y las 24 horas al día).</p> <p>Impresora y papel suficiente para todas las pruebas.</p> <p>MUESTRA BIOLÓGICA: Suero y/o plasma.</p> <p>SENSIBILIDAD Y ESPECIFICIDAD: Entre 95% a 100%</p> <p>CERTIFICACION que sustente la calidad del producto (nacional o internacional).</p> <p>La empresa proveerá reactivo de marca y/o metodología alterna, en caso de producirse exceso de resultados indeterminados, en coordinación con el área usuaria.</p> <p>INCLUYE SOFTWARE DE GESTION COMPATIBLE CON NORMAS DE PRONAHEBAS (*).</p>



SOFTWARE DE GESTIÓN

El Sistema de Gestión de Banco de Sangre deberá ser capaz de mantener interfaz con el software de la institución, para el intercambio de información. Con el fin de cumplir con este requerimiento será necesario lo siguiente:

- Registro de Postulantes por nombre, DNI, Procedencia, fecha, etc.
- Registro de datos de la selección de donante (ficha de donación).
- Registro de datos de la unidad extraída (grupo, N° de código, fecha de extracción, identificación del donante, etc.).
- Registro del Personal responsable de las actividades realizadas.
- Registro de pruebas de tamizaje.
- Registro de pruebas inmunohematológicas.
- Registro de hemoclasificación de doble validación.
- Registro de fraccionamiento de las unidades y detalle de los componentes obtenidos.
- Reporte automático de vencimientos de hemocomponentes por fecha.
- Registro de causa de eliminación de Hemocomponentes.
- Registro de remisión de hemocomponentes.
- Registro de los pacientes a quienes se remitió el hemocomponentes.
- Rastreo de productos sanguíneos generados en la Institución por diferentes criterios como donante, paciente receptor, códigos, entre otros.
- Rastreo de registro de corrección de errores y sus mecanismos de seguridad.
- Salvaguarda y rescate de la información en forma periódica y cuando termine el proceso de contratación.
- Control de existencias de hemocomponentes.
- Generación de informes estadísticos, según los indicadores del PRONAHEBAS.



ESPECIFICACIONES TECNICAS DEL EQUIPO DE REACTIVOS DE TAMIZAJE PARA BANCO DE SANGRE CON EQUIPO EN CESION DE USO

ANALIZADOR DE QUIMIOLUMINISCENCIA PARA BANCO DE SANGRE	
1.Tipo	Analizador de quimioluminiscencia de acceso continuo completamente automatizado
2. Metodología	Quimioluminiscencia convencional o variante
3.Performance	Capacidad de muestras simultáneas: 100 test por hora a más.
4.Características	7 a 25 reactivos abordo identificados por códigos de barras. 7 o más pruebas diferentes procesadas en simultaneo por cada muestra, Tubos primarios de muestra con código de barras Lectores de códigos de barras para los reactivos y tubos primarios. Dilución automática de muestras.
5.Muestra	Tubo primario con Código de Barras. Capacidad para procesar directamente y en simultaneo plasma y /o suero.
6.Procesamiento de Datos	Interno: Software y Hardware para el manejo de datos del equipo (procesamiento de calibradores, controles y resultados, impresora adecuada a la metodología del trabajo. Externo: De acuerdo a la necesidad del usuario. La información debe estar centralizada en un servidor localizado en el HNSEB con capacidad de archivo de datos por periodo de compra. Con copia de seguridad (back up: resultados, resultados históricos, control de calidad, estadística) Hardware necesario para la implementación del software de gestión de Banco de Sangre: computadora (s), servidor y cableado de acuerdo a necesidad del usuario. Para acreditar propiedad del software: Declaración jurada de presentación a la firma del contrato de las licencias o permisos cumpliendo con la normatividad respecto al software, según lo establecido por INDECOPI.
7.Accesorios del equipo	<ul style="list-style-type: none"> • Fuente de poder de emergencia (UPS). • Conexión a pozo a tierra • Equipo de Tratamiento de Agua si es que el Equipo lo requiere. • Equipo de aire acondicionado. • Tres (03) computadoras • Dos (02) Impresora Cantidad de papel • Papel bond, en cantidad suficiente
8. Consumibles, Calibradores, Controles, Complementos y Accesorios	<p>Todos los materiales consumibles y accesorios deberán ser entregados en forma periódica acompañando la entrega de los reactivos en cantidad suficiente para el desarrollo de cada una de las pruebas del tamizaje de unidades de sangre que de acuerdo al protocolo de la metodología permita la realización completa de las pruebas y los procesos de calibración y control programados para el periodo de entrega y en entregas de reposición inmediata en caso que lo programado corresponda al consumo real del servicio.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Calibradores: Proporcionar material de calibración para cada una de las pruebas del tamizaje de unidades de sangre de un mismo lote para cada prueba para todo el periodo de compra en cantidad suficiente que permita la realización total de las mismas de acuerdo al protocolo de la metodología analítica. • Controles: Proporcionar material de control para un óptimo control de calidad para cada una de las pruebas del tamizaje de unidades de sangre, con un máximo de 4 lotes para cada prueba para todo el periodo de compra, en cantidad suficiente para la realización de un proceso de control en cada jornada de trabajo durante todo el periodo de compra. Proporcionar soluciones y complementos de limpieza, las cantidades deben ser suficientes que permitan la realización total de las pruebas solicitadas, calibraciones, mantenimiento y lavados adicionales, requeridos de acuerdo a la metodología de trabajo. EL POSTOR DEBERÁ DETALLAR LAS CANTIDADES A ENTREGAR en consideración que el procedimiento es diario, controles diarios y la calibración es de acuerdo a los protocolos del equipo en cesión de uso. • Control de Calidad Externo de Tercera Opinión: El proveedor ganador de la buena pro deberá de entregar Control de Calidad Externo de Tercera Opinión y deberá de presentar una carta del proveedor del servicio de Calidad que asegure el abastecimiento del postor para el periodo del proceso deberá ser entregado con cada entrega de reactivos, enviar los resultados y entregar los reportes al Servicio de Patología Clínica.



	<ul style="list-style-type: none"> Control de Calidad Independiente de Tercera Opinión en línea a tiempo real y de reporte diario. El usuario definirá la frecuencia mensual de procesamiento para cada prueba a realizar, a fin de calcular la cantidad de consumibles a entregar. <p>Al ingresar el equipo la casa comercial juntamente con el Usuario debe realizar la Validación y Verificación de Método donde la Casa Comercial asumirá con todos los requerimientos para su cumplimiento.</p> <p>Todos los consumibles; calibradores, controles, agua bidestilada, complementos y accesorios deberán ser entregados en forma periódica (acompañado a la entrega de los reactivos), en cantidad suficiente de acuerdo a los protocolos de cada metodología para permitir la realización completa de las pruebas más las pruebas de calibración y control para el periodo de compra. En cualquier caso en que falte alguno de ellos, el proveedor procederá a su entrega como reposición inmediata.</p>
9. Soporte técnico	<p>Mantenimiento preventivo: presentar programa de mantenimiento preventivo y su respectivo cronograma de ejecución.</p> <p>Mantenimiento correctivo: compromiso de corrección de fallas presentadas dentro de las 24 primeras horas, atención de notificaciones de fallas durante las 24 horas y los 7 días de la semana.</p> <p>El soporte técnico de mantenimiento correctivo y preventivo del equipo estará a cargo de un personal de ingeniería (técnico o bachiller o ingeniero), con dos años de experiencia con entrenamiento y capacitación por el fabricante para tal efecto se acreditará con la copia simple de su diploma según corresponda y copia de la capacitación y entrenamiento por el fabricante.</p>
10. Modo de operación	220 V, 60 Hz.
11. Antigüedad.	No mayor a 4 años de antigüedad.

MEJORAS TECNOLÓGICAS

CARACTERÍSTICA	PUNTAJE
Límite de detección para el antígeno p24 del VIH-1 ≤ 20 pg/ml según panel AFSSAPS ó PASTEUR, y ≤ 2 UI/ml en base a NIBSC.	5 puntos
Controles de HIV 1 y 2 y p 24 por separado	5 puntos



INMUNOHEMATOLOGIA PARA BANCO DE SANGRE CON EQUIPO EN CESION DE USO			
ITEM N° 6	DENOMINACION INMUNOHEMATOLOGIA PARA BANCO DE SANGRE	UND/MED	DESCRIPCION
6.1	GRUPO SANGUINEO FENOTIPO RH - KELL	DET	PRESENTACIÓN: Tarjeta sellada para identificación de Fenotipo Rh: D, C, c, E, e, Cw, Kell, Ctl ó C, c, E, e, Kell, Ctl. Cada tarjeta para 01 prueba completa. Tiempo de expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega con carta de compromiso de canje. Las tarjetas entregadas serán Pruebas Efectivas sin incluir los Controles. MÉTODO: Aglutinación en columna en Gel. ACCESORIOS: Solución LISS o Diluyente de hematíes, complementos y otros de acuerdo a metodología que permitan la realización completa de la prueba, Control calidad para sistema ABO/RH. EQUIPO: Modular conformado por Centrifuga, Incubador, Mesa de Trabajo y Dispensador MUESTRA BIOLÓGICA: Glóbulos rojos
6.2	KIT PARA RASTREO DE ANTICUERPOS IRREGULARES ANTIERITROCITARIOS	DET	PRESENTACIÓN: Tarjeta sellada con AGH poliespecífica anti IgG y C3d para el rastreo de anticuerpos, identificación de anticuerpos, en empaque adecuado. Cada tarjeta para 2 pruebas individuales. Tiempo de expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega con carta de compromiso de canje. Las tarjetas entregadas serán Pruebas Efectivas sin incluir los Controles. MÉTODO: Aglutinación en columna en Gel. ACCESORIOS: Células de fenotipo adecuado (Células I, II y III) con fecha de vencimiento no menor de 21 días, complementos y otros de acuerdo a metodología que permitan la realización completa de la Prueba. EQUIPO: Modular conformado por Centrifuga, Incubador, Mesa de Trabajo y Dispensador MUESTRA BIOLÓGICA: Suero y glóbulos Rojos.
6.3	PRUEBA COOMBS MONOESPECIFICO METODO GEL (IgG, IgA, IgM-C3c, C3d-Ct)	DET	PRESENTACIÓN: Tarjeta sellada para identificación de Inmunoglobulina AHG, IgG, C3d, Ctl ó IgG, C3d, Ctl en tarjeta. Cada tarjeta para 02 Determinaciones. Tiempo de expiración no menor 06 meses a partir de la fecha de entrega con carta de compromiso de canje. Las tarjetas entregadas serán Pruebas Efectivas sin incluir los Controles. MÉTODO: Aglutinación en columna en Gel. ACCESORIOS: Solución LISS y/o Diluyente de Hematíes, complementos y otros de acuerdo a metodología que permitan la realización completa de la PRUEBA. EQUIPO: Modular conformado por Centrifuga, Incubador, Mesa de Trabajo y Dispensador MUESTRA BIOLÓGICA: Glóbulos rojos.
6.4	PRUEBA CRUZADA MAYOR	DET	PRESENTACIÓN: Tarjeta sellada con Anti globulina Humana pol específica anti IgG y C3d para la prueba cruzada, coombs directo. Cada tarjeta con 6 ó más pruebas Individuales. Tiempo de expiración no menor de 06 meses a partir de la fecha de entrega con carta de compromiso de canje. Las tarjetas entregadas serán Pruebas Efectivas sin incluir los Controles. MÉTODO: Aglutinación en columna en Gel. ACCESORIOS: Solución LISS y/o Diluyente de hematíes, complementos y otros de acuerdo a metodología que permitan la realización completa de la PRUEBA. EQUIPO: Modular conformado por Centrifuga, Incubador, Mesa de Trabajo y Dispensador MUESTRA BIOLÓGICA: Suero y glóbulos Rojos.
6.5	SOLUCION LISS DILUYENTE MODIFICADO X 100 ml	UNIDAD	Solución LISS COOMBS x 100 ml ó 500 ml: solución de bajo potencial iónico, en frasco de 100 ml ó 500 ml, con dispensador. Herméticamente sellado, no reenvasado. Expiración no menor a 9 meses con carta de compromiso de canje.
6.6	TARJETA GRUPO SANGUINEO GLOBULAR ABD X 2 DETERMINACIONES	UNIDAD	PRESENTACIÓN: Tarjeta sellada para la Determinación de Grupos Sanguíneo Globular A, B, AB, D, D, Ctl y Sérico A1, B tiempo de expiración no menor a 06 meses a partir de la fecha de entrega con carta de compromiso de canje. Las tarjetas entregadas serán Pruebas Efectivas sin incluir los Controles. CARACTERISTICA: Tarjeta para una determinaciones conteniendo anticuerpos



			para la determinación de los Antígenos A, B, AB, D, DV+, de grupos sanguíneos Gel Neutro para Grupo Sérico ó A, B, D, Ctl, A1, B mediante el Método de Aglutinación en columna en Gel. Accesorios: Solución Diluyente de Muestra en cantidad suficiente para realizar el total de pruebas solicitadas, Células Reactivo A1, B Expiración no menor a 21 días y Dispensador para solución diluyente ACCESORIOS: Solución Diluyente de Muestra en cantidad suficiente para realizar el total de pruebas solicitadas. Dispensador para solución diluyente. MUESTRA BIOLÓGICA: Sangre EQUIPOS: Centrifuga, Incubador, Rack para Tarjetas y Pipetas. Lector para Tarjetas opcional
--	--	--	--

**ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL EQUIPO PARA INMUNOHEMATOLOGIA PARA BANCO DE SANGRE
CON EQUIPO EN CESION DE USO**

MODULAR CONFORMADO POR: CENTRIFUGA, INCUBADOR, Y RACK (MESA DE TRABAJO) PARA TARJETAS.	
1. Tipo	Modular conformado por: Centrifuga, Incubador, y Rack (Mesa De Trabajo) para Tarjetas.
2. Metodología	Aglutinación de Eritrocitos en Columna.
3. Performance	24 tarjetas por corrido en Centrifuga e Incubador
4. Características	<ul style="list-style-type: none"> Centrifuga de Tarjetas: Con capacidad para 24 tarjetas a más. Incubador de Tarjetas: Con capacidad para 24 tarjetas a más. Accesorios: Dispensador para Solución, pipeta calibrada (10 a 50 ul). Rack (Mesa de trabajo) para tarjetas. Controles: Proporcionar material de control para un óptimo control de calidad.
5. Muestra	Plasma, Suero, Glóbulos rojos concentrados o Sangre Total anticoagulada.
6. Controles, Complementos y Accesorios	<ul style="list-style-type: none"> Todos los materiales consumibles y accesorios deberán ser entregados en forma periódica acompañando la entrega de los reactivos en cantidad suficiente para el desarrollo de cada una de las pruebas de acuerdo al protocolo de la metodología permita la realización completa de las pruebas y los procesos de control programados para el periodo de entrega y en entregas de reposición inmediata en caso que lo programado corresponda al consumo real del servicio. Controles: Proporcionar material de control para un óptimo control de calidad de un mismo lote si fuera posible para todo el periodo de compra en cantidad suficiente para la realización de un adecuado proceso de control de calidad durante todo el periodo de compra. El Postor DEBERÁ DETALLAR LAS CANTIDADES A ENTREGAR de acuerdo a los protocolos del equipo en cesión de uso. Control de Calidad Externo de Tercera Opinión: El proveedor ganador de la buena pro deberá de entregar Control de Calidad Externo de Tercera Opinión y deberá de presentar una carta del proveedor del servicio de Calidad que asegure el abastecimiento del postor para el periodo del proceso, deberá ser entregado según cronograma y en coordinación con el Servicio de Banco de Sangre. El usuario definirá la frecuencia mensual de procesamiento para cada prueba a realizar, a fin de calcular la cantidad de consumibles a entregar. <p>En cualquier caso en que falte alguno de ellos, el proveedor procederá a su entrega como reposición inmediata.</p>
7. Soporte técnico	<p>Mantenimiento preventivo: Se presenta programa de mantenimiento preventivo de acuerdo al manual del equipo proporcionado por la empresa fabricante y su respectivo cronograma de ejecución.</p> <p>Mantenimiento Correctivo: Corrección de fallas presentadas dentro de las 24 primeras horas. Atención de notificaciones de fallas durante las 24 horas y los 7 días de la semana</p>
8. Accesorios del equipo	Fuente de poder de emergencia (UPS). Equipo de aire acondicionado.
9. Modo de operación	220 V, 60 Hz
10. Antigüedad.	No mayor a 2 años de antigüedad.





PERÚ

Ministerio
de Salud

Viceministerio
de Prestaciones y
Asesoramiento en Salud

Hospital Nacional
Sergio E. Bernaldes

Dpto. de Patología Clínica
y Anatomía Patológica

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

PLAZO DE ENTREGA:

05 días calendario.

LUGAR DE ENTREGA:

Almacén Central del Hospital Sergio E. Bernaldes

GARANTIA:

06 meses.

FECHA:

21 de Octubre del 2021



MINISTERIO DE SALUD
Hospital "Sergio E. Bernaldes"

M.C. GIULIANA URQUIZO SALA
Jefe Dpto. de Patología Clínica
y Anatomía Patológica
C.I. 00147474 C.N.E. 21629

direccion@hnsb.gob.pe
www.hnsb.gob.pe

Av. Túpac Amaru N°8000
Km. 14.5 - Comas
(511) 5580186 - 5580090

EL PERÚ PRIMERO

SET PARA AFÉRESIS PARA BANCO DE SANGRE CON EQUIPO EN CESION DE USO			
ITEM N° 7	PRODUCTO SET PARA AFÉRESIS PARA BANCO DE SANGRE	UNID/ MED	DESCRIPCIÓN
7.1	KIT DE AFÉRESIS PARA OBTENCION DE PLAQUETAS CON FILTRO LEUCORREDUCTOR	UNIDAD	<p>PRESENTACIÓN: Empaque estéril y descartable, sistema automatizado para colecta de plaquetas de un solo donante, opcional se puede obtener plasma durante el mismo procedimiento.</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none"> 02 bolsas de plástico para almacenaje de plaquetas (cp) por 05 días a 22° c, volumen de 100 a 1000 ml. Con bolsa satélite o bolsa piloto para recuento de plaquetas 01 bolsa de plástico para almacenar plasma de 1000 ml. 01 bolsa de plástico para atrapar las burbujas de aire de 600 ml. 01 bolsa de plástico para toma de muestra. 01 sistema leucorreductor para plaquetas en línea. De acuerdo a los estándares internacionales Aguja de extracción calibre 16 ó 17 con sistema de protección contra pinchaduras accidentales y mantiene la esterilidad de la aguja. Sistema de línea para solución salina y anticoagulante con filtro antibacterial en caso lo amerite. Sistema de esterilidad para obtener circuito cerrado estéril usando filtros antibacteriales. Método de esterilización óxido de etileno Solución anticoagulante ACD formula a x 750 ml. Campana de latham para centrifugación de 225 ml o canal de centrifugación. <p>EQUIPO: Aféresis automatizado que permita el procesamiento de sangre para obtención de plaquetas, plasma y Procedimientos Terapéuticos, como el Recambio Plasmático Terapéutico.</p>

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL EQUIPO PARA SET DE AFÉRESIS PARA BANCO DE SANGRE CON EQUIPO EN CESION DE USO

EQUIPO SEPARADOR CELULAR SANGUÍNEO (AFÉRESIS)	
1. Tipo	Equipo de Aféresis automatizado que permita el procesamiento de sangre para obtención de plaquetas, plasma y Procedimientos Terapéuticos, como el Recambio Plasmático Terapéutico.
2. Metodología	Separación por Centrifugación y Filtración Automatizada de Componentes Sanguíneos, usando solo UNA vía para todos los procedimientos.
3. Performance	1 Procedimiento cada 1 a 2 horas, como mínimo.
4. Características	<ul style="list-style-type: none"> Monitorización de Anticoagulante. Capacidad de realizar: Plaquetaféresis (Colecta de plaquetas leucorreducidas), Recambio Plasmático Terapéutico (Plasmaféresis). Equipo con capacidad de desplazamiento hacia áreas fuera del Servicio de Hemoterapia y Banco de Sangre Panel de operación que permita conocer el estado del proceso, con actualización. Tecnología actualizada Monitor de goteo del anticoagulante. Software amigable y con manejo de base de datos del donante y/o paciente Recuperación del Procedimiento en caso de corte de fluido eléctrico



[Handwritten signature]

	<ul style="list-style-type: none"> Con dos válvulas para las líneas de Infusión de Fluidos de Reemplazo en Recambios Plasmáticos Terapéuticos Con dos opciones para realizar Recambio Plasmático Terapéutico: Simple y Doble Para realización de Recambios Plasmáticos Terapéuticos en pacientes adultos y pediátricos Con Sistema de Alarmas completo para una buena performance del procedimiento Con Recuperación de Procedimiento en caso de corte de fluido eléctrico Con manejo de Volumen Sanguíneo Extracorpóreo de 125 ml en caso de pacientes pediátricos y pacientes adultos anémicos, en los procedimientos de recambio Plasmático Terapéutico y de 225 ml en las Colectas de Plaquetas en los donantes.
5. Muestra	Sangre Total anticoagulada
6. Controles, Complementos y Accesorios	<ul style="list-style-type: none"> Todos los materiales consumibles y accesorios deberán ser entregados en forma periódica acompañando la entrega de los set en cantidad suficiente para el desarrollo de cada una de las pruebas de acuerdo al protocolo de la metodología que permita la realización completa de las pruebas y los procesos de control programados para el periodo de entrega y en entregas de reposición inmediata en caso que lo programado corresponda al consumo real del servicio. Fuente de poder de emergencia El usuario definirá la frecuencia mensual de procesamiento para cada prueba a realizar, a fin de calcular la cantidad de consumibles a entregar. En cualquier caso en que falte alguno de ellos, el proveedor procederá a su entrega como reposición inmediata.
7. Soporte técnico	<ul style="list-style-type: none"> Mantenimiento preventivo: Se presenta programa de mantenimiento preventivo de acuerdo al manual del equipo proporcionado por la empresa fabricante y su respectivo cronograma de ejecución. Mantenimiento Correctivo: Corrección de fallas presentadas dentro de las 24 primeras horas. Atención de notificaciones de fallas durante las 24 horas y los 7 días de la semana Personal Técnico y Asesores: Certificados por el fabricante
8. Procesamiento de Datos	Interno: Software y Hardware para el manejo de datos del Equipo
9. Modo de operación	220 V, 60 Hz
10. Antigüedad.	No mayor a 2 años de antigüedad.



PERÚ

Ministerio de Salud

Vice ministerio de Prestaciones y Aseguramiento en Salud

Hospital Nacional Sergio E. Bernal

Dpto. de Patología Clínica y Anatomía Patológica

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

PLAZO DE ENTREGA:
 05 días calendario.

LUGAR DE ENTREGA:
 Almacén Central del Hospital Sergio E. Bernal

GARANTIA:
 06 meses.

FECHA:
 21 de Octubre del 2021

MINISTERIO DE SALUD
 Hospital "Sergio E. Bernal"

M.C. GIULIANA URQUIZO SALA
 Jefe Dpto. de Patología Clínica
 y Anatomía Patológica
 C.N.P. 35918 R.R.E. 21629
 Jefatura

TIRA REACTIVA PARA ORINA AUTOMATIZADA CON (01) UN EQUIPO Y (02) DOS MODULOS EN CESION DE USO			
ITEM N° 8	DENOMINACION TIRA REACTIVA PARA ORINA	UNID/ MED	ESPECIFICACIONES TÉCNICAS
8.1	TIRA REACTIVA PARA ORINA DE 10 PARAMETROS X 100 DETERMINACIONES	UNIDAD	<p>PRESENTACION: Tiempo de caducidad: No menor de 6 meses a partir del Ingreso al almacén.</p> <p>CARACTERISTICAS: Lectura refractometría y/o reflectométrica automatizada de tiras de orina. Glucosa, Proteínas, sangre, Bilirrubina, pH, Cetonas, con detección de Ac Ascórbico (capacidad de medir la glucosa con valores de 50 mg/dl en presencia de ácido ascórbico), es decir que sea capaz de minimizar las interferencias por ácido ascórbico) Urobilinógeno, Nitritos, Leucocitos y densidad, medición de los parámetros físicos de la orina como Gravedad Específica (Densidad), Color y Turbidez.</p> <p>METODOLOGIA: Fotometría de Reflectometría y/o reflectancia y/o imagen digital y/o citometría de flujo fluorescente.</p> <p>ACCESORIOS: Complementos, accesorios y equipo para la realización completa de la prueba.</p> <p>MUESTRA BIOLOGICA: Orina sin centrifugar 2ml en tubo con código de barras.</p>

ESPECIFICACIONES TECNICAS DEL MODULO 1 Y MODULO 2 PARA TIRA REACTIVA PARA ORINA	
TIPO	MODULO 1. DE LECTURA DE SEDIMENTO URINARIO Y ELEMENTOS FORMES
CANTIDAD	Un modulo
METODOLOGIA	Auto Microscopia óptica digital con flujo de Células e Imagenología Digital y/o citometría de flujo fluorescente
PERFORMANCE	Mínimo 70 -100 Orinas por hora.
CAPACIDAD	Capacidad de evaluar los elementos formes en forma individual y/o por campo microscópico de orina. Que permita evaluar, editar y validar los resultados. Debe tener posición para ingreso de muestras de emergencia. Memoria del equipo mínimo 100,000 resultados con Imágenes de resultados de muestra, calibraciones y controles.
CARACTERÍSTICAS	<p>Detectar mínimo 9 parámetros de manera cuantitativa y/o cualitativa y subclasificar en pantalla por el usuario los subtipos (Cristales, Cilindros, Células epiteliales)</p> <p>Capacidad de emitir alarmas ante discrepancias entre los resultados de la química y el sedimento urinario y/o correlación de los resultados de química y sedimento urinario.</p> <p>Lentes de alta y baja potencia de 10x & 40x según lo requiera la metodología.</p> <p>Lectura en vivo tiempo real de las muestras. Para la metodología citometría de flujo la característica de lectura en vivo tiempo real de las muestras no aplica.</p> <p>Software propio del equipo en sistema operativo windows y Hardware para el manejo de datos del Equipo (procesamiento de calibraciones).</p> <p>Sistema auto muestreador con Racks con capacidad como mínimo para 10 tubos.</p> <p>Lector de códigos de barras</p> <p>Resultados por campo y células por microlito.</p>
CONTROL DE CALIDAD	Control de Calidad Interno: Mínimo 3 niveles de controles (Bajo, Medio, Alto) y graficas de levey jennings. Control de Calidad Externo: Participación continua de programa de control de calidad externo durante todo el año.
ACCESORIOS	Fuente de poder de emergencia (UPS) con autonomía de 30 minutos
MODELO DE OPERACIÓN	220v 60Hz
TRANSMISIÓN DE DATOS	<p>Puerto de comunicación, software y hardware para transmitir resultados del paciente al sistema del laboratorio LIS y HIS. debe conectarse al sistema informático de laboratorio en un plazo no mayor de 30 días.</p> <p>Interfase de transferencia de resultados a computadora.</p> <p>Capacidad de conectarse a impresora externa y emitir resultados del paciente.</p>
CONSUMIBLES Y COMPLEMENTOS	Consumibles, accesorios, controles, así como complementos y accesorios para la realización completa de la prueba, la entrega será en forma periódica con los reactivos, en cantidad suficiente de acuerdo a la metodología para permitir la realización completa de la prueba
SOPORTE TÉCNICO	<p>Presentación de un Cronograma de Mantenimiento preventivo y equipo humano técnico disponible para la realización de los procedimientos correctivos del equipo las 24 horas del día incluyendo feriados.</p> <p>Programa de capacitación y asesoría permanente en el manejo del equipo.</p>
AÑO DE FABRICACIÓN	NO MAYOR A 30 MESES DE FABRICACION (2.5 años) (Nuevo, no repotenciado). Presentar certificado de fabricación y Declaración Única de Aduana, será exigible para la firma del contrato sólo al postor que resulte adjudicado con la buena pro.

TIPO	MODULO 2: ANALIZADOR AUTOMATICO DE TIRAS DE ORINA
CANTIDAD	Un equipo.
METODOLOGÍA	Fotometría de Reflectometría y/o reflectancia y/o imagen digital y/o citometría de flujo fluorescente.
PERFORMANCE	240 tiras o test por hora.
CAPACIDAD	Capacidad de almacenamiento de 200 tiras a bordo Capacidad de almacenamiento desde 100,000 a más.
CARACTERÍSTICAS	Lectura reflectancia automatizada de tiras de orina. Glucosa, Proteínas, sangre, Bilirrubina, pH, Cetonas, con detección de Ac Ascórbico (capacidad de medir la glucosa con valores de 50 mg/dl en presencia de ácido ascórbico, Urobilinógeno, Nitritos, Leucocitos y densidad, medición de los parámetros físicos de la orina como Gravedad Específica (Densidad), Color y Turbidez. El analizador debe ser capaz de trabajar con tiras de 11 a 14 parámetros. 50 muestras a bordo como mínimo. Mínimo 5 racks x 10 tubos. Posición independiente para ingreso de muestras de emergencia (opcional) Lector de código de barras interno para muestras de orina. Capacidad de almacenamiento de 200 tiras a bordo. Capacidad de almacenamiento de 1 millón de resultados. Impresora interna y/o impresora externa.
CONTROL DE CALIDAD	Control de Calidad Interno : 2 niveles de controles (Normal y Patológico) y graficas de levey jennings. para el examen bioquímico. Control de Calidad Externo : Participación continua de programa de control de calidad externo durante todo el año.
ACCESORIOS	Fuente de poder de emergencia (UPS) con autonomía de 30 minutos
MODELO DE OPERACIÓN	220v 60Hz
TRANSMISIÓN DE DATOS	Puerto de comunicación, software y hardware para transmitir resultados del paciente al sistema del laboratorio LIs y His. debe conectarse al sistema informático de laboratorio en un plazo no mayor de 30 días. Interfase de transferencia de resultados a computadora. Capacidad de conectarse a impresora externa y emitir resultados del paciente..
CONSUMIBLES Y COMPLEMENTOS	Consumibles, accesorios, controles, así como complementos y accesorios para la realización completa de la prueba, la entrega será en forma periódica con los reactivos, en cantidad suficiente de acuerdo a la metodología para permitir la realización completa de la prueba
SOPORTE TÉCNICO	Presentación de un Cronograma de Mantenimiento preventivo y equipo humano técnico disponible para la realización de los procedimientos correctivos del equipo las 24 horas del día incluyendo feriados. Programa de capacitación y asesoría permanente en el manejo del equipo.
AÑO DE FABRICACIÓN	NO MAYOR A 30 MESES DE FABRICACION (2.5 años) (Nuevo, no repotenciado). Presentar certificado de fabricación y Declaración Única de Aduana)





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

PLAZO DE ENTREGA:

05 días calendario.

LUGAR DE ENTREGA:

Almacén Central del Hospital Sergio E. Bernal

GARANTIA:

06 meses.

FECHA:

21 de Octubre del 2021

MINISTERIO DE SALUD
Hospital "Sergio E. Bernal"

M.C. GIULIANA URQUIZO SALAS
Jefe Dpto. de Patología Clínica
y Anatomía Patológica
C.M.P. 39918 R.N.E. 21629
Jefatura

3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN**A. CAPACIDAD LEGAL****HABILITACIÓN**Requisitos:**a) Para los reactivos:**

Documento emitido por la entidad competente (DIGEMID), que otorgue el permiso de expendio de productos de laboratorio a nivel nacional.

b) Para el reactivo:

Documento emitido por la entidad competente que otorgue el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura – CBPMA nombre del postor, o empresa que se hará responsable del almacenamiento del material médico, emitido por la ANM o ARM, según corresponda.

Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, además deberá presentar el Certificado BPA de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que está haciendo uso de los almacenes)

Tratándose de un Laboratorio Nacional el Certificado de BPA se encuentra incluido en la Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), en aplicación de la normativa vigente en el territorio peruano.

La exigencia de la Certificación de BPA vigente, se aplica durante todo el procedimiento de selección y ejecución contractual para los dispositivos médicos nacionales e importados.

Todos los postores que se presenten individualmente o en consorcio (con una o más empresas) tienen la obligación de presentar los requisitos señalados en a) y b) como parte de su propuesta, de acuerdo a lo establecido en el D.S. N°014-2011-SA y sus modificatorias, según corresponda.

Importante

De conformidad con la Opinión N° 186-2016/DTN, la habilitación de un postor, está relacionada con cierta atribución con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo la actividad materia de contratación, este es el caso de las actividades reguladas por normas en las cuales se establecen determinados requisitos que las empresas deben cumplir a efectos de estar habilitadas para la ejecución de determinado servicio o estar autorizadas para la comercialización de ciertos bienes en el mercado.

Acreditación:

- a) Copia de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Farmacéutico.**
- b) Copia del Certificado de Buenas Practicas de Almacenamiento (CBPA)**

Importante

En el caso de consorcios, cada integrante del consorcio que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas directamente al objeto de la convocatoria debe acreditar este requisito.

B.	EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD
	<p><u>Requisitos:</u></p> <p>El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 2, 437,348.00 (Dos Millones Cuatrocientos Treinta y Siete Mil Trescientos Cuarenta y Ocho con 00/100 soles), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.</p> <p>En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de S/ 609,337.00 (Seiscientos Nueve Mil Trescientos Treinta y Siete con 00/100 soles), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa.</p> <p>Se consideran bienes similares a los siguientes: MATERIAL MEDICO EN GENERAL</p> <p><u>Acreditación:</u></p> <p>La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago⁹, correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>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</p>

⁹ Cabe precisar que, de acuerdo con la Resolución N° 0065-2018-TCE-S1 del Tribunal de Contrataciones del Estado:

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

(...)

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

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 otra persona jurídica como consecuencia de una reorganización societaria, debe presentar adicionalmente el **Anexo N° 9**.

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

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

Importante

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

Importante

- Si como resultado de una consulta u observación corresponde precisarse o ajustarse el requerimiento, se solicita la autorización del área usuaria y se pone de conocimiento de tal hecho a la dependencia que aprobó el expediente de contratación, de conformidad con el numeral 72.3 del artículo 72 del Reglamento.
- El cumplimiento de las Especificaciones Técnicas se realiza mediante la presentación de una declaración jurada. De ser el caso, adicionalmente la Entidad puede solicitar documentación que acredite el cumplimiento del algún componente de las características y/o requisitos funcionales. Para dicho efecto, consignará de manera detallada los documentos que deben presentar los postores en el literal e) del numeral 2.2.1.1 de esta sección de las bases.
- Los requisitos de calificación determinan si los postores cuentan con las capacidades necesarias para ejecutar el contrato, lo que debe ser acreditado documentalmente, y no mediante declaración jurada.

Importante

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

CAPÍTULO IV FACTORES DE EVALUACIÓN

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

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

FACTOR DE EVALUACIÓN	PUNTAJE / METODOLOGÍA PARA SU ASIGNACIÓN
A. PRECIO	
<p><u>Evaluación:</u></p> <p>Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor.</p> <p><u>Acreditación:</u></p> <p>Se acreditará mediante registro en el SEACE o el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N°6), según corresponda.</p>	<p>La evaluación consistirá en otorgar el máximo puntaje a la oferta de precio más bajo y otorgar a las demás ofertas puntajes inversamente proporcionales a sus respectivos precios, según la siguiente fórmula:</p> $P_i = \frac{O_m \times PMP}{O_i}$ <p>i= Oferta <i>P_i</i>= Puntaje de la oferta a evaluar <i>O_i</i>=Precio i <i>O_m</i>= Precio de la oferta más baja <i>PMP</i>=Puntaje máximo del precio</p> <p style="text-align: right;">[85] puntos</p>
B. PLAZO DE ENTREGA¹⁰	
<p><u>Evaluación:</u></p> <p>Se evaluará en función al plazo de entrega ofertado, el cual debe mejorar el plazo de entrega establecido en las Especificaciones Técnicas.</p> <p><u>Acreditación:</u></p> <p>Se acreditará mediante la presentación de declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)</p> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px; margin-top: 10px;"> <p>Importante</p> <p><i>En el caso de la modalidad de ejecución llave en mano el plazo de entrega incluye además la instalación y puesta en funcionamiento.</i></p> </div>	<p>De [8] hasta [10] días calendario: [5] puntos</p> <p>De [5] hasta [7] días calendario: [10] puntos</p> <p>De [2] hasta [4] días calendario: [15] puntos</p>
PUNTAJE TOTAL	100 puntos¹¹

Importante

¹⁰ Este factor podrá ser consignado cuando del expediente de contratación se advierta que el plazo establecido para la entrega de los bienes admite reducción, para lo cual deben establecerse rangos razonables para la asignación de puntaje, esto es que no suponga un riesgo de incumplimiento contractual y que represente una mejora al plazo establecido.

¹¹ Es la suma de los puntajes de todos los factores de evaluación.

Los factores de evaluación elaborados por el comité de selección son objetivos y guardan vinculación, razonabilidad y proporcionalidad con el objeto de la contratación. Asimismo, estos no pueden calificar con puntaje el cumplimiento de las Especificaciones Técnicas ni los requisitos de calificación.

CAPÍTULO V PROFORMA DEL CONTRATO

Importante

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

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

CLÁUSULA PRIMERA: ANTECEDENTES

Con fecha [.....], el comité de selección adjudicó la buena pro de la LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN] para la contratación de [CONSIGNAR LA DENOMINACIÓN DE LA CONVOCATORIA], a [INDICAR NOMBRE DEL GANADOR DE LA BUENA PRO], cuyos detalles e importe constan en los documentos integrantes del presente contrato.

CLÁUSULA SEGUNDA: OBJETO

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

CLÁUSULA TERCERA: MONTO CONTRACTUAL

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

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

CLÁUSULA CUARTA: DEL PAGO¹²

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

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

LA ENTIDAD debe efectuar el pago dentro de los diez (10) días calendario siguientes de otorgada

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

la conformidad de los bienes, siempre que se verifiquen las condiciones establecidas en el contrato para ello, bajo responsabilidad del funcionario competente.

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

CLÁUSULA QUINTA: DEL PLAZO DE LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

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

Importante para la Entidad

En el caso de contratación de prestaciones accesorias, se puede incluir la siguiente cláusula:

CLÁUSULA: PRESTACIONES ACCESORIAS¹³

"Las prestaciones accesorias tienen por objeto [CONSIGNAR EL OBJETO DE LAS PRESTACIONES ACCESORIAS].

El monto de las prestaciones accesorias asciende a [CONSIGNAR MONEDA Y MONTO], que incluye todos los impuestos de Ley.

El plazo de ejecución de las prestaciones accesorias es de [.....], el mismo que se computa desde [CONSIGNAR SI ES DEL DÍA SIGUIENTE DEL CUMPLIMIENTO DE LAS PRESTACIONES PRINCIPALES, 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 DE LAS PRESTACIONES ACCESORIAS, DEBIENDO INDICAR LAS MISMAS EN ESTE ÚLTIMO CASO].

[DE SER EL CASO, INCLUIR OTROS ASPECTOS RELACIONADOS A LA EJECUCIÓN DE LAS PRESTACIONES ACCESORIAS]."

Incorporar a las bases o eliminar, según corresponda

CLÁUSULA SEXTA: PARTES INTEGRANTES DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA SÉTIMA: GARANTÍAS

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

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

Importante

Al amparo de lo dispuesto en el numeral 149.4 del artículo 149 del Reglamento de la Ley de

¹³ De conformidad con la Directiva sobre prestaciones accesorias, los contratos relativos al cumplimiento de la(s) prestación(es) principal(es) y de la(s) prestación(es) accesoria(s), pueden estar contenidos en uno o dos documentos. En el supuesto que ambas prestaciones estén contenidas en un mismo documento, estas deben estar claramente diferenciadas, debiendo indicarse entre otros aspectos, el precio y plazo de cada prestación.

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

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

En el caso que corresponda, consignar lo siguiente:

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

Importante

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

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

Importante

En los contratos derivados de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del ítem adjudicado o la sumatoria de los montos de los ítems adjudicados sea igual o menor a doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), no corresponde presentar garantía de fiel cumplimiento de contrato ni garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias, conforme a lo dispuesto en el literal a) del artículo 152 del Reglamento.

CLÁUSULA OCTAVA: EJECUCIÓN DE GARANTÍAS POR FALTA DE RENOVACIÓN

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

Importante para la Entidad

Sólo en el caso que la Entidad hubiese previsto otorgar adelanto, se debe incluir la siguiente cláusula:

CLÁUSULA NOVENA: ADELANTO DIRECTO

"LA ENTIDAD otorgará [CONSIGNAR NÚMERO DE ADELANTOS A OTORGARSE] adelantos directos por el [CONSIGNAR PORCENTAJE QUE NO DEBE EXCEDER DEL 30% DEL MONTO DEL CONTRATO ORIGINAL] del monto del contrato original.

EL CONTRATISTA debe solicitar los adelantos dentro de [CONSIGNAR EL PLAZO Y OPORTUNIDAD PARA LA SOLICITUD], adjuntando a su solicitud la garantía por adelantos mediante carta fianza o póliza de caución acompañada del comprobante de pago correspondiente. Vencido dicho plazo no procederá la solicitud.

LA ENTIDAD debe entregar el monto solicitado dentro de [CONSIGNAR EL PLAZO] siguientes a la presentación de la solicitud del contratista."
Incorporar a las bases o eliminar, según corresponda.

CLÁUSULA DÉCIMA: RECEPCIÓN Y CONFORMIDAD DE LA PRESTACIÓN

La recepción y conformidad de la prestación se regula por lo dispuesto en el artículo 168 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado. La recepción será otorgada por [CONSIGNAR

EL ÁREA O UNIDAD ORGÁNICA DE ALMACÉN O LA QUE HAGA SUS VECES] y la conformidad será otorgada por [CONSIGNAR EL ÁREA O UNIDAD ORGÁNICA QUE OTORGARÁ LA CONFORMIDAD] en el plazo máximo de [CONSIGNAR SIETE (7) DÍAS O MÁXIMO QUINCE (15) DÍAS, EN CASO SE REQUIERA EFECTUAR PRUEBAS QUE PERMITAN VERIFICAR EL CUMPLIMIENTO DE LA OBLIGACIÓN] días de producida la recepción.

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

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

CLÁUSULA UNDÉCIMA: DECLARACIÓN JURADA DEL CONTRATISTA

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

CLÁUSULA DUODÉCIMA: RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA TERCERA: PENALIDADES

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

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

Donde:

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

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

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

Importante

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA CUARTA: RESOLUCIÓN DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA: RESPONSABILIDAD DE LAS PARTES

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA: ANTICORRUPCIÓN

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA: MARCO LEGAL DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS¹⁴

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

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

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

¹⁴ De acuerdo con el numeral 225.3 del artículo 225 del Reglamento, las partes pueden recurrir al arbitraje ad hoc cuando las controversias deriven de procedimientos de selección cuyo valor estimado sea menor o igual a cinco millones con 00/100 soles (S/ 5 000 000,00).

contrato solo pueden ser sometidas a arbitraje.

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

CLÁUSULA DÉCIMA NOVENA: FACULTAD DE ELEVAR A ESCRITURA PÚBLICA

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

CLÁUSULA VIGÉSIMA: DOMICILIO PARA EFECTOS DE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL

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

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

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

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

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

"LA ENTIDAD"

"EL CONTRATISTA"

ANEXOS



ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN**LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]**

Presente.-

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

Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :		
MYPE ¹⁵	Sí	No	
Correo electrónico :			

Autorización de notificación por correo electrónico:

... [CONSIGNAR SÍ O NO] autorizo que se notifiquen al correo electrónico indicado las siguientes actuaciones:

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
3. Solicitud al postor que ocupó el segundo lugar en el orden de prelación para presentar los documentos para perfeccionar el contrato.
4. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
5. Notificación de la orden de compra¹⁶

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

¹⁵ Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en consideración, en caso el postor ganador de la buena pro solicite la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato, en calidad de garantía de fiel cumplimiento, en los contratos periódicos de suministro de bienes, según lo señalado en el numeral 149.4 del artículo 149 y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento.

¹⁶ Consignar en el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del valor estimado del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200 000.00), cuando se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

Importante

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

ANEXO Nº 1**DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR**

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN**LICITACIÓN PÚBLICA Nº [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]**

Presente.-

El que se suscribe, [...], representante común del consorcio [CONSIGNAR EL NOMBRE DEL CONSORCIO], identificado con [CONSIGNAR TIPO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD] Nº [CONSIGNAR NÚMERO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD], **DECLARO BAJO JURAMENTO** que la siguiente información se sujeta a la verdad:

Datos del consorciado 1				
Nombre, Denominación o Razón Social :				
Domicilio Legal :				
RUC :	Teléfono(s) :			
MYPE ¹⁷		Sí	No	
Correo electrónico :				

Datos del consorciado 2				
Nombre, Denominación o Razón Social :				
Domicilio Legal :				
RUC :	Teléfono(s) :			
MYPE ¹⁸		Sí	No	
Correo electrónico :				

Datos del consorciado ...				
Nombre, Denominación o Razón Social :				
Domicilio Legal :				
RUC :	Teléfono(s) :			
MYPE ¹⁹		Sí	No	
Correo electrónico :				

Autorización de notificación por correo electrónico:

¹⁷ Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/> y se tendrá en consideración, en caso el postor ganador de la buena pro solicite la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato, en calidad de garantía de fiel cumplimiento, en los contratos periódicos de suministro de bienes, según lo señalado en el numeral 149.4 del artículo 149 y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento. Para dicho efecto, todos los integrantes del consorcio deben acreditar la condición de micro o pequeña empresa.

¹⁸ Ibidem.

¹⁹ Ibidem.

Correo electrónico del consorcio:

... [CONSIGNAR SÍ O NO] autorizo que se notifiquen al correo electrónico indicado las siguientes actuaciones:

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
3. Solicitud al postor que ocupó el segundo lugar en el orden de prelación para presentar los documentos para perfeccionar el contrato.
4. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
5. Notificación de la orden de compra²⁰

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

²⁰ Consignar en el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del valor estimado del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200 000.00), cuando se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

ANEXO Nº 2

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

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA Nº [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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



ANEXO N° 3

DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-


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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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



ANEXO Nº 4

DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE ENTREGA

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA Nº [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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



ANEXO N° 5

PROMESA DE CONSORCIO

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

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

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

a) Integrantes del consorcio

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

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

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

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

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

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

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

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

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES

100%²³

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

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

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

.....
Consortiado 1

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

.....
Consortiado 2

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

Importante

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



Importante para la Entidad

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

ANEXO N° 6**PRECIO DE LA OFERTA**

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN**LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]**Presente.-

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

CONCEPTO	CANTIDAD	PRECIO UNITARIO	PRECIO TOTAL
TOTAL			

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

El postor que goce de alguna exoneración legal, debe indicar que su oferta no incluye el tributo materia de la exoneración, debiendo incluir el siguiente texto:

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

Importante para la Entidad

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

Incluir o eliminar, según corresponda

Importante para la Entidad

En caso de la contratación de bienes bajo el sistema a suma alzada incluir el siguiente anexo:

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

ANEXO Nº 6**PRECIO DE LA OFERTA**

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN**LICITACIÓN PÚBLICA Nº [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]**Presente.-

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

CONCEPTO	PRECIO TOTAL
TOTAL	

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

"Mi oferta no incluye [CONSIGNAR EL TRIBUTO MATERIA DE LA EXONERACIÓN]"

Importante para la Entidad

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

Incluir o eliminar, según corresponda

Importante para la Entidad

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

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

ANEXO N° 7

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

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

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

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

ANEXO N° 8

EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]
Presente.-

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

N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP ²⁶	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO ²⁷	EXPERIENCIA PROVENIENTE ²⁸ DE:	MONEDA	IMPORTE ²⁹	TIPO DE CAMBIO VENTA ³⁰	MONTO FACTURADO ACUMULADO ³¹
1										
2										
3										

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

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

²⁸ Si el titular de la experiencia no es el postor, consignar si dicha experiencia corresponde a la matriz en caso que el postor sea sucursal, o fue transmitida por reorganización societaria, debiendo acompañar la documentación sustantativa correspondiente. Al respecto, según la Opinión N° 216-2017/DTN "Considerando que la sociedad matriz y la sucursal constituyen la misma persona jurídica, la sucursal puede acreditar como suya la experiencia de su matriz". Del mismo modo, según lo previsto en la Opinión N° 010-2013/DTN, "... en una operación de reorganización societaria que comprende tanto una fusión como una escisión, la sociedad resultante podrá acreditar como suya la experiencia de la sociedad incorporada o absorbida, que se extingue producto de la fusión; asimismo, si en virtud de la escisión se transfiere un bloque patrimonial consistente en una línea de negocio completa, la sociedad resultante podrá acreditar como suya la experiencia de la sociedad escindida, correspondiente a la línea de negocio transmitida. De esta manera, la sociedad resultante podrá emplear la experiencia transmitida, como consecuencia de la reorganización societaria antes descrita, en los futuros procesos de selección en los que participe".

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

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

³¹ Consignar en la moneda establecida en las bases.

HOSPITAL SERGIO E. BERNALES
 LICITACION PUBLICA N°-003-2021-HNSEB "ADQUISICION DE MATERIAL MEDICO"

N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP 26	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO 27	EXPERIENCIA PROVENIENTE 28 DE:	MONEDA	IMPORTE 29	TIPO DE CAMBIO VENTA 30	MONTO FACTURADO ACUMULADO 31
4										
5										
6										
7										
8										
9										
10										
...										
20										
TOTAL										

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

ANEXO N° 9

**DECLARACIÓN JURADA
(NUMERAL 49.4 DEL ARTÍCULO 49 DEL REGLAMENTO)**

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

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



Nota para la Entidad

En el caso de procedimientos por relación de ítems cuando el monto del valor estimado de algún ítem corresponda a una Adjudicación Simplificada, se incluye el siguiente anexo:

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

ANEXO N° 10

**SOLICITUD DE BONIFICACIÓN DEL CINCO POR CIENTO (5%) POR TENER LA CONDICIÓN DE MICRO Y PEQUEÑA EMPRESA
ITEM [CONSIGNAR EL N° DEL ÍTEM O ÍTEMS CUYO VALOR ESTIMADO CORRESPONDE A UNA AS])**

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]

Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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



