

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:

| Nº | Símbolo | Descripción |
|----|--|--|
| 1 | [ABC] / [.....] | La información solicitada dentro de los corchetes sombreados debe ser completada por la Entidad durante la elaboración de las bases. |
| 2 | [ABC] / [.....] | Es una indicación, o información que deberá ser completada por la Entidad con posterioridad al otorgamiento de la buena pro para el caso específico de la elaboración de la PROFORMA DEL CONTRATO; o por los proveedores, en el caso de los ANEXOS de la oferta. |
| 3 | Importante • Abc | Se refiere a consideraciones importantes a tener en cuenta por el comité de selección y por los proveedores. |
| 4 | Advertencia • Abc | Se refiere a advertencias a tener en cuenta por el comité de selección y por los proveedores. |
| 5 | Importante para la Entidad • 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:

| Nº | Características | Parámetros |
|----|------------------|---|
| 1 | Márgenes | Superior : 2.5 cm Inferior: 2.5 cm Izquierda: 2.5 cm Derecha: 2.5 cm |
| 2 | Fuente | Arial |
| 3 | Estilo de Fuente | Normal: Para el contenido en general Cursiva: Para el encabezado y pie de página Para las Consideraciones importantes (Ítem 3 del cuadro anterior) |
| 4 | Color de Fuente | Automático: Para el contenido en general Azul : Para las Consideraciones importantes(Ítem 3 del cuadro anterior) |
| 5 | Tamaño de Letra | 16 : Para las dos primeras hojas de las Secciones General y Específica 11 : Para el nombre de los Capítulos. 10 : Para el cuerpo del documento en general 9 : Para el encabezado y pie de página Para el contenido de los cuadros, pudiendo variar, según la necesidad 8 : Para las Notas al pie |
| 6 | Alineación | Justificada: Para el contenido en general y notas al pie. Centrada : Para la primera página, los títulos de las Secciones y nombres de los Capítulos) |
| 7 | Interlineado | Sencillo |
| 8 | Espaciado | Anterior : 0 Posterior : 0 |
| 9 | Subrayado | Para los nombres de las Secciones y para resaltar o hacer hincapié en algún concepto |

INSTRUCCIONES DE USO:

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

Elaboradas en enero de 2019

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

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

LICITACIÓN PÚBLICA N° 014-2022-INSNSB

CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA LA DETECCION Y CUANTIFICACION DE AGENTES INFECCIOSOS POR PCR EN TIEMPO REAL CON EQUIPO EN CESION DE USO – AREA DE BIOLOGIA MOLECULAR DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

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.

Importante

No pueden formularse consultas ni observaciones respecto del contenido de una ficha de homologación aprobada, aun cuando el requerimiento haya sido homologado parcialmente respecto a las características técnicas y/o requisitos de calificación y/o condiciones de ejecución. Las consultas y observaciones que se formulen sobre el particular, se tienen como no presentadas.

1.5. ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS, OBSERVACIONES E INTEGRACIÓN DE BASES

La absolución de consultas, observaciones e integración de las bases se realizan conforme a las disposiciones previstas en 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 o digital, según la

Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales²). 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.

² Para mayor información sobre la normativa de firmas y certificados digitales ingresar a: <https://www.indecopi.gob.pe/web/firmas-digitales/firmar-y-certificados-digitales>

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, rechazo 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-emitar-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 : Instituto Nacional de Salud del Niño San Borja (INSNSB)
RUC N° : 20552196725
Domicilio legal : Av. Agustín de la Rosa Toro N° 1399 Urb. Jacaranda II
(Av. Javier Prado Este 3101), Lima - San Borja
Teléfono: : 01-2300600 - Anexos 3058
Correo electrónico: : mtrillo@insnsb.gob.pe

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la **CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA LA DETECCION Y CUANTIFICACION DE AGENTES INFECCIOSOS POR PCR EN TIEMPO REAL CON EQUIPO EN CESION DE USO – AREA DE BIOLOGIA MOLECULAR DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA.**

| CUADRO DE REQUERIMIENTO | | | | | |
|-------------------------|----|--------------|--|----|-------|
| ITEMS | | CODIGO SIGA | DENOMINACION | UM | TOTAL |
| ITEM 01 | a) | 355800020352 | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DE CITOMEGALOVIRUS (CMV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 3700 |
| | b) | 355800020351 | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DE POLIOMAVIRUS BK (BKV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 1000 |
| | c) | 355800020353 | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DE ADENOVIRUS (ADV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 1800 |
| | d) | 355800020357 | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DEL VIRUS DE LA HEPATITIS B (HBV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 200 |
| ITEM 02 | a) | 355800020356 | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DEL VIRUS DE LA HEPATITIS C (HCV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 150 |
| | b) | 355800020354 | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DEL HERPESVIRUS HUMANO -6 (HHV-6) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 1800 |
| | c) | 355800020355 | KIT IVD PARA DETECCIÓN DE ASPERGILLUS POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 400 |
| | d) | 355800020350 | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DE EPSTEIN BARR (EBV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 2300 |

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante formato de Aprobación de Expediente N° 130-2022-UAD de fecha 27 de diciembre del 2022.

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

Donaciones y Tranferencias

Importante

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

1.5. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

El presente procedimiento se rige por el sistema de SUMA ALZADA por Ítem, 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 aplica.

1.8. ALCANCES DEL REQUERIMIENTO

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

1.9. PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de Trescientos Sesenta y Cinco (365) días calendarios, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

CRONOGRAMA DE ENTREGAS DEL DISPOSITIVO MEDICO – CUADRO DE DISTRIBUCION

| CUADRO DE DISTRIBUCIÓN DE ENTREGA DE REACTIVOS PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN DE AGENTES INFECCIOSOS POR PCR EN TIEMPO REAL, CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO – ÁREA DE BIOLOGÍA MOLECULAR – PATOLOGÍA CLÍNICA | | | | | | | | | |
|--|-------------|--------------|--|------------------------|------------------------|------------------------|--------------------------|----------------------------|------|
| ITEM PAQUETE | CODIGO SIGA | DENOMINACION | UM | ENTREGA N°1 (1ER MES)* | ENTREGA N°2 (4TO MES)* | ENTREGA N°3 (7MO MES)* | ENTREGA N°4 (10 MO MES)* | TOTAL DE PRUEBAS EFECTIVAS | |
| 1 | a) | 355800020352 | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACION VIRAL DE CITOMEGALOVIRUS (CMV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 850 | 950 | 950 | 950 | 3700 |
| | b) | 355800020351 | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACION VIRAL DE POLIOMAVIRUS BK (BKV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 250 | 250 | 250 | 250 | 1000 |
| | c) | 355800020353 | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACION VIRAL DE ADENOVIRUS (ADV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 450 | 450 | 450 | 450 | 1800 |
| | d) | 355800020357 | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACION VIRAL DEL VIRUS DE LA HEPATITIS B (HBV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 25 | 50 | 50 | 75 | 200 |
| 2 | a) | 355800020356 | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACION VIRAL DEL VIRUS DE LA HEPATITIS C (HCV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 25 | 25 | 50 | 50 | 150 |
| | b) | 355800020354 | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACION VIRAL DEL HERPESVIRUS HUMANO -6 (HHV-6) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 450 | 450 | 450 | 450 | 1800 |
| | c) | 355800020355 | KIT IVD PARA DETECCIÓN DE ASPERGILLUS POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 25 | 100 | 125 | 150 | 400 |
| | d) | 355800020350 | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACION VIRAL DE EPSTEIN BARR (EBV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 600 | 550 | 600 | 550 | 2300 |

* Se realizará entregas según lo especificado en el cuadro de distribución (durante la duración del contrato).

**El proveedor deberá entregar la cantidad total de reactivos para el total de pruebas solicitadas independientemente de la presentación comercial del reactivo (producto).

Las entregas pueden ser ajustadas a las necesidades del servicio y/o previo informe del área usuaria.

La compra se realizará considerando el 100% de la cantidad total consignada en el cuadro de requerimiento.

Sin perjuicio de ello, si la Entidad lo considera conveniente podrá efectuar la reducción de la prestación de acuerdo a lo dispuesto en la normatividad de la Ley de Contrataciones del Estado.

Los productos serán entregados de forma periódica cada 3 meses (trimestral) luego de la primera entrega en función a los plazos descritos a continuación:

PARA LA PRIMERA ENTREGA DEL DISPOSITIVO MEDICO:

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de quince (15) días calendario, contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato. El último día de dicho plazo se convierte en la fecha límite de entrega.

SIGUIENTES ENTREGAS DEL DISPOSITIVO MEDICO:

Las siguientes entregas se realizarán en forma periódica (trimestral) de acuerdo al cronograma de entregas señalado en el presente contrato, para lo cual se tendrá el plazo de diez (10) días calendario contabilizados a partir del primer día de cada mes que corresponda de acuerdo al citado cronograma.

En caso que el plazo final de cada entrega coincida con un día no hábil para el sector público, correrá para el primer día hábil siguiente.

En ese mismo sentido, de manera excepcional y previo informe técnico debidamente sustentado por el área usuaria, permitirá a la Entidad reprogramar previa coordinación y consentimiento del contratista el cronograma de entregas remitiendo para tal efecto la comunicación respectiva al correo electrónico detallado en su oferta presentada.

Para los casos excepcionales producidos por alguna urgencia, previa coordinación y consentimiento del contratista podrá adelantar las entregas para la atención de EL CONTRATISTA, remitiendo la comunicación respectiva al correo electrónico del contratista.

PLAZO DE ENTREGA PARA LOS EQUIPOS EN CESION DE USO PRINCIPAL Y COMPLEMENTARIOS:

Dentro de la primera entrega, se consideran los equipos en cesión en uso, deberán ser entregados y puestos en funcionamiento en un plazo de veinte (20) DÍAS CALENDARIO, contabilizados a partir del día siguiente de suscrito el contrato. El último día de dichos plazos se convierten en la fecha límite de entrega.

Se aclara que, en caso de los equipos en cesión en uso, este plazo incluye ingreso, instalación, pruebas operativas, protocolos de verificación, y capacitaciones de uso y cuidados. En fe de lo cual el contratista deberá presentar los documentos del Anexo 09-RTM en coordinación con el área técnica de Servicios Generales, el Servicio de Informática y el Área usuaria.

1.10. COSTO DE REPRODUCCIÓN Y ENTREGA DE BASES

Los participantes registrados tienen el derecho de recabar un ejemplar de las bases gratuitamente, para cuyo efecto deben solicitarlo por correo electrónico a la siguiente dirección: mtrillo@insnsb.gob.pe en el horario de lunes a viernes de 08:30 – 17:00 horas.

Importante

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

1.11. BASE LEGAL

- Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado. Aprobado mediante Decreto Supremo N° 082-2019-EF.
- Ley N° 31365.- Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2022.
- Ley N° 31366 – Ley del Equilibrio Financiero de Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2022.
- Ley N° 27815, Ley de Código de Ética de la Función Pública.
- Decreto Supremo N° 344-2018-EF, Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado y su modificatoria mediante Decreto Supremo N° 377-2019-EF.
- Decreto Supremo N° 304-2012-EF, Texto Único Ordenado de la Ley N° 28411, Ley General del Sistema Nacional de Presupuesto.
- Código Civil.
- Directiva N° 002-2019-OSCE/CD “Plan Anual de Contrataciones”.
- Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General.
- Ley N° 27806, Ley de Transparencia y de Acceso la Información Pública.
- Ley N° 26842, Ley General de Salud.
- Ley N° 29783, Ley de Seguridad y Salud en el Trabajo.
- Decreto Legislativo N° 295, Código Civil.
- Texto Único Ordenado de la Ley de Promoción de la Competitividad, Formalización y Desarrollo de la Micro y Pequeña Empresa y del Acceso al Empleo Decente, aprobado por Decreto Supremo N° 007-2008-TR y su Reglamento el Decreto Supremo N° 008-2008-T
- Directiva N° 001-2019-OSCE/CD - Bases y Solicitud de Expresión de Interés Estándar para los Procedimientos de Selección a Convocar en el Marco de la Ley N° 30225.

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 documentos³, la siguiente documentación:

2.2.1. Documentación de presentación obligatoria

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

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

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

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

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

Advertencia

De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE⁴ y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.

- Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. **(Anexo N° 2)**

³ La omisión del índice no determina la no admisión de la oferta.

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

- 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)**

Adicionalmente a la Declaración Jurada del Cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, el postor adjuntará copia simple u original de brochures o Catálogos o folletos o instructivos, para acreditar el cumplimiento de las especificaciones y/o características sustanciales o esenciales del bien requerido, detalladas en el Anexo N° 8 – RTM (Ficha de Presentación del Producto ofertado).

- e) Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA)
- f) Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario
- g) Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)
- h) Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis)
- i) Declaración jurada de plazo de entrega. **(Anexo N° 4)⁵**
- j) 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)**
- k) El precio de la oferta en Soles. Adjuntar obligatoriamente el **Anexo N° 6**.

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

Importante

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

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.

⁵ 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.

- e) Copia de la vigencia del poder del representante legal de la empresa que acredite que cuenta con facultades para perfeccionar el contrato, cuando corresponda.
- f) Copia de DNI del postor en caso de persona natural, o de su representante legal en caso de persona jurídica.

Advertencia

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

- g) Domicilio para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- h) Autorización de notificación de la decisión de la Entidad sobre la solicitud de ampliación de plazo mediante medios electrónicos de comunicación⁷ (**Anexo N° 9**).
- i) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado⁸.
- j) Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete⁹.

Importante

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

⁶ Para mayor información de las Entidades usuarias y del Catálogo de Servicios de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE ingresar al siguiente enlace <https://www.gobiernodigital.gob.pe/interoperabilidad/>

⁷ En tanto se implemente la funcionalidad en el SEACE, de conformidad con la Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 234-2022-EF.

⁸ Incluir solo en caso de la contratación bajo el sistema a suma alzada.

⁹ Incluir solo en caso de contrataciones por paquete.

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 Haya¹⁰.*
- *La Entidad no puede exigir documentación o información adicional a la consignada en el presente numeral para el perfeccionamiento del contrato.*

2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en Mesa de Partes del Instituto Nacional de Salud del Niño – Sede San Borja, sito en Av. De La Rosa Toro N° 1399, Urb. Jacaranda II – San Borja, en el horario de lunes a viernes de 08:30 – 17:00.

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 un Pagos periódicos.

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

- Recepción del encargado del Almacén Central del INSNSB.
- Informe del funcionario responsable de la Jefatura del Servicio de Patología Clínica, como área técnica, emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.

Dicha documentación se debe presentar en la Oficina del Equipo de Logística del Instituto Nacional de Salud del Niño – Sede San Borja, sito en Av. De La Rosa Toro N° 1399, Urb. Jacaranda II – San Borja, en el horario de lunes a viernes de 08:30 – 17:00.

¹⁰ Según lo previsto en la Opinión N° 009-2016/DTN.

CAPÍTULO III REQUERIMIENTO

Importante

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

3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

REQUERIMIENTOS TÉCNICOS MÍNIMOS



Instituto Nacional de Salud del Niño San Borja

CONDICIONES GENERALES PARA LA ADQUISICION DE DISPOSITIVOS MÉDICOS

CONTRATACIÓN DE REACTIVOS PARA LA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN DE AGENTES INFECCIOSOS POR PCR EN TIEMPO REAL CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO – ÁREA DE BIOLOGÍA MOLECULAR DEL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA

FIRMA DIGITAL
Instituto Nacional de
Salud del Niño San
Borja
Firmado digitalmente por MENDEZ
CHACON RODRIGUEZ Carla
Elizabeth FAU 20552196725 soft
Motivo: Soy el autor del documento
Fecha: 29.11.2022 07:51:34 -05:00

CORRESPONDIENTE A LA CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO PARA EL INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO SAN BORJA

FIRMA DIGITAL
Instituto Nacional de
Salud del Niño San
Borja
Firmado digitalmente por GOMEZ
AVILA Dany Keli FAU 20552196725
soft
Motivo: Doy V° B°
Fecha: 30.11.2022 12:17:04 -05:00

FIRMA DIGITAL
Instituto Nacional de
Salud del Niño San
Borja
Firmado digitalmente por
CISNEROS SUMARI Gina Ingrid
FAU 20552196725 soft
Motivo: Doy V° B°
Fecha: 09.12.2022 17:19:12 -05:00

FIRMA DIGITAL
Instituto Nacional de
Salud del Niño San
Borja
Firmado digitalmente por
NAVARRO GARCIA Diana Flor
FAU 20552196725 soft
Motivo: Doy V° B°
Fecha: 29.11.2022 10:09:59 -05:00

FIRMA DIGITAL
Instituto Nacional de
Salud del Niño San
Borja
Firmado digitalmente por VARGAS
ALVAREZ Ronald FAU
20552196725 soft
Motivo: Doy V° B°
Fecha: 30.11.2022 10:50:40 -05:00



PERÚ

Ministerio
de Salud

Ministerio
de Salud
Instituto Nacional
de Salud del Niño
San Borja

Instituto Nacional
de Salud del Niño
San Borja



Siempre
con el pueblo

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

REQUERIMIENTOS TECNICOS MINIMOS Y CONDICIONES GENERALES PARA LA CONTRATACIÓN DE REACTIVOS PARA LA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN DE AGENTES INFECCIOSOS POR PCR EN TIEMPO REAL CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO – ÁREA DE BIOLOGÍA MOLECULAR DEL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA

ASPECTOS GENERALES:

1. AREA USUARIA SOLICITANTE:

El Instituto Nacional de Salud del Niño San Borja
Unidad de Soporte al Diagnóstico y tratamiento / Sub Unidad de Soporte al Diagnóstico
/ Servicio de Patología Clínica / Área de Biología Molecular.

2. FINALIDAD PÚBLICA DEL DISPOSITIVO MEDICO:

El presente proceso permitirá ofrecer el desarrollo de pruebas de Biología molecular para la detección y/o cuantificación de agentes infecciosos por PCR en tiempo real en pacientes que se encuentran con inmunosupresión; permitiendo un diagnóstico temprano que conlleve a una terapia oportuna y así beneficiar a los pacientes de nuestra institución.

3. DENOMINACIÓN DEL REQUERIMIENTO:

CONTRATACION DE REACTIVOS PARA LA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN DE AGENTES INFECCIOSOS POR PCR EN TIEMPO REAL CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO – ÁREA DE BIOLOGÍA MOLECULAR DEL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA

El reactivo requerido se detalla en los siguientes anexos:

Anexo N°01: Requerimiento total de Reactivos para el desarrollo de las pruebas

Anexo N°02: Especificaciones técnicas de Reactivos para el desarrollo de las pruebas

Anexo N°03: cronograma de entregas del dispositivo médico – cuadro de distribución

ASPECTOS TECNICOS.

4. REGULACIÓN APLICADA

Los Dispositivos médicos están regulados por la Ley N° 29459 – Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, sus reglamentos y modificatorias.

5. DOCUMENTOS PARA ADMISION DE LA PROPUESTA:

La autenticidad de los documentos, las consecuencias y responsabilidad por la aplicación del principio presunción de veracidad será de entera responsabilidad del postor y/o contratista.

a) Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA)

A nombre del postor, emitido por la ANM o ARM, según corresponda.

Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero,



PERÚ

Ministerio
de Salud

Ministerio de
Salud y
Atención Primaria

Instituto Nacional
de Salud del Niño
San Borja



Siempre
con el pueblo

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

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.

DEL DISPOSITIVO MEDICO:

Los cuales se deben acreditar con copia simple.

a) Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario

Otorgado por la ANM (DIGEMID); además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto estas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el dispositivo médico ofertado. No se aceptarán dispositivos médicos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado.

La exigencia de la vigencia del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario del producto se aplica para todo el proceso de selección y ejecución contractual.

NOTA: De conformidad con lo dispuesto en el numeral 13 del Art. 55° de la Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General, modificado por el Decreto Legislativo N° 1272; La DIGEMID hace de conocimiento que la vigencia de los Registros Sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la Institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.

En caso algún producto no requiera Registro Sanitario deberá adjuntar el documento emitido por la ANM en el cual acredite que no requiere dicho documento; caso contrario deberá adjuntar el listado publicado por DIGEMID en su página de Intranet (indicando la fecha de publicación) en el que se indique el producto ofertado.

b) Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)

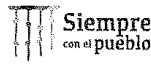
La Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, a nombre del laboratorio fabricante, debe comprender el área de fabricación, tipo de producto o familia del dispositivo médico ofertado. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en el proceso debe presentar la Certificación de BPM.

Para dispositivos médicos nacionales;

Emitido por la ANM (Autoridad Nacional de Medicamentos)

Para Dispositivos médicos importados;

Contar con la certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, emitido por la Autoridad o entidad competente del país de origen. También se aceptará otros documentos como Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen. En caso de producción por etapas, para cada uno de los laboratorios se debe presentar el CBPM u otro documento que acredite el cumplimiento de Normas de calidad vigentes según lo antes señalado; en concordancia con los artículos 124°, 125°, 126° y 127° del Decreto Supremo N°016-



"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

2011-SA

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

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

c) Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis)

Informe técnico suscrito por el o los profesionales responsables del control de calidad del Laboratorio Fabricante, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados analíticos (cualitativos y/o cuantitativos) obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional. Asimismo, deberá de contener el nombre del producto, número de lote, fecha de vencimiento, fecha de análisis y nombre del laboratorio que lo emite. Cuando se haga mención a protocolo de análisis se refiere a certificado de análisis.

Los certificados de análisis deben consignar la edición de las normas de calidad Nacional, Internacional y/o propia, a la que se acoge el fabricante, vigente a la fecha de fabricación de los dispositivos médicos.

Cuando las técnicas analíticas del producto terminado no se encuentren en ninguna de las normas de calidad nacional e internacional de referencia, se aceptará las técnicas analíticas propias del fabricante que se encuentren autorizadas como tal.

La evaluación técnica se realizará de acuerdo a la edición vigente a la fecha de fabricación del dispositivo médico. Se aceptará esta edición siempre y cuando no exista diferencia con la edición actual. Asimismo, se tendrá en consideración el plazo de 12 meses según contempla la norma sanitaria.

La presentación del Certificado de Análisis del producto que se oferte, es obligatoria, independientemente cuente o no con Registro Sanitario.

El certificado de Análisis, por ser un documento técnico deberá ser refrendado (nombre, firma y sello) por el Director Técnico Responsable de la empresa postora.

d) Brochures o catálogos o folletería o instructivos (copia simple u original)

Adicionalmente a la Declaración Jurada del Cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, el postor adjuntará copia simple u original de brochures o Catálogos o folletos o instructivos u otros documentos técnicos del fabricante o dueños de la marca concernientes al producto que oferte, para acreditar el cumplimiento de las especificaciones y/o características sustanciales o esenciales del bien requerido, detalladas en el **Anexo N°08 – RTM** (Ficha de Presentación del Producto ofertado).

El postor en el Anexo 08-RTM deberá de precisar en su oferta el número de folio que sustente el cumplimiento de las especificaciones y/o características sustanciales o esenciales del bien requerido

Para los literales descritos anteriormente, aplica lo siguiente:

Para los literales descritos anteriormente, aplica lo siguiente:

En caso que un documento técnico se presente en idioma distinto al español, deberá presentar copia simple de la traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado. SALVO EL CASO DE INFORMACIÓN TÉCNICA COMPLEMENTARIA CONTENIDA EN FOLLETOS,



PERÚ

Ministerio
de Salud

Procuraduría
General de la Nación y
Defensoría del Pueblo

Instituto Nacional
de Salud del Niño
San Borja



Siempre
con el pueblo

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

INSTRUCTIVOS, CATÁLOGOS, O SIMILARES QUE PUEDA SER PRESENTADA EN EL IDIOMA ORIGINAL.

Es así que deberán de señalar de manera clara y legible dentro de los documentos técnicos sustentatorios, cada una de las especificaciones técnicas mínimas solicitadas por la Entidad, las mismas que serán tomadas en cuenta para la evaluación respectiva.

LA OMISIÓN DE CUALQUIERA DE LOS DOCUMENTOS OBLIGATORIOS, INFORMACION O PRESENTACION DE INCONGRUENCIAS RESPECTO A LO REQUERIDO POR LA ENTIDAD EN LA PROPUESTA, SERA CAUSAL DE QUE ÉSTA NO SEA ADMITIDA.

Los postores que se presenten en consorcio (dos o más empresas) únicamente deben cumplir los requisitos líneas arriba detallados, aquellos integrantes del consorcio que se hayan comprometido u obligado a ejecutar la actividad principal o esencial de la presente contratación.

6. CRONOGRAMA Y PLAZOS DE ENTREGA

La cantidad total a adquirir se detallan en los cuadros de requerimientos y distribución (Anexo N°01 – RTM y Anexo N°03 - RTM).

La compra se realizará considerando el 100% de la cantidad total consignada en el cuadro de requerimiento.

Sin perjuicio de ello, si la Entidad lo considera conveniente podrá efectuar la reducción de la prestación de acuerdo a lo dispuesto en la normatividad de la Ley de Contrataciones del Estado.

Los productos serán entregados de forma periódica cada 3 meses (trimestral) luego de la primera entrega en función a los plazos descritos a continuación:

PARA LA PRIMERA ENTREGA DEL DISPOSITIVO MEDICO:

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de quince (15) días calendario, contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato. El último día de dicho plazo se convierte en la fecha límite de entrega.

SIGUIENTES ENTREGAS DEL DISPOSITIVO MEDICO:

Las siguientes entregas se realizarán en forma periódica (trimestral) de acuerdo al cronograma de entregas señalado en el presente contrato, para lo cual se tendrá el plazo de diez (10) días calendario contabilizados a partir del primer día de cada mes que corresponda de acuerdo al citado cronograma.

En caso que el plazo final de cada entrega coincida con un día no hábil para el sector público, correrá para el primer día hábil siguiente.

En ese mismo sentido, de manera excepcional y previo informe técnico debidamente sustentado por el área usuaria, permitirá a la Entidad reprogramar previa coordinación y consentimiento del contratista el cronograma de entregas remitiendo para tal efecto la comunicación respectiva al correo electrónico detallado en su oferta presentada.

Para los casos excepcionales producidos por alguna urgencia, previa coordinación y consentimiento del contratista podrá adelantar las entregas para la atención de EL



Siempre
con el pueblo

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

CONTRATISTA, remitiendo la comunicación respectiva al correo electrónico del contratista.

PLAZO DE ENTREGA PARA LOS EQUIPOS EN CESION DE USO PRINCIPAL Y COMPLEMENTARIOS:

Dentro de la primera entrega, se consideran los equipos en cesión en uso, deberán ser entregados y puestos en funcionamiento en un plazo de veinte (20) DÍAS CALENDARIO, contabilizados a partir del día siguiente de suscrito el contrato. El último día de dichos plazos se convierten en la fecha límite de entrega.

Se aclara que, en caso de los equipos en cesión en uso, este plazo incluye ingreso, instalación, pruebas operativas, protocolos de verificación, y capacitaciones de uso y cuidados. En fe de lo cual el contratista deberá presentar los documentos del Anexo 09-RTM en coordinación con el área técnica de Servicios Generales, el Servicio de Informática y el Área usuaria.

7. LUGAR DE ENTREGA

El punto final de entrega de los bienes será requerido por el contratista a la Entidad vía correo electrónico institucional en un plazo máximo de 24 horas posteriores a la suscripción del contrato, la Entidad mediante el Almacén Central del INSN-SB comunicará al contratista vía correo electrónico en un plazo máximo de 48 horas siguientes el lugar exacto donde se realizara la entrega, bajo responsabilidad. Para tal fin los lugares de entrega que podrán ser considerados son:

- Almacén de medicamentos insumos y drogas del INSN-SB, Av. Agustín de La Rosa Toro No. 1399, Urb. Jacarandá II, Distrito de San Borja, Provincia y Departamento de Lima.
- Carretera Panamericana Sur KM.38, No.2001, Interior E11, Distrito de Punta Hermosa, Provincia y Departamento de Lima.

ó en su defecto, previa coordinación con el área usuaria y el Servicio de Farmacia

El horario para la recepción de los bienes en el Almacén del Instituto Nacional de Salud del Niño San Borja es de lunes a viernes de 08:00 a 14:00 horas y sábados de 08:00 a 11:00 am.

8. VIGENCIA MINIMA DEL PRODUCTO

La vigencia del dispositivo médico deberá ser igual o mayor a doce (12) meses al momento de la fecha de entrega en el almacén de la Entidad (pudiendo ser una o varias entregas). Sólo se aceptarán reactivos con fecha de vencimiento menor a 12 meses y mayor a 6 meses de expiración con carta de compromiso de canje.

Excepcionalmente, la Entidad podrá aceptar vigencias menores, siempre que éstas no sean inferiores a 60% de la vigencia mínima del producto, siempre y cuando la indagación de mercado evidencie que la referida vigencia mínima no pueda ser cumplida por más de un proveedor, esto será precisado en las bases del procedimiento de selección (Capítulo III Especificaciones Técnicas y/o proforma del contrato).

En los casos de dispositivos médicos que no presenten fecha de expiración, éstas deben tener una fecha de fabricación no mayor a tres (03) años contados retrospectivamente desde la fecha de recepción por parte del Instituto Nacional de Salud del Niño San Borja.

En caso, al momento de entrega del producto, la vigencia sea menor a la solicitada (hasta un máximo de 12 meses), se deberá de presentar el **Anexo N° 5 – RTM.**



Siempre
con el pueblo

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

9. ENVASE Y CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

El producto ofertado debe presentar un envase mediano e inmediato conforme a lo autorizado en su Registro Sanitario

Logotipo

Los envases mediano e inmediato de los dispositivos médicos a adquirirse, deben llevar el logotipo solicitado por la Entidad, con letras visibles y tinta indeleble, preferentemente de color negro:

- Consignar la frase: "Estado Peruano"
- Nombre de la entidad: "INSNSB"
- Consignar la frase: "Prohibido su venta"
- Nomenclatura del proceso de selección: INSNSB (Aplicable solo al envase mediano).

Es obligatorio para el contratista imprimir los rótulos indicados en el presente numeral, en el 100% de los envases de las cantidades a entregar mensualmente. El Instituto Nacional de Salud del Niño San Borja no está obligado a recibir los dispositivos médicos que no estén de acuerdo a las normas legales vigentes.

Embalaje

El embalaje de los dispositivos médicos deberá cumplir con los siguientes requisitos:

- Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.
- Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.
- Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del dispositivo médico, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento.

En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja. Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros.

Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta (parihuela) estándar definida según NTP vigente.

Rotulado de los envases (mediato e inmediato) e inserto cuando corresponda:

Los rotulados mediatos e inmediatos e inserto deben corresponder al producto terminado ofertado de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario, con impresiones de carácter indeleble, fácilmente legible y visible, resistente a la manipulación.

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

Los envases mediatos e inmediatos deben conservar el dispositivo médico sin deteriorarlo o causar efectos perjudiciales sobre el contenido, de acuerdo con lo establecido en la Art. 141°, del Decreto Supremo N°016-2011-SA.

El dispositivo médico al momento de recepción se verificará que el rotulado de sus envases deberá estar de acuerdo a lo establecido en los Artículos 137° y 138° del Decreto Supremo N°016-2011-SA y sus modificatorias.

Es obligatoria la presentación de información relacionada con el manual de



PERU

Ministerio
de Salud

Ministerio de
Educación y
Cultura

Instituto Nacional
de Salud del Niño
San Borja



Siempre
con el pueblo

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

instrucciones de uso o inserto de los dispositivos médicos (Art. 140° del DS N° 016-2011-SA) cuando corresponda.

En el caso de productos sin Registro Sanitario, el rotulado de sus envases deberá contener como mínimo la siguiente información:

- Nombre o denominación del producto.
- País de fabricación.
- Fecha de fabricación.
- En caso de que el producto, contenga algún insumo o materia prima que represente algún riesgo para el consumidor o usuario, debe ser declarado.
- Nombre y domicilio legal del fabricante y/o del importador o distribuidor responsable, según corresponda.
- Registro Único de Contribuyente (RUC).

10. CONDICIONES DE ENTREGA

10.1 Del dispositivo médico:

La recepción del bien se realizará considerando el cumplimiento de la presentación de los siguientes documentos:

- Contrato u Orden de Compra – Guía de Internamiento (copia).
- Guía de Remisión (Destinatario + SUNAT + 02 Copias adicionales). Esta deberá consignar en forma obligatoria para cada ítem el número de lote y la cantidad entregada por lote
- Copia Simple de la Resolución Directoral del Registro Sanitario o del Certificado de Registro Sanitario vigente, cuando se entregue el producto y sus actualizaciones cuando corresponda.
- Copia del Certificado o Protocolo de Análisis emitido por el fabricante o quien encarga su fabricación, por cada lote entregado.
- Metodología de Análisis (Copia Simple). (Se presentará solamente cuando ésta corresponda o se encuentra en normas técnicas internacionales de calidad u otras normas técnicas).
- Copia del certificado de BPM y del certificado BPA, vigentes al momento de la entrega, y sus actualizaciones cuando corresponda.
- Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o reposición por Vencimiento - **Anexo N° 5 – RTM** (de corresponder), por única vez, en la primera vez que se efectúe la entrega en el almacén de la entidad. Es preciso indicar que esta Carta de compromiso de canje es de aplicación para cualquiera de las entregas.
- Copia de los documentos de puesta en marcha de los equipos en calidad de cesión en uso. (Donde la puesta en marcha incluye el ingreso, instalación, pruebas operativas y capacitación de uso y cuidados del equipamiento). Para lo cual, se deberá presentar una copia de los documentos descritos en el Anexo 09-RTM.

Los dispositivos médicos que se entreguen en el almacén de la entidad, deben corresponder a las especificaciones técnicas (**Anexo N°02**) requeridas. Los dispositivos médicos deben presentar un adecuado estado de conservación.

Los documentos descritos en los literales precedentes deberán ser firmados por el director técnico de la empresa CONTRATISTA.

DESCRIPCIÓN DE LA DOCUMENTACIÓN TÉCNICA A PRESENTAR EN LA ENTREGA DEL PRODUCTO

- **Metodología de Análisis (Copia Simple), de corresponder.**
Cuando la metodología de análisis a las que se acoge el fabricante se encuentra en Normas Técnicas Internacionales de Calidad u otras Normas Técnicas según



PERÚ
Ministerio
de Salud

Vice-Ministerio
de Presidencia y
Acuerdo con el Pueblo

Instituto Nacional
de Salud del Niño
San Borja



Siempre
con el pueblo

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

corresponda, es facultad del contratista adjuntar al momento de la entrega del lote del bien adjudicado, una fotocopia de dicha monografía; en cambio cuando se trate de metodologías propias del fabricante, el contratista está obligado a adjuntarla.

La metodología propia del fabricante debe contener el desarrollo de todas las pruebas analíticas a las que hace referencia en el protocolo de análisis y/o en la ficha técnica del dispositivo médico.

La Metodología de Análisis, por ser un documento técnico debe ser refrendado (nombre, firma y sello) por el director técnico Responsable de la empresa postora.

10.2 Del equipo en cesión de uso:

Los postores deben de presentar la siguiente información en concordancia con la normatividad vigente en materia de contrataciones del estado para el suministro de bienes vinculados a equipos de laboratorio entregados en cesión de uso, para lo cual deberán presentar al momento del ingreso de los equipos al Almacén de la Entidad:

- Copia de los certificados de capacitación del personal de servicio técnico en el manejo del equipo ofertado.
- Lista del personal que brinda el Servicio Técnico, en cantidad suficiente para atender problemas simultáneos en el INSNSB.
- Certificado otorgado en casa matriz o filial de personal que brindará la capacitación, con competencia necesaria para ello. Las capacitaciones deberán coordinarse con el encargado del servicio.
- El ingreso, la instalación y puesta en funcionamiento de los equipos será llevado a cabo en un plazo no mayor a **veinte (20) días** calendarios contabilizados a partir del día siguiente de suscrito el contrato.
- Programa de mantenimiento preventivo de acuerdo al manual del equipo proporcionado por la empresa fabricante y respectivo programa de ejecución.
- Presentación de documentación que acredite la procedencia del bien al momento de recepción del mismo (Declaración unida de aduana u otro que demuestre la procedencia del mismo de ser solicitado por el Área usuaria).

MUY IMPORTANTE:

Los equipos en calidad de cesión en uso entregados a la entidad, permanecerán en el servicio de Patología Clínica bajo las mismas condiciones de soporte técnico preventivo y correctivo, tanto para los equipos principales y complementarios, por un plazo de por lo menos 5 meses posteriores a la última entrega para garantizar el uso de los insumos entregados bajo las mismas condiciones, sin que esto signifique un costo adicional para la entidad. Este plazo está acorde al periodo de uso del reactivo (entregas trimestrales)

11. DE LA CONFORMIDAD.

La recepción la efectúa el área de Almacén Central y la conformidad será emitida por la Jefatura del Servicio de Patología Clínica, Servicio de Farmacia y un responsable del Área Técnica de Servicios Generales e Informática (solo para la primera entrega y en la documentación correspondiente) en el plazo máximo de 15 días de recibido el bien. Para las siguientes entregas, la recepción la efectúa el área de Almacén Central y la conformidad será emitida por la Jefatura del Servicio de Patología Clínica en el plazo máximo de 7 días calendario de recibido el bien.

12. FORMA DE PAGO:

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en PAGOS PERIÓDICOS por cada entrega, de acuerdo al cronograma. Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la



PERÚ

Ministerio
de Salud



Siempre
con el pueblo

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

Entidad debe contar con la siguiente documentación:

- Recepción del Almacén Central
- Informe del funcionario responsable de la Jefatura del Servicio de Patología clínica, Servicio de Farmacia y adicionalmente y solo para la primera entrega, un informe de las Áreas Técnicas de Servicios Generales e Informática.
- Comprobante de pago

Dicha documentación se debe presentar en Mesa de Partes de la Entidad, sito en Av. Agustín de la Rosa Toro N° 1399 Urb. Jacaranda II (Av. Javier Prado Este 3101), Lima - Lima - San Borja, en el horario de 08:00 a 16:30 horas.

13. **CONTROL DE CALIDAD.**

DEL CONTROL POSTERIOR

La calidad de un dispositivo médico debe entenderse como la condición de estar conforme y apto para su uso en las prestaciones de salud que brinda el establecimiento de salud.

En caso de presentarse alguna queja u observación de parte del usuario o reporte relacionado a la calidad del dispositivo médico, la entidad podrá solicitar a través de la DIRIS Lima Centro el control posterior del lote en cuestión, a un laboratorio acreditado de la Red de Laboratorios de Control de Calidad. La pertinencia de dicha queja será evaluada por el Comité de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia de la institución. En caso de un resultado No conforme, el proveedor podrá solicitar su apelación o derecho a réplica (dirimencia) dentro de los siete primeros días hábiles posteriores a la recepción de la comunicación por parte del Instituto Nacional de Salud del Niño San Borja, el cual indicará la información técnica sustentatoria de la misma. La respuesta del proveedor no enmarcada en una solicitud de dirimencia, será interpretada como una negación a su derecho de réplica o dirimencia.

Cuando los resultados del Control de Calidad sean NO CONFORMES, el proveedor se obliga a solventar todos los costos (incluido el costo de las muestras tomadas de los almacenes de la entidad).

La Calidad de los materiales, Reactivos e insumos de laboratorio debe entenderse como la condición de estar conforme y aptos para su uso en los servicios de Laboratorio que brinda el

Instituto Nacional de Salud del Niño San Borja, no se aceptará productos re-empacados o re-etiquetados por terceros.

CONTROL DE CALIDAD INTERNO

Para el control de calidad interno realizado en cada laboratorio el postor ganador deberá otorgar lo siguiente:

- Reactivos de amplificación por concepto de controles negativos de extracción, necesarios para el control de calidad interno diario en cada proceso.
- Reactivos de amplificación por concepto de reposición de pruebas por consumo de controles en la amplificación (control positivo y control negativo) según anexo N°07.

CONTROL DE CALIDAD EXTERNO:

Para la realización de control externo, importante para evaluación de desempeño en análisis de carga viral de Citomegalovirus (CMV), Epstein Barr (EBV), Poliomavirus (BKV), Adenovirus (ADV), Hepatitis B (VHB), Hepatitis C, Herpes Virus 6, y detección cualitativa de Aspergillus por PCR en tiempo real.

El postor debe ofertar un programa anual de control de calidad externo acreditado por un



PERÚ

Ministerio
de Salud

Ministerio
de Salud
Instituto Nacional de
Salud del Niño San Borja

Instituto Nacional
de Salud del Niño
San Borja



Siempre
con el pueblo

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

ente internacional especializado en pruebas de biología molecular tipo CAP (College of American Pathologists), UKNEQAS, QCM-D u otro considerando la procedencia del reactivo ofertado. No habrá problema alguno que los postores puedan añadir o NO más de 1 control de calidad externo. El número de entregas del control de calidad externo (2 o 3 dependiendo del programa de calidad que oferte) debe ser acorde a la duración del contrato independientemente de su fecha de inicio

Para ello el postor ganador presentará Declaración Jurada de compromiso de entrega del Control de Calidad Externo al ingreso de los productos al Almacén Central. (Anexo N°10) además proveerá los insumos y/o consumibles a utilizarse para este fin.

14. VICIOS OCULTOS

La recepción conforme del Instituto Nacional de Salud del Niño San Borja no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos u otras situaciones anómalas no detectables o no verificables durante la recepción de los dispositivos médicos, por causales atribuibles al contratista, debiendo proceder a la reposición o canje total del lote de los bienes que se hayan detectado en las situaciones descritas.

Las discrepancias referidas a defectos o vicios ocultos deben ser sometidas a conciliación y/o arbitraje, en dicho caso el plazo de caducidad se computa a partir de la conformidad otorgada por la entidad hasta treinta (30) días hábiles posteriores al vencimiento del plazo de responsabilidad del contratista previsto en el contrato. (Art.N°173 del Reglamento de la Ley N°30225).

El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de (el área usuaria determinará el plazo de responsabilidad del contratista considerando como mínimo un 1 año, contabilizado a partir de la emisión de la conformidad.

15. PENALIDADES

En caso de retraso injustificado en la ejecución de las prestaciones objeto del contrato, se aplica automáticamente una penalidad por mora por cada día de retraso, calculado de acuerdo a la siguiente fórmula:

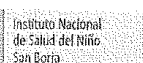
$$\text{Penalidad diaria} = \frac{0,10 \times \text{monto}}{F \times \text{plazo en días}}$$

Donde F tiene los siguientes valores:

- Para plazos menores o iguales a 60 días: F = 0.40.
- Plazos mayores a 60 días: F= 0.25.

Tanto el monto como el plazo se refieren, según corresponda, al monto vigente del contrato o ítem que debió ejecutarse o, en caso que estos involucraran obligaciones de ejecución periódica o entregas parciales, a la prestación individual que fuera materia de retraso.

LA PENALIDAD PRINCIPAL INCLUYE EL BIEN PRINCIPAL, EQUIPO EN CESION DE USO, ACCESORIOS Y LA CAPACITACION DEL PERSONAL DEL INSNSB



Siempre
con el pueblo

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

16. OTRAS PENALIDADES

Adicionalmente a la penalidad por incumplimiento regulado en el reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, El Instituto Nacional de Salud del Niño San Borja podrá aplicar la siguiente penalidad:

| DESCRIPCIÓN DE LA PENALIDAD | MONTO DE LA PENALIDAD | PROCEDIMIENTO |
|--|---|--|
| No cumplir con efectuar el canje o la reposición de los bienes dentro del plazo establecido en la Declaración Jurada de Compromiso de Canje por vencimiento. | De 20 % de la Unidad Impositiva Tributaria (UIT) por cada día de atraso. | El área usuaria remitirá un informe al Órgano Encargado de las Contrataciones adjuntando el documento con el cual se solicitó el canje del producto al Contratista, precisando los días de atraso. |
| No entregar de forma oportuna la totalidad de la documentación correspondiente a cada entrega en el plazo máximo de 24 horas de remitidos los bienes | 5% de la UIT diaria en caso el contratista no ingrese la documentación en el plazo señalado | Informe del Almacén Central al Órgano Encargado de las Contrataciones sobre el cumplimiento. |
| Retraso en la entrega o internamiento en la Entidad del Equipo en Cesión de Uso en el plazo establecido | De 10 % de la Unidad Impositiva Tributaria (UIT) por cada día de atraso. | El área usuaria remitirá un informe al Órgano Encargado de las Contrataciones informando los días de atraso |
| No cumplir con el mantenimiento preventivo según el cronograma de mantenimiento y los mantenimientos correctivos en función a los plazos establecidos. | De 5 % de la Unidad Impositiva Tributaria (UIT) por cada día de atraso. | El área usuaria remitirá un informe al Órgano Encargado de las Contrataciones informando los días de atraso . |
| No cumplir con el reemplazo de los equipos por inoperatividad prolongada según plazos establecidos en el requerimiento. (condiciones del Anexo N°4) | De 10 % de la Unidad Impositiva Tributaria (UIT) por cada día de atraso. | El área usuaria remitirá un informe al Órgano Encargado de las Contrataciones informando los días de atraso . |
| Por no cumplir con la entrega de los insumos necesarios para los controles de calidad interno y/o externo y las pruebas totales. | De 10 % de la Unidad Impositiva Tributaria (UIT) por cada día de atraso. | El área usuaria remitirá un informe al Órgano Encargado de las Contrataciones adjuntando precisando los días de atraso. |



PERU

Ministerio
de Salud

Ministerio
de Salud
Instituto Nacional
de Salud del Niño
San Borja

Instituto Nacional
de Salud del Niño
San Borja



Siempre
con el pueblo

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

**17. DE LA ADECUACION A LO DISPUESTO EN LA RESOLUCION MINISTERIAL N°
675-2022/MINSA – "Lineamientos para la vigilancia, prevención y control de la salud
de los trabajadores con riesgo de exposición a SARS-CoV-2"**

- El contratista es responsable del cumplimiento de las normas, protocolos y/o medidas de bioseguridad y/o control sanitario emitidas por el Estado como prevención y control de la propagación del SARS-CoV-2. Estos deberán ser aplicados al inicio, durante y hasta la finalización de la ejecución del servicio, en los extremos que correspondan teniendo en cuenta el tipo de servicio a ejecutar.



PERU

Ministerio
de Salud

Comunidad
de Salud
Instituto Nacional
de Salud del Niño
San Borja

Instituto Nacional
de Salud del Niño
San Borja



Siempre
con el pueblo

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

ANEXO N° 01

REQUERIMIENTO TOTAL DE REACTIVOS PARA EL DESARROLLO DE LAS PRUEBAS

| CUADRO DE REQUERIMIENTO | | | | | |
|-------------------------|----|--------------|--|----|-------|
| ITEMS | | CODIGO SIGA | DENOMINACION | UM | TOTAL |
| ITEM 01 | a) | 355800020352 | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DE CITOMEGALOVIRUS (CMV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 3700 |
| | b) | 355800020351 | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DE POLIOMAVIRUS BK (BKV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 1000 |
| | c) | 355800020353 | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DE ADENOVIRUS (ADV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 1800 |
| | d) | 355800020357 | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DEL VIRUS DE LA HEPATITIS B (HBV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 200 |
| ITEM 02 | a) | 355800020356 | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DEL VIRUS DE LA HEPATITIS C (HCV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 150 |
| | b) | 355800020354 | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DEL HERPESVIRUS HUMANO -6 (HHV-6) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 1800 |
| | c) | 355800020355 | KIT IVD PARA DETECCIÓN DE ASPERGILLUS POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 400 |
| | d) | 355800020350 | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DE EPSTEIN BARR (EBV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 2300 |

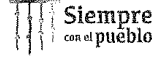
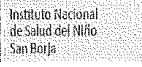
***El proveedor debe entregar la cantidad total de determinaciones para el total de pruebas solicitadas independientemente de la presentación comercial del reactivo.**

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

ANEXO N°02

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE REACTIVOS PARA EL DESARROLLO DE LAS PRUEBAS

| ÍTEM 1 | |
|--|---|
| CODIGO SIGA | 355800020352 |
| DENOMINACION | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DE CITOMEGALOVIRUS (CMV) POR PCR EN TIEMPO REAL |
| <p>Metodología: Amplificación de Ácidos Nucleicos en Tiempo Real cuantitativo o equivalente compatible con ensayo multiplex.</p> <p>Características: Kit completo de Reactivos para la cuantificación del ADN de CITOMEGALOVIRUS (CMV) en empaque apropiado, listo para usar.</p> <p>Tipo de muestra: Sangre total, plasma y orina</p> <p>* Del total de determinaciones solicitadas incluir un kit equivalente a 100 determinaciones validado para muestra de tejido y/o viscera para la detección de Citomegalovirus. Este podrá ser una marca comercial distinta al kit principal ofertado.</p> <p>Vencimiento: No menor a 12 meses a partir de su ingreso al almacén.</p> <p>*Sólo se aceptarán reactivos con fecha de vencimiento menor a 12 meses y mayor a 6 meses de expiración con carta de compromiso de canje.</p> <p><u>CADA KIT OFERTADO DEBE INCLUIR:</u></p> <p>Kit de extracción y amplificación IVD con control interno, Calibradores, Controles, Diluyente de Muestra, consumible e insumos de acuerdo a metodología que permitan la realización completa de las pruebas adquiridas.</p> <p>El (Los) equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final según anexo 04.</p> <p>El ítem 1 debe incluir, además:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Un (01) Kit de extracción de uso en laboratorio de diferente casa comercial como Backup en caso las muestras presenten inhibición. 2. Los consumibles requeridos en la fase pre analítica, analítica y post analítica, deben estar integrados en el precio unitario ofertado, además debe incluirse reactivo prototipo para cubrir el programa de capacitación y validación del método por el área usuaria. 3. El proveedor repondrá las determinaciones perdidas por problemas técnicos del equipo que no son causadas por el operador. (Presentar Declaración Jurada) 4. El proveedor repondrá el equivalente de pruebas efectivas consumidas por gasto en calibradores y controles por proceso. El cálculo de pruebas por este concepto será calculado en coordinación con el área usuaria de acuerdo a su demanda presentada en el anexo 07. <p>Control de calidad: Programa de control de calidad externo acreditado por un ente internacional especializado en pruebas de biología molecular tipo CAP (College of American Pathologists), UKNEQAS, QCM-D u otro considerando la procedencia del reactivo ofertado. No habrá problema alguno que los postores puedan añadir o NO más de 1 control de calidad externo. El número de entregas del control de calidad externo (2 o 3 dependiendo del programa de calidad que oferte) debe ser acorde a la duración del contrato independientemente de su fecha de inicio (Anexo N°10) además proveerá los insumos y/o consumibles a utilizarse para este fin.</p> | |



"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

| | |
|--|--|
| CODIGO SIGA | 355800020351 |
| DENOMINACION | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DE POLIOMAVIRUS BK (BKV) POR PCR EN TIEMPO REAL |
| <p>Metodología: Amplificación de Ácidos Nucleicos en Tiempo Real cuantitativo o equivalente compatible con ensayo multiplex.</p> <p>Características: Kit completo de Reactivos para la cuantificación del ADN de Poliovirus BK (BKV) en empaque apropiado, listo para usar.</p> <p>Tipo de muestra: Plasma y Orina</p> <p>Vencimiento: No menor a 12 meses a partir de su ingreso al almacén.</p> <p>*Sólo se aceptarán reactivos con fecha de vencimiento menor a 12 meses y mayor a 6 meses de expiración con carta de compromiso de canje</p> <p>CADA KIT OFERTADO DEBE INCLUIR:</p> <p>Kit de extracción y amplificación IVD con control interno, Calibradores, Controles, Diluyente de Muestra, consumible e insumos de acuerdo a metodología que permitan la realización completa de las pruebas adquiridas.</p> <p>El (Los) equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final según anexo 04.</p> <p>El ítem 1 debe incluir además:</p> <ol style="list-style-type: none"> Un (01) Kit de extracción de uso en laboratorio de diferente casa comercial como Backup en caso las muestras presenten inhibición. Los consumibles requeridos en la fase pre analítica, analítica y post analítica, deben estar integrados en el precio unitario ofertado, además debe incluirse reactivo prototipo para cubrir el programa de capacitación y validación del método por el área usuaria. El proveedor repondrá las determinaciones perdidas por problemas técnicos del equipo que no son causadas por el operador. (Presentar Declaración Jurada) El proveedor repondrá el equivalente de pruebas efectivas consumidas por gasto en calibradores y controles por proceso. El cálculo de pruebas por este concepto será calculado en coordinación con el área usuaria de acuerdo a su demanda presentada en el anexo 07. <p>Control de calidad:</p> <p>Programa de control de calidad externo acreditado por un ente internacional especializado en pruebas de biología molecular tipo CAP (College of American Pathologists), UKNEQAS, QCM-D u otro considerando la procedencia del reactivo ofertado. No habrá problema alguno que los postores puedan añadir o NO más de 1 control de calidad externo. El número de entregas del control de calidad externo (2 o 3 dependiendo del programa de calidad que oferte) debe ser acorde a la duración del contrato independientemente de su fecha de inicio (Anexo N°10) además proveerá los insumos y/o consumibles a utilizarse para este fin.</p> | |
| CODIGO SIGA | 355800020353 |
| DENOMINACION | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DE ADENOVIRUS (ADV) POR PCR EN TIEMPO REAL |
| <p>Metodología: Amplificación de Ácidos Nucleicos en Tiempo Real cuantitativo o equivalente compatible con ensayo multiplex.</p> <p>Características: Kit completo de Reactivos para la cuantificación del ADN de ADENOVIRUS (ADV) en empaque apropiado, listo para usar.</p> <p>Tipo de muestra: Plasma, Orina y heces.</p> <p>Vencimiento: No menor a 12 meses a partir de su ingreso al almacén.</p> <p>*Sólo se aceptarán reactivos con fecha de vencimiento menor a 12 meses y mayor a 6 meses de expiración con carta de compromiso de canje</p> | |



Siempre
con el pueblo

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

CADA KIT OFERTADO DEBE INCLUIR:

Kit de extracción y amplificación IVD con control interno, Calibradores, Controles, Diluyente de Muestra, consumible e insumos de acuerdo a metodología que permitan la realización completa de las pruebas adquiridas.

Kit validado para extracción de ADN en Heces incluyendo los insumos que requiera.

El (Los) equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final según **anexo 04**.

El ítem 1 debe incluir además:

1. Un (01) Kit de extracción de uso en laboratorio de diferente casa comercial como Backup en caso las muestras presenten inhibición.
2. Los consumibles requeridos en la fase pre analítica, analítica y post analítica, deben estar integrados en el precio unitario ofertado, además debe incluirse reactivo prototipo para cubrir el programa de capacitación y validación del método por el área usuaria.
3. El proveedor repondrá las determinaciones perdidas por problemas técnicos del equipo que no son causadas por el operador. (Presentar Declaración Jurada)
4. El proveedor repondrá el equivalente de pruebas efectivas consumidas por gasto en calibradores y controles por proceso. El cálculo de pruebas por este concepto será calculado en coordinación con el área usuaria de acuerdo a su demanda presentada en el **anexo 07**.

Control de calidad:

Programa de control de calidad externo acreditado por un ente internacional especializado en pruebas de biología molecular tipo CAP (College of American Pathologists), UKNEQAS, QCM-D u otro considerando la procedencia del reactivo ofertado. No habrá problema alguno que los postores puedan añadir o NO más de 1 control de calidad externo. El número de entregas del control de calidad externo (2 o 3 dependiendo del programa de calidad que oferte) debe ser acorde a la duración del contrato independientemente de su fecha de inicio (**Anexo N°10**) además proveerá los insumos y/o consumibles a utilizarse para este fin.

CODIGO SIGA 355800020357

DENOMINACION KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DEL VIRUS DE LA HEPATITIS B (HBV) POR PCR EN TIEMPO REAL

Metodología: Amplificación de Ácidos Nucleicos en Tiempo Real cuantitativo o equivalente compatible con ensayo multiplex.

Características: Kit completo de Reactivos para la cuantificación del ADN de Virus de la Hepatitis B (HBV) por PCR en tiempo Real en empaque apropiado, listo para usar.

Tipo de muestra: Plasma

Vencimiento: No menor a 12 meses a partir de su ingreso al almacén.

*Sólo se aceptarán reactivos con fecha de vencimiento menor a 12 meses y mayor a 6 meses de expiración con carta de compromiso de canje

CADA KIT OFERTADO DEBE INCLUIR:

Kit de extracción y amplificación IVD con control interno, Calibradores, Controles, Diluyente de Muestra, consumible e insumos de acuerdo a metodología que permitan la realización completa de las pruebas adquiridas.

El (Los) equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final según **anexo 04**.

El ítem 1 debe incluir además:

1. Un (01) Kit de extracción de uso en laboratorio de diferente casa comercial como Backup en caso las muestras presenten inhibición.
2. Los consumibles requeridos en la fase pre analítica, analítica y post analítica, deben estar integrados en el precio unitario ofertado, además debe incluirse reactivo prototipo para cubrir el programa de capacitación y validación del método por el área usuaria.



PERÚ
Ministerio
de Salud

Ministerio
de Salud
Instituto Nacional
de Salud del Niño
San Borja

Instituto Nacional
de Salud del Niño
San Borja



Siempre
con el pueblo

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

3. El proveedor repondrá las determinaciones perdidas por problemas técnicos del equipo que no son causadas por el operador. (Presentar Declaración Jurada)
4. El proveedor repondrá el equivalente de pruebas efectivas consumidas por gasto en calibradores y controles por proceso. El cálculo de pruebas por este concepto será calculado en coordinación con el área usuaria de acuerdo a su demanda presentada en el **anexo 07**.

Control de calidad:

Programa de control de calidad externo acreditado por un ente internacional especializado en pruebas de biología molecular tipo CAP (College of American Pathologists), UKNEQAS, QCM-D u otro considerando la procedencia del reactivo ofertado. No habrá problema alguno que los postores puedan añadir o NO más de 1 control de calidad externo. El número de entregas del control de calidad externo (2 o 3 dependiendo del programa de calidad que oferte) debe ser acorde a la duración del contrato independientemente de su fecha de inicio (**Anexo N°10**) además proveerá los insumos y/o consumibles a utilizarse para este fin.

ITEM 2

| | |
|---------------------|--|
| CODIGO SIGA | 355800020356 |
| DENOMINACION | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DEL VIRUS DE LA HEPATITIS C (HCV) POR PCR EN TIEMPO REAL |

Metodología: Amplificación de Ácidos Nucleicos en Tiempo Real cuantitativo o equivalente compatible con ensayo multiplex.

Características: Kit completo de Reactivos para la Detección y cuantificación del ARN del virus de la Hepatitis C (HCV) en empaque apropiado, listo para usar.

Tipo de muestra: Plasma

Vencimiento: No menor a 12 meses a partir de su ingreso al almacén.

*Sólo se aceptarán reactivos con fecha de vencimiento menor a 12 meses y mayor a 6 meses de expiración con carta de compromiso de canje

CADA KIT OFERTADO DEBE INCLUIR:

Kit de extracción y amplificación IVD con control interno, Calibradores, Controles, Diluyente de Muestra, consumible e insumos de acuerdo a metodología que permitan la realización completa de las pruebas adquiridas.

El (Los) equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final según **anexo 04**.

El Ítem 2 debe incluir además:

1. Un (01) Kit de extracción de uso en laboratorio de diferente casa comercial como Backup en caso las muestras presenten inhibición.

2. Los consumibles requeridos en la fase pre analítica, analítica y post analítica, deben estar integrados en el precio unitario ofertado, además debe incluirse reactivo prototipo para cubrir el programa de capacitación y validación del método por el área usuaria.

3. El proveedor repondrá las determinaciones perdidas por problemas técnicos del equipo que no son causadas por el operador. (Presentar Declaración Jurada)

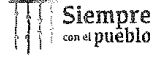
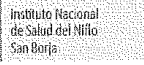
4. El proveedor repondrá el equivalente de pruebas efectivas consumidas por gasto en calibradores y controles por proceso. El cálculo de pruebas por este concepto será calculado en coordinación con el área usuaria de acuerdo a su demanda presentada en el **anexo 07**.

Control de calidad:

Programa de control de calidad externo acreditado por un ente internacional especializado en pruebas de biología molecular tipo CAP (College of American Pathologists), UKNEQAS, QCM-D u otro considerando la procedencia del reactivo ofertado. No habrá problema alguno que los postores puedan añadir o NO más de 1 control de calidad externo. El número de entregas del control de calidad externo (2 o 3 dependiendo del programa de calidad que oferte) debe ser acorde a la duración del contrato independientemente de su fecha de inicio (**Anexo N°10**) además proveerá los insumos y/o consumibles a utilizarse para este fin.

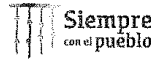
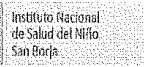
"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

| | |
|---|--|
| CODIGO SIGA | 355800020354 |
| DENOMINACION | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DEL HERPESVIRUS HUMANO -6 (HHV-6) POR PCR EN TIEMPO REAL |
| <p>Metodología: Amplificación de Ácidos Nucleicos en Tiempo Real cuantitativo o equivalente compatible con ensayo multiplex.</p> <p>Características: Kit completo de Reactivos para la cuantificación del ADN de HERPES VIRUS HUMANO 6 (HHV-6) por PCR en tiempo Real en empaque apropiado, listo para usar.</p> <p>Tipo de muestra: Sangre total y Líquido Cefalorraquídeo (LCR)</p> <p>Vencimiento: No menor a 12 meses a partir de su ingreso al almacén.</p> <p>*Sólo se aceptarán reactivos con fecha de vencimiento menor a 12 meses y mayor a 6 meses de expiración con carta de compromiso de canje</p> <p><u>CADA KIT OFERTADO DEBE INCLUIR:</u></p> <p>Kit de extracción y amplificación IVD con control interno, Calibradores, Controles, Diluyente de Muestra, consumible e insumos de acuerdo a metodología que permitan la realización completa de las pruebas adquiridas.</p> <p>El (Los) equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final según anexo 04.</p> <p>El ítem 2 debe incluir además:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Un (01) Kit de extracción de uso en laboratorio de diferente casa comercial como Backup en caso las muestras presenten inhibición. 2. Los consumibles requeridos en la fase pre analítica, analítica y post analítica, deben estar integrados en el precio unitario ofertado, además debe incluirse reactivo prototipo para cubrir el programa de capacitación y validación del método por el área usuaria. 3. El proveedor repondrá las determinaciones perdidas por problemas técnicos del equipo que no son causadas por el operador. (Presentar Declaración Jurada) 4. El proveedor repondrá el equivalente de pruebas efectivas consumidas por gasto en calibradores y controles por proceso. El cálculo de pruebas por este concepto será calculado en coordinación con el área usuaria de acuerdo a su demanda presentada en el anexo 07. <p>Control de calidad: Programa de control de calidad externo acreditado por un ente internacional especializado en pruebas de biología molecular tipo CAP (College of American Pathologists), UKNEQAS, QCM-D u otro considerando la procedencia del reactivo ofertado. No habrá problema alguno que los postores puedan añadir o NO más de 1 control de calidad externo. El número de entregas del control de calidad externo (2 o 3 dependiendo del programa de calidad que oferte) debe ser acorde a la duración del contrato independientemente de su fecha de inicio (Anexo N°10) además proveerá los insumos y/o consumibles a utilizarse para este fin.</p> | |



"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

| | |
|--|--|
| CODIGO SIGA | 355800020355 |
| DENOMINACION | KIT IVD PARA DETECCIÓN DE ASPERGILLUS POR PCR EN TIEMPO REAL |
| <p>Metodología: Amplificación de Ácidos Nucleicos en Tiempo Real cualitativo o equivalente compatible con ensayo multiplex.</p> <p>Características: Kit completo de Reactivos para la detección molecular del ADN de ASPERGILLUS por PCR en tiempo Real en empaque apropiado, listo para usar.</p> <p>Tipo de muestra: Plasma, lavado bronqueo alveolar.</p> <p>Vencimiento: No menor a 12 meses a partir de su ingreso al almacén.</p> <p>*Sólo se aceptarán reactivos con fecha de vencimiento menor a 12 meses y mayor a 6 meses de expiración con carta de compromiso de canje</p> <p>CADA KIT OFERTADO DEBE INCLUIR:</p> <p>Kit de extracción y amplificación IVD con control interno, Calibradores, Controles, Diluyente de Muestra, consumible e insumos de acuerdo a metodología que permitan la realización completa de las pruebas adquiridas.</p> <p>El (Los) equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final según anexo 04.</p> <p>El ítem 2 debe incluir además:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Un (01) Kit de extracción de uso en laboratorio de diferente casa comercial como Backup en caso las muestras presenten inhibición. 2. Los consumibles requeridos en la fase pre analítica, analítica y post analítica, deben estar integrados en el precio unitario ofertado, además debe incluirse reactivo prototipo para cubrir el programa de capacitación y validación del método por el área usuaria. 3. El proveedor repondrá las determinaciones perdidas por problemas técnicos del equipo que no son causadas por el operador. (Presentar Declaración Jurada) 4. El proveedor repondrá el equivalente de pruebas efectivas consumidas por gasto en calibradores y controles por proceso. El cálculo de pruebas por este concepto será calculado en coordinación con el área usuaria de acuerdo a su demanda presentada en el anexo 07. <p>Control de calidad:</p> <p>Programa de control de calidad externo acreditado por un ente internacional especializado en pruebas de biología molecular tipo CAP (College of American Pathologists), UKNEQAS, QCM-D u otro considerando la procedencia del reactivo ofertado. No habrá problema alguno que los postores puedan añadir o NO más de 1 control de calidad externo. El número de entregas del control de calidad externo (2 o 3 dependiendo del programa de calidad que oferte) debe ser acorde a la duración del contrato independientemente de su fecha de inicio (Anexo N°10) además proveerá los insumos y/o consumibles a utilizarse para este fin.</p> | |
| CODIGO SIGA | 355800020350 |
| DENOMINACION | KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DE EPSTEIN BARR (EBV) POR PCR EN TIEMPO REAL |
| <p>Metodología: Amplificación de Ácidos Nucleicos en Tiempo Real cuantitativo o equivalente compatible con ensayo multiplex.</p> <p>Características: Kit completo de Reactivos para la cuantificación del ADN de EPSTEIN BARR VIRUS (EBV) en empaque apropiado, listo para usar.</p> <p>Tipo de muestra: Plasma, lavado bronqueo alveolar y líquido cefalorraquídeo.</p> <p>* Del total de determinaciones solicitadas incluir un kit equivalente a 100 determinaciones validado para muestra de tejido y/o viscera para la detección de Epstein Barr (EBV). Este podrá ser una marca comercial distinta</p> | |



"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

al kit principal ofertado.

Vencimiento: No menor a 12 meses a partir de su ingreso al almacén.

*Sólo se aceptarán reactivos con fecha de vencimiento menor a 12 meses y mayor a 6 meses de expiración con carta de compromiso de canje

CADA KIT OFERTADO DEBE INCLUIR:

Kit de extracción y amplificación IVD con control interno, Calibradores, Controles, Diluyente de Muestra, consumible e insumos de acuerdo a metodología que permitan la realización completa de las pruebas adquiridas.

El (Los) equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final según **anexo 04**.

El ítem 1 debe incluir además:

1. Un (01) Kit de extracción de uso en laboratorio de diferente casa comercial como Backup en caso las muestras presenten inhibición.
2. Los consumibles requeridos en la fase pre analítica, analítica y post analítica, deben estar integrados en el precio unitario ofertado, además debe incluirse reactivo prototipo para cubrir el programa de capacitación y validación del método por el área usuaria.
3. El proveedor repondrá las determinaciones perdidas por problemas técnicos del equipo que no son causadas por el operador. (Presentar Declaración Jurada)
4. El proveedor repondrá el equivalente de pruebas efectivas consumidas por gasto en calibradores y controles por proceso. El cálculo de pruebas por este concepto será calculado en coordinación con el área usuaria de acuerdo a su demanda presentada en el **anexo 07**.

Control de calidad:

Programa de control de calidad externo acreditado por un ente internacional especializado en pruebas de biología molecular tipo CAP (College of American Pathologists), UKNEQAS, QCM-D u otro considerando la procedencia del reactivo ofertado. No habrá problema alguno que los postores puedan añadir o NO más de 1 control de calidad externo. El número de entregas del control de calidad externo (2 o 3 dependiendo del programa de calidad que oferte) debe ser acorde a la duración del contrato independientemente de su fecha de inicio (**Anexo N°10**) además proveerá los insumos y/o consumibles a utilizarse para este fin.



"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

ANEXO N°03

CRONOGRAMA DE ENTREGAS DEL DISPOSITIVO MEDICO – CUADRO DE DISTRIBUCION

| CUADRO DE DISTRIBUCIÓN DE ENTREGA DE REACTIVOS PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN DE AGENTES INFECCIOSOS POR PCR EN TIEMPO REAL, CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO – ÁREA DE BIOLOGÍA MOLECULAR – PATOLOGÍA CLÍNICA | | | | | | | | |
|--|-------------|---|----|------------------------|------------------------|------------------------|--------------------------|----------------------------|
| ITEM PAQUETE | CODIGO SIGA | DENOMINACION | UM | ENTREGA N°1 (1ER MES)* | ENTREGA N°2 (4TO MES)* | ENTREGA N°3 (7MO MES)* | ENTREGA N°4 (10 MO MES)* | TOTAL DE PRUEBAS EFECTIVAS |
| 1 | a) | 355800020352 KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DE CITOMEGALOVIRUS (CMV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 850 | 950 | 950 | 950 | 3700 |
| | b) | 355800020351 KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DE POLIOHAVIRUS BK (BKV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 250 | 250 | 250 | 250 | 1000 |
| | c) | 355800020353 KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DE ADENOVIRUS (ADV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 450 | 450 | 450 | 450 | 1800 |
| | d) | 355800020357 KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DEL VIRUS DE LA HEPATITIS B (HBV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 25 | 50 | 50 | 75 | 200 |
| 2 | a) | 355800020356 KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DEL VIRUS DE LA HEPATITIS C (HCV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 25 | 25 | 50 | 50 | 150 |
| | b) | 355800020354 KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DEL HERPESVIRUS HUMANO -6 (HHV-6) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 450 | 450 | 450 | 450 | 1800 |
| | c) | 355800020355 KIT IVD PARA DETECCIÓN DE ASPERGILLUS POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 25 | 100 | 125 | 150 | 400 |
| | d) | 355800020350 KIT IVD PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DE EPSTEIN BARR (EBV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 600 | 550 | 600 | 550 | 2300 |

* Se realizará entregas según lo especificado en el cuadro de distribución (durante la duración del contrato).

**El proveedor deberá entregar la cantidad total de reactivos para el total de pruebas solicitadas independientemente de la presentación comercial del reactivo (producto).

Las entregas pueden ser ajustadas a las necesidades del servicio y/o previo informe del área usuaria.



PERU

Ministerio de Salud

Ministerio de Salud
Instituto Nacional de Salud del Niño
San Borja

Instituto Nacional de Salud del Niño
San Borja



Siempre
con el pueblo

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

ANEXO N° 04

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE LOS EQUIPOS EN CESION DE USO

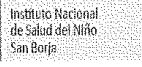
Cada ítem-paquete debe cumplir con la entrega del equipo en cesión en uso principal y equipos complementarios del presente anexo. Así mismo deberán entregar los accesorios solicitados en el Anexo N°6.

IMPORTANTE: Si un solo postor resulta adjudicado para dos o más ítems-paquete deberá cumplir con la entrega de la **totalidad de equipos principales y complementarios para cada paquete**. Cada analizador será compatible con los reactivos y pruebas incluidas para cada caso.

EQUIPO PRINCIPAL PARA ÍTEM 1 E ÍTEM 2

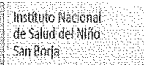
Se aclara que cada paquete incluye un analizador, cada uno con las siguientes características:

| ANALIZADOR AUTOMATIZADO PARA PCR EN TIEMPO REAL | |
|---|---|
| Metodología | Amplificación de ácidos nucleicos (ADN y/o ARN) por PCR EN TIEMPO REAL |
| Muestra | ADN o ARN de acuerdo a especificación técnica del reactivo. ADN o ARN extraído de muestras de Sangre Total, Suero, Plasma y otros fluidos biológicos, según protocolo. |
| Antigüedad | No mayor de 03 años a partir del año de fabricación. |
| Características técnicas mínimas | <ol style="list-style-type: none"> Performance: 4 o más pruebas por corridas Multiplexing con lectura de hasta 6 fluoróforos en el mismo pocillo, considerando como mínimo FAM, HEX, VIC, CY5, ROX o JOE Formato de Placa: 96 pocillos o tubos en tira de 8 unidades. Fuente de Excitación: Lámpara UV o halógena de Cuarzo Tungsteno 350nm-750nm o LED's Uniformidad térmica: Por efecto Peltier, Rango de temperatura con precisión de $\pm 0.4^\circ \text{C}$ o menos. El equipo cuenta con un software para la adquisición y análisis de los datos. Este software deberá ser actualizado a la última versión vigente según el protocolo del fabricante. El equipo permite el procesamiento de muestras, calibraciones, controles y resultados. Estación de trabajo: El equipo esta interconectado con una estación de trabajo externa para el análisis de datos. Las características mínimas del equipo se describen a continuación: <ul style="list-style-type: none"> Procesador: Mínimo 2.0 GHz, mínimo 10MB Cache, 4 Núcleos, mínimo de onceava generación o superior. Memoria RAM: Mínimo 16 GB, DDR4. Almacenamiento Interno: Disco principal mínimo 500GB SSD, Disco secundario de 1TB como mínimo, que permita el almacenamiento de archivos 365 días o más de resultados, históricos, control de calidad y estadísticas. (*) Tarjeta gráfica: Integrada. Puertos y Conectores: <ul style="list-style-type: none"> Mínimo: 01 conector HDMI o VGA, Mínimo: 02 puertos USB 3.1, 01 entrada de audio, 01 salida de audio. Interfaz de conexión: Deberá permitir la conectividad de la PC al analizador y a la plataforma informática de la entidad mediante RJ-45 Ethernet. Conectividad: Ethernet 10/100/1000 Mbps. El equipo debe tener la capacidad de transmitir y recibir datos y debe de contar como mínimo de un puerto de comunicación RJ45, protocolos TCP/IP. Además, deberá conectarse al cableado estructurado institucional de categoría 7A (conector es del tipo TERA 7A) proporcionando los Patch Cord suficientes con las siguientes características: <ul style="list-style-type: none"> TERA 4 pares a RJ-45 Cat 6A F/UTP LSZH, Longitud de 3 metros, color Blanco o Marfil, Material de baja emisión de humo y cero halógenos Homologado y certificado por SIEMON Alimentación Eléctrica: Rango de Voltaje 100-240V ac. |



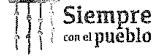
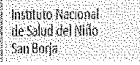
"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

| | |
|--|---|
| | <ul style="list-style-type: none"> • Software incluido: Windows 10 Profesional 64 bits Licenciado. Software de configuración del equipo. Software de restauración del sistema operativo en estado de fabricación. Otro software necesario para la correcta operación del analizador. • Software ofimático: Licencia Office Home & Business 2021 – español (procesador de texto, hojas de cálculo, presentación de diapositivas y gestor de correo electrónico), lector de PDF. • Monitor: LED 24" como mínimo, Full HD, antirreflejo, resolución mínima 1920x1080. • Mouse óptico y teclado <p>8. Impresora: El equipo estará conectado a una estación de trabajo para el análisis de datos y la emisión de reportes.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Procesador: Mínimo 800 Mhz, • Memoria RAM: Mínimo 256 MB • Tecnología de impresión: Laser • Puertos y Conectores: Mínimo: 01 host USB 2.0, 01 RJ-45 Ethernet. • Conectividad: Ethernet 10/100/1000 Mbps. / USB 2.0 • Tamaño de papel: Mínimo A4, A5. • Accesorios: cable poder, cable USB. • Velocidad de impresión: Mínimo 28ppm. • Tipo de impresión: A una cara y dúplex. • Resolución de impresión: Mínimo 600x 600 ppp. • Bandejas de entrada de papel: 01 bandeja multiuso con capacidad mínima de 50 hojas. 01 bandeja de entrada con capacidad mínima de 150 hojas. • Bandejas de salida de papel: 01 bandeja de salida con capacidad mínima de 150 hojas. <p>IMPORTANTE: Estas características pueden variar solo en caso de que los equipos propuestos requieran de un equipo de cómputo específico en función al diseño y recomendaciones del fabricante, esta homologación esto debe ser debidamente sustentado con una carta del Fabricante del equipo analizador automatizado.</p> <p>Todos los equipos informáticos deben cumplir con las Políticas de Seguridad Informática Institucionales. El postor deberá de realizar las configuraciones necesarias para que los equipos funcionen sin ningún inconveniente al formar parte del dominio institucional.</p> <p>Deben contar con un antivirus de nivel empresarias, con licencia vigente durante el periodo de ejecución del contrato. El postor deberá de aplicar los parches de seguridad y actualizaciones que minimicen los riesgos que afecten a la seguridad del sistema (infección por virus, troyanos, hacking, entre otros) durante el periodo de ejecución del contrato. El postor aplicará las medidas de seguridad establecidas por la Unidad de Tecnología de la Información para evitar la salida de datos no autorizada. Cumplir con las Políticas de Seguridad Informática Institucionales.</p> <p>Al momento de la recepción de la estación de trabajo y la impresora <u>deberán entregar las fichas técnicas</u>, a fin de corroborar las características técnicas</p> |
|--|---|



"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

| | |
|--|--|
| <p>Sistema de trackeo de muestras para ítem 01 e ítem 02</p> | <p>SOFTWARE DE TRACKEO DE MUESTRAS PARA ÍTEM01 E ÍTEM02:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Implementación de un sistema LIS de trackeo de muestras instalado en los siguientes puntos: <ul style="list-style-type: none"> • Puntos de registro y lectura en las áreas de Pre-Analítica y Analítica. • Estación de trabajo para el control de muestra en Post-Analítica. 2. Interoperabilidad de sistemas <ul style="list-style-type: none"> • Desarrollo e Implementación de aplicaciones de software API de interoperabilidad entre nuestro sistema de información institucional SISGALENPLUS y el sistema LIS de Trackeo de Muestra, para recibir las solicitudes de exámenes de Patología Clínica de la institución, en el sistema LIS de Trackeo de Muestras. <p>PARA EL ÍTEM 1: Incluye la implementación de un sistema de trackeo de muestras o puntos de registro y lectura en las áreas de pre-analítica y analítica, para lo cual deberán proporcionar los siguientes equipos:</p> <p>Ubicación: Área Pre analítica - Jefatura de Biología Molecular e Histocompatibilidad</p> <p>Estación de trabajo: El equipo será utilizado para control de muestras en post analítica. Las características mínimas del equipo se describen a continuación:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Procesador: Mínimo 2.0 GHz, mínimo 10MB Cache, mínimo 6 Núcleos, mínimo decima generación o superior. • Memoria RAM: Mínimo 16 GB, DDR4. • Almacenamiento Interno: Disco principal mínimo 256GB SSD, Disco secundario de 1TB como mínimo, que permita el almacenamiento de archivos 365 días o más de resultados, históricos, control de calidad y estadísticas. (*) • Tarjeta gráfica: Integrada. • Puertos y Conectores: <ul style="list-style-type: none"> • Mínimo: 01 conector HDMI o VGA, • Mínimo: 02 puertos USB, 01 entrada de audio, 01 salida de audio. • Conectividad: Ethernet 10/100/1000 Mbps. El equipo debe tener la capacidad de transmitir y recibir datos y debe de contar como mínimo de un puerto de comunicación RJ45, protocolos TCP/IP. Además, deberá conectarse al cableado estructurado institucional de categoría 7A (conector es del tipo TERA 7A) proporcionando los Patch Cord suficientes con las siguientes características: <ul style="list-style-type: none"> • TERA 4 pares a RJ-45 Cat 6A F/UTP LSZH, • Longitud de 3 metros, color Blanco o Marfil, • Material de baja emisión de humo y cero halógenos • Homologado y certificado por SIEMON • Alimentación Eléctrica: Rango de Voltaje 100-240V ac. • Software incluido: Windows 10 Profesional 64 bits Licenciado. Software de configuración del equipo. Software de restauración del sistema operativo en estado de fabricación. Otro software necesario para la correcta operación del analizador. • Software ofimático: Licencia Office Home & Business 2019 – español (procesador de texto, hojas de cálculo, presentación de diapositivas y gestor de correo electrónico). • Monitor: LED 23" como mínimo, Full HD, antirreflejo, resolución mínima 1920x1080. Mouse óptico y teclado <p>Deben contar con un antivirus de nivel empresarias, con licencia vigente durante el periodo de ejecución del contrato. El postor deberá de aplicar los parches de seguridad y actualizaciones que minimicen los riesgos que afecten a la seguridad del sistema (infección por virus, troyanos, hacking, entre otros) durante el periodo de ejecución del contrato. El postor aplicará las medidas de seguridad establecidas por la Unidad de Tecnología de la Información para evitar la salida de datos no autorizada. Cumplir con las Políticas de Seguridad Informática Institucionales.</p> |
|--|--|



"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

Impresoras de código de barras, con sus respectivas etiquetas y suministro.

- **Resolución:** 203 dpi/8 puntos por mm.
- **Memoria:** Mínimo 128MB
- **Sensores:** Sensor fijo de brecha descentrada
- **Velocidad de impresión:** Mínimo 102 mm por segundo
- **Longitud de la etiqueta:** Máximo 991mm.
- **Diámetro interior del centro de la cinta:** Mínimo 12.7mm
- **Conexión:** USB.

Al momento de la recepción de la estación de trabajo y la impresora **deberán entregar las fichas técnicas**, a fin de corroborar las características técnicas.

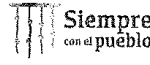
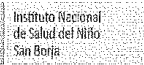
PARA EL ITEM 2:

Incluye la implementación de un sistema de trackeo de muestras o puntos de registro y lectura en las áreas de pre-analítica y analítica, para lo cual deberán proporcionar los siguientes equipos:

Ubicación: Recepción del laboratorio de Patología Clínica.

Estación de trabajo: El equipo será utilizado para control de muestras en post analítica. Las características mínimas del equipo se describen a continuación:

- **Procesador:** Mínimo 2.0 GHz, mínimo 10MB Cache, mínimo 6 Núcleos, mínimo decima generación o superior.
- **Memoria RAM:** Mínimo 16 GB, DDR4.
- **Almacenamiento Interno:** Disco principal mínimo 256GB SSD, Disco secundario de 1TB como mínimo, que permita el almacenamiento de archivos 365 días o más de resultados, históricos, control de calidad y estadísticas. (*)
- **Tarjeta gráfica:** Integrada.
- **Puertos y Conectores:**
 - Mínimo: 01 conector HDMI o VGA,
 - Mínimo: 02 puertos USB, 01 entrada de audio, 01 salida de audio.
- **Conectividad:** Ethernet 10/100/1000 Mbps.
El equipo debe tener la capacidad de transmitir y recibir datos y debe de contar como mínimo de un puerto de comunicación RJ45, protocolos TCP/IP. Además, deberá conectarse al cableado estructurado institucional de categoría 7A (conector es del tipo TERA 7A) proporcionando los Patch Cord suficientes con las siguientes características:
 - TERA 4 pares a RJ-45 Cat 6A F/UTP LSZH,
 - Longitud de 3 metros, color Blanco o Marfil,
 - Material de baja emisión de humo y cero halógenos
 - Homologado y certificado por SIEMON
- **Alimentación Eléctrica:** Rango de Voltaje 100-240V ac.
- **Software incluido:** Windows 10 Profesional 64 bits Licenciado. Software de configuración del equipo. Software de restauración del sistema operativo en estado de fabricación. Otro software necesario para la correcta operación del analizador.
- **Software ofimático:** Licencia Office Home & Business 2019 – español (procesador de texto, hojas de cálculo, presentación de diapositivas y gestor de correo electrónico).
- **Monitor:** LED 23" como mínimo, Full HD, antirreflejo, resolución mínima 1920x1080.
Mouse óptico y teclado



"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

| | |
|---|---|
| | <p>Deben contar con un antivirus de nivel empresarias, con licencia vigente durante el periodo de ejecución del contrato. El postor deberá de aplicar los parches de seguridad y actualizaciones que minimicen los riesgos que afecten a la seguridad del sistema (infección por virus, troyanos, hacking, entre otros) durante el periodo de ejecución del contrato. El postor aplicará las medidas de seguridad establecidas por la Unidad de Tecnología de la Información para evitar la salida de datos no autorizada. Cumplir con las Políticas de Seguridad Informática Institucionales.</p> <p>Lector de códigos de barras:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Fuente de luz: Mínimo diodo laser 650nm. • Patrón de escaneo: En una sola línea. • Velocidad de escaneo: 100 por segundo • Conexión: USB. • Grado de protección: Mínimo IP30. <p>Al momento de la recepción de la estación de trabajo y la impresora deberán entregar las fichas técnicas, a fin de corroborar las características técnicas.</p> |
| Accesorios del Equipo y Consumibles, Calibradores y Controles Complementarios | <p>I. Todos los Consumibles: Calibradores, Controles (incluye además control de calidad interno), Complementos y Accesorios, deberán ser entregados en forma periódica acompañando a la entrega de los reactivos, en cantidad suficiente de acuerdo a los protocolos de cada metodología (de acuerdo a lo presentado en el anexo 01 y 02) para permitir la realización completa de las Pruebas Efectivas más las pruebas de Calibración y Control para el periodo de compra. En caso de que falte alguno de ellos, el proveedor procederá a su entrega como reposición inmediata.</p> <p>II. CALIBRADORES: proporcionar material de calibración para todo el periodo de compra, de acuerdo al anexo N°07, que permita la realización total de las pruebas de acuerdo al protocolo de la metodología analítica.</p> <p>III. CONTROLES INTERNOS: proporcionar material de control para el periodo de compra, de acuerdo al anexo N°07, para cumplir con el protocolo de cada metodología (descrita en insertos o folleterías presentadas).</p> <p>IV. SOLUCIONES, COMPLEMENTOS DE LIMPIEZA Y OTROS: para el periodo de compra, de acuerdo al anexo N°06, que permita la realización completa de las pruebas efectivas solicitadas, más las pruebas de calibraciones y control de acuerdo a la metodología de trabajo.</p> <p>V. CONTROL DE CALIDAD: Se proporcionará un control de calidad externo proveniente de un analizador reconocido con una experiencia no menor 05 años. Incluir master MIX SYBER GREEN-HRM como control de calidad de reacción en cualquier presentación, cumpliendo con las especificaciones técnicas mínimas solicitadas en el requerimiento.</p> <p>VI. CONTROL DE CALIDAD EXTERNO: El proveedor deberá proporcionar como parte del presente requerimiento, la participación en un programa de control de Calidad externo (anual y por el tiempo de que dure la ejecución de la prestación) de referencia acreditado y con disponibilidad para evaluación de carga viral de BKV, EBV, CMV, ADV, HBV, HCV, HHV-6 y detección de ASPERGILLUS.</p> <p>El programa de control de calidad externo deberá estar acreditado por UK NEQAS el cual será entregado dentro de los 2 primeros meses contabilizados desde la suscripción del contrato. En el caso de que no se cuente con controles de UK KEQAS para determinado agente infeccioso se deberá ofertar otro control externo que permita la evaluación interlaboratorial. No habrá problema alguno que los postores puedan añadir o NO algún otro tipo de programa de control de calidad adicional.</p> <p>Para ello el postor ganador presentará Declaración Jurada de compromiso de entrega del Control de Calidad Externo al momento del ingreso de los bienes al Almacén Central. (Anexo N°09).</p> |

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

| | |
|--|---|
| Alimentación eléctrica y autonomía | <ol style="list-style-type: none"> 1) Equipo diseñado en fábrica para ser conectado al suministro de energía eléctrica monofásica, 220-240 VAC, a 50-60Hz. Tipo B 2) De ser el caso que el equipo cuente con una carga ≥ 1.5 kw el proveedor tendrá que instalar una alimentación independiente, de los circuitos existentes según NTS-119, para lo cual tendrá que utilizar los materiales necesarios. 3) Incluye fuente de alimentación ininterrumpida (UPS) con transformador de aislamiento, banco de baterías, o aquello que permita la protección del equipo ofertado y que sean adecuados para permitir una autonomía de 30 minutos como mínimo, para el analizador y la computadora. |
| Requisitos de Temperatura y Humedad | Según el diseño de cada fabricante. De ser necesario, el proveedor deberá realizar la instalación de un equipo de aire acondicionado y aquel otro que permitan la correcta operación del equipo propuesto. Las condiciones de instalación se definen más adelante. |
| Ubicación | Ambiente 2230 |

Para los equipos en cesión de uso, la entrega, instalación y puesta en funcionamiento será en plazo de veinte (20) días calendario, contados a partir del día siguiente de suscrito el Contrato.
(*) la información almacenada será entregada según se detalla más adelante.

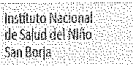
EQUIPOS COMPLEMENTARIOS EN CESION DE USO PARA EL ITEM
PAQUETE 1

| EQUIPO 1: | CENTRIFUGA CON ROTOR FIJO Y/O OSCILANTE INTERCAMBIABLE |
|---|---|
| CANTIDAD | 01 |
| ANTIGÜEDAD | No mayor a 04 años |
| CARACTERÍSTICAS | |
| A01 | Controlado por microprocesador o microcontrolador |
| A02 | Con sistema de protección de sobre velocidad |
| A03 | Equipo cuenta con pantalla LCD display o LED |
| A04 | Equipo muestra permanentemente los valores pre-seteados y actuales en su pantalla |
| A05 | Equipo cuenta con parada automática por desbalance |
| A06 | Equipo permite configurar el tiempo de centrifugación con ciclos en rango de 10 a 60 minutos o más amplio y tiempo continuo |
| A07 | Tiempo de centrifugación descuenta desde que se alcanza la velocidad configurada |
| A08 | Capacidad de adaptarse con diferentes de rotores y accesorios |
| A09 | Nivel de ruido 60 dB o menor |
| ACCESORIOS: Incluye los siguientes rotores y sus adaptadores en caso corresponda | |
| A12 | Rotor de ángulo fijo para microtubos de 2 mL con tapa; máxima velocidad de uso en equipo de 17 000 rpm |
| A13 | Rotor oscilante (basculante) para buckets intercambiables; máxima velocidad de uso en equipo de 4 500 rpm |
| A14 | Adaptadores para tubos de 12 x 75 mm (5 mL) |
| A15 | Adaptadores para tubos cónicos tipo Falcon de 17 x 122 mm (15 mL) |
| ALIMENTACIÓN ELÉCTRICA | <ul style="list-style-type: none"> • Equipo diseñado en fábrica para ser conectado al suministro de energía eléctrica monofásica, 220-240 VAC, a 50-60Hz, tipo B • De ser el caso que el equipo cuente con una carga ≥ 1.5 kw el proveedor tendrá que instalar una alimentación independiente, de los circuitos existentes según NTS-119, para lo cual tendrá que utilizar los materiales necesarios. |
| UBICACIÓN | Ambiente 2234 |

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

| | | |
|--|--|--------------------|
| EQUIPO 2: | | CABINA PARA PCR |
| CANTIDAD | | 01 |
| ANTIGÜEDAD | | No mayor a 04 años |
| CARACTERÍSTICAS | | |
| A01 | Equipado cuenta con filtro HEPA con una eficiencia del 99.99% a 0.3 µm. (En función al tipo de cabina proporcionada, el postor deberá certificar el equipo proporcionado en caso este lo requiera. Así mismo, se deberá acreditar la integridad del filtro HEPA o instalar uno nuevo a la instalación del equipo, lo que será verificado durante la instalación) | |
| A02 | Con sistema de esterilización UV con temporizador. | |
| A03 | La lámpara UV se apaga automáticamente luego de terminar el tiempo de activación configurado | |
| A04 | Con 02 tomacorrientes internos a prueba de agua como mínimo | |
| A05 | Equipo cuenta con luz con intensidad luminosidad de 970 Lux o mayor | |
| A06 | Nivel de ruido 68 dB o menos | |
| A07 | Velocidad de flujo de aire 0.3 – 0.5 m/s | |
| A08 | Área de trabajo de acero inoxidable | |
| ACCESORIOS: Incluye los siguientes rotores y sus adaptadores en caso corresponda | | |
| A09 | Incluye mesa de transporte adecuada para el descanso y traslado del equipo | |
| ALIMENTACIÓN ELÉCTRICA | <ul style="list-style-type: none">Equipo diseñado en fábrica para ser conectado al suministro de energía eléctrica monofásica, 220-240 VAC, a 50-60Hz, tipo BDe ser el caso que el equipo cuente con una carga >= 1.5 kw el proveedor tendrá que instalar una alimentación independiente, de los circuitos existentes según NTS-119, para lo cual tendrá que utilizar los materiales necesarios. | |
| UBICACIÓN | Ambiente 2236 | |

| EQUIPO 3 | | TERMOBLOQUE (Bath Dry Block) |
|-----------------|---|------------------------------|
| CANTIDAD | 01 | |
| ANTIGÜEDAD | No mayor a 04 años | |
| CARACTERÍSTICAS | | |
| A01 | Controlado por microprocesador o microcontrolador | |
| A02 | Con 1 o 2 bloques de aluminio rectangular termostático para microtubos de 2 mL, con capacidad no menor a 40 posiciones. | |
| A03 | Equipo cuenta con pantalla LCD display o LED | |
| A04 | La pantalla muestra el valor de temperatura y tiempo seleccionados | |
| A05 | Rango de temperatura de calentamiento de 40 a 100 °C o más amplio | |
| A06 | Rango de tiempo configurable de 1 a 60 minutos o más amplio | |



"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

| EQUIPO 3 | TERMOBLOQUE (Bath Dry Block) |
|------------------------|---|
| ALIMENTACIÓN ELÉCTRICA | <ul style="list-style-type: none"> Equipo diseñado en fábrica para ser conectado al suministro de energía eléctrica monofásica, 220-240 VAC, a 50-60Hz, tipo B De ser el caso que el equipo cuente con una carga ≥ 1.5 kw el proveedor tendrá que instalar una alimentación independiente, de los circuitos existentes según NTS-119, para lo cual tendrá que utilizar los materiales necesarios. |
| UBICACIÓN | Ambiente 2234 |

| EQUIPO 4 | VORTEX – AGITADOR DE TUBOS |
|------------------------|---|
| CANTIDAD | 01 |
| ANTIGÜEDAD | No mayor a 04 años |
| CARACTERÍSTICAS | |
| A01 | Mezclador de vórtice para agitar pequeños tubos o frascos de líquido |
| A02 | Velocidad variable, regulable en un rango de 1000 a 3000 rpm o mayor |
| A03 | Dos modos de funcionamiento: continuo y por presión |
| A04 | Temporizador opcional |
| A05 | Incluye adaptadores para agitación de tubos en caso sea necesario |
| ALIMENTACIÓN ELÉCTRICA | <ul style="list-style-type: none"> Equipo diseñado en fábrica para ser conectado al suministro de energía eléctrica monofásica, 220-240 VAC, a 50-60Hz, tipo B De ser el caso que el equipo cuente con una carga ≥ 1.5 kw el proveedor tendrá que instalar una alimentación independiente, de los circuitos existentes según NTS-119, para lo cual tendrá que utilizar los materiales necesarios. |
| UBICACIÓN | Ambiente 2228 |

| EQUIPO 5 | MICROPIPETA VOLUMEN VARIABLE 0.1 – 2.5 |
|-----------------|--|
| CANTIDAD | 01 |
| ANTIGÜEDAD | No mayor a 02 años |
| CARACTERÍSTICAS | |
| A01 | Rango de volumen: 0.2 μ l – 2 μ l |
| A02 | El volumen se bloquea automáticamente |
| A03 | Cuenta con un display 3 dígitos |
| A04 | Permite operación con sola mano |
| A05 | Cuenta con certificado de calibración al ingreso del equipo con una antigüedad máxima de 20 días, este certificado estará emitido por INACAL o una entidad acreditada. |
| A06 | El certificado de calibración será renovado anualmente durante el periodo de ejecución del contrato. Estos certificados también estarán emitidos por INACAL o un ente equivalente. |
| UBICACIÓN | Ambiente 2236 |

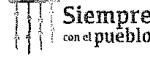
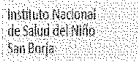
Todos los equipos complementarios deben ser entregados por única vez; junto con la primera entrega de reactivos y siguiendo las mismas condiciones de verificación de los equipos principales.

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

EQUIPOS COMPLEMENTARIOS EN CESION DE USO PARA EL ITEM
PAQUETE 2

| EQUIPO 1 | VORTEX – AGITADOR DE TUBOS |
|------------------------|---|
| CANTIDAD | 01 |
| ANTIGÜEDAD | No mayor a 04 años |
| CARACTERÍSTICAS | |
| A01 | Mezclador de vórtice para agitar pequeños tubos o frascos de líquido |
| A02 | Velocidad variable, regulable en un rango de 1000 a 3000 rpm o mayor |
| A03 | Dos modos de funcionamiento: continuo y por presión |
| A04 | Temporizador opcional |
| A05 | Incluye adaptadores para agitación de tubos en caso sea necesario |
| ALIMENTACIÓN ELÉCTRICA | <ul style="list-style-type: none"> Equipo diseñado en fábrica para ser conectado al suministro de energía eléctrica monofásica, 220-240 VAC, a 50-60Hz, tipo B De ser el caso que el equipo cuente con una carga ≥ 1.5 kw el proveedor tendrá que instalar una alimentación independiente, de los circuitos existentes según NTS-119, para lo cual tendrá que utilizar los materiales necesarios. |
| UBICACIÓN | Ambiente 2237 |

| EQUIPO 2: | CABINA PARA PCR |
|---|---|
| CANTIDAD | 01 |
| ANTIGÜEDAD | No mayor a 04 años |
| CARACTERÍSTICAS | |
| A01 | Equipado cuenta con filtro HEPA con una eficiencia del 99.99% a 0.3 μ m. (En función al tipo de cabina proporcionada, el postor deberá certificar el equipo proporcionado en caso este lo requiera. Así mismo, se deberá acreditar la integridad del filtro HEPA o instalar uno nuevo a la instalación del equipo, lo que será verificado durante la instalación) |
| A02 | Con sistema de esterilización UV con temporizador. |
| A03 | La lámpara UV se apaga automáticamente luego de terminar el tiempo de activación configurado |
| A04 | Con 02 tomacorrientes internos a prueba de agua como mínimo |
| A05 | Equipo cuenta con luz con intensidad luminosidad de 970 Lux o mayor |
| A06 | Nivel de ruido 68 dB o menos |
| A07 | Velocidad de flujo de aire 0.3 – 0.5 m/s |
| A08 | Área de trabajo de acero inoxidable |
| ACCESORIOS: Incluye los siguientes rotores y sus adaptadores en caso corresponda | |
| A09 | Incluye mesa de transporte adecuada para el descanso y traslado del equipo |



"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
 "Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

| | |
|-------------------------------|---|
| ALIMENTACIÓN ELÉCTRICA | <ul style="list-style-type: none"> Equipo diseñado en fábrica para ser conectado al suministro de energía eléctrica monofásica, 220-240 VAC, a 50-60Hz, tipo B De ser el caso que el equipo cuente con una carga ≥ 1.5 kw el proveedor tendrá que instalar una alimentación independiente, de los circuitos existentes según NTS-119, para lo cual tendrá que utilizar los materiales necesarios. |
| UBICACIÓN | Ambiente 2237 |

Todos los equipos complementarios deben ser entregados por única vez; junto con la primera entrega de reactivos y siguiendo las mismas condiciones de verificación de los equipos principales.

1. CONDICIONES GENERALES DE LA INSTALACION DEL EQUIPAMIENTO REQUERIDO

Todos los equipos están sujetos a las siguientes condiciones:

A. INSTALACIÓN Y PUESTA EN MARCHA:

El proveedor será responsable del traslado, ingreso, instalación, verificación y capacitación del equipamiento (principales y complementarios). Estos procedimientos deberán ser coordinados con el área técnica de la entidad y el usuario. Así mismo, deberá generar la información en función a los formatos del Anexo N°09-RTM. La puesta en funcionamiento incluye el software y hardware.

Es responsabilidad del postor ganador asegurar la correcta instalación y funcionamiento del equipamiento ofertado en el área seleccionada según se describe en el Anexo N°11-RTM. Por lo que debe verificar las condiciones de electricidad, línea de tierra, agua, desagüe, calidad de agua y demás características requeridas para el buen funcionamiento del equipo propuesto según las especificaciones del fabricante del equipo ofertado. En caso se requieran modificaciones y adecuaciones para garantizar el buen funcionamiento de los equipos propuestos, estas serán cubiertas por el postor ganador y serán realizadas en coordinación con las diferentes áreas técnicas de la entidad.

B. PLAZO DE PUESTA EN MARCHA:

Todos los equipos (principales y complementarios) deben ser entregados por única vez; junto con la primera entrega de reactivos dentro de los Veinte (20) días calendarios, contados a partir del día siguiente de suscrito el Contrato. Este plazo abarca el ingreso, instalación, pruebas operativas, capacitación y entrega de manuales y planes preventivos documentados mediante los formatos incluidos en el ANEXO N°09 de la RTM.

C. SOPORTE TÉCNICO:

- Mantenimiento Preventivo:

Se deberá entregar el cronograma de mantenimiento tomando en cuenta como fecha de ingreso el día de culminadas las pruebas operativas y funcionales, en el formato correspondiente del Anexo N°09-RTM. Es obligación del proveedor realizar los mantenimientos preventivos de forma SEMESTRAL COMO MÍNIMO. Esta periodicidad podrá ser modificada al momento del ingreso de los equipos entregados siempre que se sustente con los manuales del fabricante o recomendaciones del especialista dicho cambio. Estos deben ser realizados en función a los manuales del fabricante con los insumos, accesorios, equipos y herramientas requeridos, sin costos adicionales para la entidad. Las actividades se deberán ejecutar en coordinación con el área usuaria, y dejando un registro de las actividades con el área técnica de la entidad para el seguimiento de la ejecución de los preventivos. En caso los equipos entregados no sean nuevos, el proveedor deberá presentar los preventivos vigentes a la entrega.



Siempre
con el pueblo

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

- **Mantenimiento correctivo:**

Atención inmediata, durante las 24 horas y los 7 días de la semana (incluyendo domingos y feriados). No superando las 24 horas para la operatividad del equipo. Todos los insumos, repuestos, instrumentos, etc., necesarios para dar el soporte correctivo al equipo, serán proporcionados por el proveedor sin costo adicional para la entidad.

En caso el equipamiento (principal o complementario), supere las 24 horas de inoperatividad, el proveedor deberá reemplazar el equipo con uno de características similares o superiores, para lo que contará con un plazo de 24 horas adicional para realizar el reemplazo del equipo y actualizar los formatos correspondientes detallados en el Anexo N°09.

Si el equipo presenta más de tres (03) fallas durante un periodo de dos (02) meses o menos, la empresa proveedora de dicho bien, deberá reemplazar el equipo asumiendo todos los costos que involucre el mismo (fallas propias del equipo debidamente acreditadas, que ameriten intervención del personal técnico en el equipo, por un periodo mayor a 24 horas; para que la empresa proveedora deba realizar el cambio del equipo, sin costos adicionales para la institución.)

- **Personal Técnico de Equipo:**

El postor debe contar con por lo menos un personal de ingeniería Electrónica (bachiller o titulado), con por lo menos un año de experiencia en el equipamiento principal propuesto y la capacitación certificada por el fabricante. Para tal efecto se acreditará con la copia simple de su diploma según corresponda y copia de la capacitación y/o entrenamiento por el fabricante, dueño de la marca y/o fabricante legal y/o representante autorizado por el fabricante con autorización para entrenamiento, garantizando las competencias necesarias para brindar el servicio necesario y oportuno; la cual deberá ser presentada en la etapa contractual.

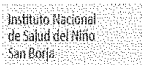
D. CAPACITACIÓN:

- A la instalación del equipo, el proveedor deberá realizar actividades de entrenamiento y capacitación teórico-práctica, la cual estará dirigida a todos los profesionales usuarios del equipamiento, designados por el área usuaria (mínimo 72 horas), de acuerdo a un plan de capacitación que se ajuste a las necesidades de la Institución (en los horarios de mañana y tarde durante 2 semanas o durante el tiempo que se requiera para el desarrollo óptimo de las pruebas), con énfasis en:

- Fundamento de la metodología (PCR en tiempo Real).
- Aplicaciones Biomédicas.
- Fundamento del sistema de detección y Cuantificación. Manejo y aplicación de los Software a usar.
- Uso del equipo, manejo, calibración y control de calidad.
- Adquisición, almacenamiento de datos y reportes de estadística.
- Acreditar con Certificación, la capacitación de personal del servicio, por la casa matriz del equipo ofertado o por alguna sucursal o subsidiaria en otro país.

Durante la ejecución del Contrato, el proveedor debe brindar asesoría analítica permanente con personal idóneo. Todo ello sin costo adicional para la Institución.

Así mismo, durante la ejecución del Contrato y en coordinación con el área usuaria, se brindará una capacitación financiada integralmente, con un laboratorio internacional acreditado como centro de referencia en Diagnóstico Molecular previamente definidos por el usuario para el uso del analizador ofertado, la metodología a implementar o equivalente (curso, congreso, pasantía,



"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

entrenamiento u otro por un valor de 100 horas académicas como mínimo y de acuerdo al objeto de la convocatoria), para 02 participantes designados por el Servicio de Patología Clínica. La coordinación, seguimiento y ejecución de la mencionada capacitación será de total responsabilidad del área usuaria. Toda coordinación se debe realizar con anticipación de por lo menos tres meses.

IMPORTANTE: La empresa deberá proveer los reactivos y todos los consumibles necesarios para la capacitación en el servicio sin costo alguno para la institución

El equipo y los reactivos deberán ser entregados acompañados de catálogos, especificaciones técnicas y manual del usuario en idioma original y en idioma español. Actualizaciones continuas de software con la última versión del mismo.

E. MANUALES:

El contratista deberá proporcionar al Instituto Nacional de Salud del Niño - San Borja, los siguientes manuales:

- Dos (02) juegos: 01 manual original y una copia completos (físico y en archivo digital) de operación y servicio técnico del Equipamiento.
- El manual de operación incluye las instrucciones de manejo y cuidados para el funcionamiento y conservación del bien.
- El manual de servicio técnico incluye como mínimo el mantenimiento preventivo, calibraciones y recomendaciones técnicas para el cuidado del equipo.

2. CONDICIONES ADICIONALES PARA LA IMPLEMENTACION:

Todos los equipos del presente anexo (principales y complementarios) están sujetos a las verificaciones propuestas por el área técnica de la entidad para garantizar el buen funcionamiento y parámetros de trabajo inicialmente entregados. El postor que resulte ganador del proceso deberá llenar los formatos del Anexo N°09-RTM al culminar la instalación de los mismos. Estos formatos serán validados por las áreas técnicas designadas por la entidad en conjunto con el área usuaria. Así mismo, los equipos deberán ser etiquetados con un Kardex según se detalla en el formato 6 del Anexo N°09.

Es responsabilidad del postor ganador asegurar la correcta instalación y funcionamiento del equipamiento ofertado en el área seleccionada según se describe en el Anexo N°11-RTM. Por lo que debe verificar las condiciones de electricidad, línea de tierra, agua, desagüe, calidad de agua y demás características requeridas para el buen funcionamiento del equipo propuesto según las especificaciones del fabricante del equipo ofertado. En caso se requieran modificaciones y adecuaciones, estas deberán ser cubiertas por el postor ganador, por lo cual se considera que durante la etapa previa a la presentación de las ofertas cada postor puede realizar una visita técnica al servicio en coordinación con el área técnica designada y el Servicio de Patología Clínica.

Asimismo, el proveedor ganador del proceso está en obligación de cumplir los siguientes puntos:

i. POR TEMAS DE SST:

Cumplimiento de la ley N°29783 de seguridad en el trabajo. Ley N°30222, que modifica la ley N°29783 de seguridad y salud en el trabajo, decreto supremo N°005-2012-TR, que aprueba guías, modelos, y formatos referenciales que contemplan información mínima que deben contener los registros obligatorios del sistema de gestión de seguridad y salud en el trabajo. Entre las obligaciones del proveedor se incluye:

1. Listado del personal que realizará el servicio, incluirá: nombres, apellidos, DNI, según detalle del Anexo complementario 5G.



Siempre
con el pueblo

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

2. El personal designado para realizar las actividades debe contar con un distintivo que lo identifique como trabajador de la empresa.
3. Seguros aplicables: El contratista será responsable que el personal que disponga para la ejecución del servicio cuente con todos los seguros vigentes, entre ellos el SCTR, entendiéndose que la responsabilidad de cualquier accidente laboral u ocurrencia fuera o dentro de la institución (como resultado de las actividades encomendadas) será de responsabilidad del contratista, según detalle del Anexo complementario 5B.
4. Datos del contacto del supervisor de seguridad o quien haga sus veces.
5. Número telefónico de emergencias para casos de accidentes.
6. Proveer equipos de protección Personal (EPP) adicionales a los mencionados, en caso de ser necesarios, acorde al tipo de tarea a realizar.
7. Coordinar con el medio ocupacional del INSNSB, el traslado de todo trabajador lesionado a un centro asistencial más cercano al Instituto para su evaluación, independientemente de la gravedad de la lesión. Así como contar con hoja de atención en caso de emergencia.
8. Asegurar que todos sus trabajadores conozcan sus responsabilidades de reportar todo acto o condición insegura, para lo que debe contar con una matriz IPERC, según detalle del Anexo complementario 5B.
9. Facilitar las inspecciones que realice el personal del INSNSB.
10. Contar con un Certificado de Aptitud médica (trabajo rutinario/no rutinario), según detalle del Anexo complementario 5B.

Los documentos antes mencionados deberán ser presentados ante el área usuaria o técnica designada por la entidad al inicio de la ejecución del Servicio, previo a iniciar los trabajos.

ii. POR TEMAS DE COVID-19:

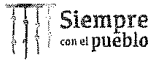
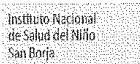
1. El Proveedor deberá presentar el Carnet de vacunación contra el COVID19 de todo el personal, de las dos (2) dosis obligatorias para menores de 40 años y en caso de los mayores a 40 años deben contar adicionalmente con la dosis de refuerzo.

Los documentos mencionados en deberán ser presentados ante el área usuaria o técnica designada por la entidad al inicio de la ejecución del Servicio, **previo a iniciar los trabajos.**

iii. EN REFERENCIA A LAS CONDICIONES AMBIENTALES DE LOS EQUIPOS:

De ser necesarias condiciones ambientales diferentes a las existentes según planos del Anexo N°11, el postor ganador deberá realizar la instalación, adecuación o aquello que se requiera para garantizar el buen funcionamiento del equipo propuesto. En caso de requerirse, las mencionadas actividades serán supervisadas por el área técnica de la entidad. Estas incluyen como mínimo las siguientes condiciones:

1. La instalación será previa remisión y aprobación de la propuesta por el del área de infraestructura y Electromecánica. El proveedor deberá entregar previo inicio del servicio una programación inicial de los trabajos a ejecutar y la relación de trabajadores (indicando nombre completo y DNI) para la autorización de su ingreso al INSNSB San Borja.
2. Se utilizarán herramientas que no generen excesivo polvo y/o emplear un sistema de extracción provisional durante la ejecución de los trabajos.
3. El tipo de equipos implementados serán dimensionados en función de la necesidad del equipamiento y los ambientes donde serán instalados.
4. Se debe entregar la siguiente información técnica:
 - Memoria Descriptiva.
 - Especificaciones Técnicas.



"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

- Planos de desarrollo (Instalaciones, eléctricas, electromecánicas, sanitarias según corresponda) escala legible.
Las mismas que deben contar el respaldo del profesional de la especialidad competente. (sello y firma).
- 5. La asignación del punto eléctrico estará a cargo del Especialista de Electromecánica del INSNSB, el punto eléctrico deberá quedar aislado independientemente con una llave electromagnética. Este punto debe ser etiquetado y en cumplimiento con los lineamientos del Código Nacional de electricidad.
- 6. Posterior a la instalación, se deberá realizar los resanes correspondientes a los acabados respetando las condiciones existentes (cielorraso, paredes y pisos existentes). De haber una mejora y/o modificación, se deberá realizar en forma coordinada con el área de infraestructura y/o área técnica designada.
- 7. Cualquier elemento propio del aire acondicionado (cables, artefactos, accesorios y otros) deberán quedar empotrados en el falso cielo y paredes. De haber modificaciones, mejoras o cambios, estas deberán realizarse previa aprobación del área de infraestructura.
- 8. Al culminar el servicio, se presentará informe final adjuntando los trabajos realizados que deben ser anexados dentro del formato 1 "FICHA TECNICA" del Anexo N°-09 RTM. Este debe incluir el registro fotográfico de como mínimo 6 fotos de los acabados realizados, además del Formato 2.2 "PROTOCOLO DE INSTALACION del Anexo 09.
- 9. El mantenimiento de cualquier equipo instalado es de responsabilidad del postor ganador y debe estar incluido y descrito en los formatos 3A y 3B del Anexo 09, en función a las recomendaciones del fabricante y el uso del equipo

iv. EN CASO DE REQUERIR ADECUACIONES A LA INFRAESTRUCTURA Y MOBILIARIOS:

Las condiciones de los ambientes en los que serán instalados los equipos en calidad de cesión en uso se detallan en el Anexo N°11-RTM. En caso de que, para la implementación, instalación y puesta en marcha del equipamiento, sea necesario modificar o retirar el mobiliario existente, el postor ganador deberá realizar en coordinación con el área de infraestructura, un acta al inicio de la instalación para detallar las condiciones iniciales y acabados existentes en el ambiente; con la finalidad de que, al término del contrato, el proveedor entregue los ambientes en las mismas condiciones que fue entregado.

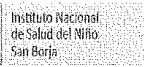
Si el equipo a instalar, de acuerdo a su peso, requiere de una resistencia mayor a la que soporta la estructura existente en la relación al proyecto original, este NO podrá ser implementado.

v. DE LA PERMANENCIA DE LOS EQUIPOS EN LA ENTIDAD.

Los equipos en calidad de cesión en uso entregados a la entidad, permanecerán en el servicio de Patología Clínica bajo las mismas condiciones de soporte técnico preventivo y correctivo, tanto para los equipos principales y accesorios, por un plazo de por lo menos 5 meses posteriores a la última entrega para garantizar el uso de los insumos entregados bajo las mismas condiciones, sin que esto signifique un costo adicional para la entidad.

vi. EN REFERENCIA AL RESPALDO DE LA INFORMACIÓN.

Deberá de realizarse una copia de respaldo backup diario de la información de las corridas, bases de datos y/o configuraciones a las Carpetas que la Unidad de Tecnología de la Información Proporcione. Al término de la ejecución del contrato, el proveedor debe dejar la totalidad de la información procesada y analizada, en un medio digital en los diferentes tipos de archivos (base de datos, Excel, Pdf, txt, archivos propietarios) según corresponda y en coordinación con el Servicio de Patología clínica. Esto con la finalidad de permitir la consulta posterior de los casos realizados con el equipamiento entregado. Este respaldo deberá ser entregado en 2 juegos, uno para el servicio y otro para custodia de la Unidad de Tecnología de la Información. Las características de los medios digitales entregados deberán cumplir con el estándar mínimo de seguridad de la entidad, y su capacidad será según el volumen de la información generada durante la ejecución del Contrato.



Siempre
con el pueblo

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

ANEXO N° 05

Declaración jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por Vencimiento (Aplicación excepcional, según lo establecido en el numeral 5.2)

Señores
Comité de Selección/ Órgano Encargado de las Contrataciones
Tipo de procedimiento de selección N° [Consignar nomenclatura del procedimiento]
Presente-

De mi consideración:

Nos es grato hacer llegar a usted, la presente "Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por vencimiento" en representación del.....(Razón social de la empresa o consorcio) por los productos que se adjudiquen de nuestra propuesta presentada a la (consignar nomenclatura del procedimiento de selección).

El canje será efectuado para los siguientes productos, en cumplimiento de las especificaciones de vida útil.

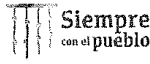
- a.
- b.
- c.

El canje se efectuará a solo requerimiento de la entidad en un plazo no mayor a 15 días calendario y no generará gastos adicionales a los pactados con vuestra entidad.

Lima, De..... del 20.....

Atentamente,

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



"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

ANEXO N°06

ACCESORIOS NECESARIOS PARA LA REALIZACIÓN DE LAS PRUEBAS

ÍTEM 1:

ACCESORIOS NECESARIOS PARA LA REALIZACION DE PRUEBAS DE CARGAS VIRALES:

| ITEM | UNIDAD | TOTAL |
|--|--------|--------|
| Criovial de polipropileno estéril 2.0 ml con tapa rosca | U | 10 000 |
| Caja Criogénica de polietileno para viales de 1.5 ml de 9x9 posiciones | U | 15 |
| Tubo descartable estéril de polipropileno graduado 1.5 ml con tapa plana | U | 5000 |
| Puntera (tips) con filtro para micropipeta 100 ul - 1000 ul x 96 | U | 100 |
| Puntera (tips) con filtro para micropipeta 0.5 µl - 10 µ x 96 | U | 120 |
| Puntera (tips) con filtro para micropipeta 2 µl - 20 µl x 96 | U | 100 |
| Puntera (tips) con filtro para micropipeta 20 µl - 200 µl | U | 100 |
| Gradilla de Polipropileno (PP) para microtubos de 2 mL x 96 pocillos | U | 5 |
| Gradillas para tubos de PCR (0,2 mL) x 96 pocillos con tapa | U | 15 |
| Tubos de Polipropileno (PP) 50 mL | U | 150 |
| Etanol Absoluto x 3 litros | U | 3 |

*Los accesorios y equipos complementarios deben ser entregados junto con la primera entrega de reactivos

ÍTEM 2:

ACCESORIOS NECESARIOS PARA LA REALIZACION DE PRUEBAS DE CARGAS VIRALES

| ITEM | UNIDAD | TOTAL |
|--|--------|-------|
| Criovial de polipropileno estéril 2.0 ml con tapa rosca | U | 4 000 |
| Caja Criogénica de polietileno para viales de 1.5 ml de 9x9 posiciones | U | 10 |
| Tubo descartable estéril de polipropileno graduado 1.5 ml con tapa plana | U | 2000 |
| Puntera (tips) con filtro para micropipeta 100 ul - 1000 ul x 96 | U | 50 |
| Puntera (tips) con filtro para micropipeta 0.5 µl - 10 µ x 96 | U | 30 |
| Puntera (tips) con filtro para micropipeta 2 µl - 20 µl x 96 | U | 20 |
| Puntera (tips) con filtro para micropipeta 20 µl - 200 µl | U | 30 |
| Gradilla de Polipropileno (PP) para microtubos de 2 mL x 96 pocillos | U | 5 |
| Gradillas para tubos de PCR (0,2 mL) x 96 pocillos con tapa | U | 10 |
| Gradilla para tubos de PCR (0,2 mL) x96 pocillos con gel refrigerante | U | 2 |
| Etanol Absoluto x 3 litros | U | 1 |

*Los accesorios y equipos complementarios deben ser entregados junto con la primera entrega de reactivos



PERU

Ministerio
de Salud

Ministerio
de Salud

Instituto Nacional
de Salud del Niño
San Borja



Siempre
con el pueblo

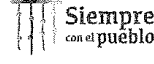
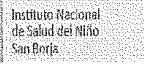
"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

ANEXO N° 07

Cuadro de consumo anual por concepto de Calibradores y Controles

| | EN LA ENTREGA N°02 | EN LA ENTREGA N°04 |
|-------------|-----------------------|-----------------------|
| CMV | 300 | 350 |
| EBV | 300 | 350 |
| BKV | 300 | 350 |
| ADV | 300 | 350 |
| HBV | 00 | 180 |
| HCV | 00 | 180 |
| HHV-8 | 300 | 350 |
| ASPERGILLUS | 00 | 200 |

*Se va a requerir por concepto de Calibradores y controles la cantidad suficiente a las pruebas de cargas virales mencionadas las cuales el proveedor tendrá que abastecer sin afectar el precio cotizado (Cálculo estimado en base a consumo de pruebas efectivas anualmente, sujeto a variación según metodología



"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
 "Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

ANEXO N° 08 – RTM

FICHA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO OFERTADO

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],

DECLARO BAJO JURAMENTO presentar el siguiente producto:

| NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR | | |
|----------------------------------|---|--|
| CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS: | | |
| ITEM | ESPECIFICACIONES TÉCNICAS A ACREDITAR: | Cumple en: Folio, acápite, apéndice, literal, etc.: |
| I | a) Para el caso del ITEM PAQUETE 1: | |
| | 1. Metodología de la prueba 2. Kit IVD para determinación de carga viral de Citomegalovirus (CMV), Poliomavirus (BKV), Adenovirus (ADV), Hepatitis B (HBV), por PCR en tiempo real. 3. Los Kits IVD deben estar validados para los tipos de muestras dadas en las especificaciones técnicas (Anexo 02) 4. Los kits IVD principales deben estar validados en el equipo en cesión de uso de PCR en tiempo real ofertado. | |
| | b) Para el caso del Equipo en Cesión de Uso (principal): Analizador Automatizado para PCR en Tiempo Real | |
| | Para la prueba detección y cuantificación de agentes infecciosos por PCR en tiempo real: - El equipo en cesión en uso propuesto deberá estar validado en el uso de los reactivos para PCR de la presente licitación. Ítem 01: Analizador automatizado para PCR en tiempo real. | |
| II | a) Para el caso del ITEM PAQUETE 2: | |
| | 1 Metodología de la prueba 2 Kit IVD para determinación de carga viral de Hepatitis C (HCV), Herpes Virus Humano 6 (HHV-6), Epstein Barr (EBV), así como detección molecular cualitativa de Aspergillus por PCR en tiempo real. 3 Los Kits IVD deben estar validados para los tipos de muestras dadas en las especificaciones técnicas (Anexo 02) | |



Siempre
con el pueblo

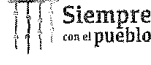
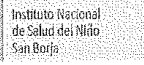
"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

| | | |
|----|--|--|
| 4 | Los kits IVD deben estar validados en el equipo en cesión de uso de PCR en tiempo real ofertado. . | |
| c) | Para el caso del Equipo en Cesión de Uso (principal): Analizador Automatizado para PCR en Tiempo Real | |
| | <p>Para la prueba detección y cuantificación de agentes infecciosos por PCR en tiempo real:</p> <ul style="list-style-type: none"> - El equipo en cesión en uso propuesto deberá estar validado en el uso de los reactivos para PCR de la presente licitación. - Ítem 02: Analizador automatizado para PCR en tiempo real. | |

Lima, de del 20.....

Atentamente,

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



"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

ANEXO N° 09 – RTM

Declaración Jurada de Compromiso de Entrega de Control de Calidad Externo

Señores
Comité de Selección/Órgano Encargado de la Contrataciones
Tipo de procedimiento de selección N° [Consignar nomenclatura del procedimiento]
Presente. -

De mi consideración:

La empresa(postor ganador Razón social o consorcio) se compromete a la entrega de los reactivos, material de control y complementos necesarios para la realización del control de Calidad externo, según cronograma de inscripción en Programa de evaluación externa durante un (01) año.

Atentamente,

CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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



"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

ANEXO N° 10-RTM

ACTA DE VERIFICACION, INSTALACIÓN Y PRUEBA OPERATIVA

(INCLUYE EL ACTA DE RECEPCIÓN Y LOS FORMATOS COMPLEMENTARIOS DESCRITOS A
CONTINUACIÓN)

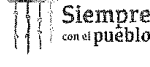
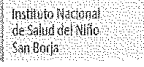
Siendo las horas del día, el representante de la empresahizo efectivo el acto de entrega de conformidad a la recepción, instalación y prueba operativa al Instituto Nacional de Salud del Niño sede San Borja, Servicio/Unidad de, los equipos en calidad de cesión en uso que se detallan a continuación:

| DESCRIPCION | ÍTEM | MARCA | MODELO | N° SERIE |
|-------------|------|-------|--------|----------|
| | | | | |

(En caso se entregue varios equipos estos deben estar listados en el cuadro anterior)

No. de Orden de Compra:
No. Contrato

| DESCRIPCION | CUMPLE | NO CUMPLE |
|---|--------|-----------|
| 1. Cumplimiento de especificaciones técnicas según el detalle señalado en el requerimiento de la Institución. | | |
| 2. Integridad física y estado de conservación óptimo de los equipos y sus componentes periféricos entregados. | | |
| 3. Constancia que los equipos sean nuevos o con fecha de fabricación con la antigüedad requerida en cada caso. | | |
| 4. Adecuada instalación y prueba operativa de los equipos, teniendo en consideración el Protocolo de Pruebas según Formato 02 . | | |
| 5. Entrega de la ficha técnica correspondiente al modelo de los equipos médicos, complementarios o electromecánicos y sus componentes según Formato 01 . | | |
| 6. Programa de Mantenimiento Preventivo de los equipos y su correspondiente formato de Procedimientos de Mantenimiento Preventivo con la periodicidad y actividades de los manuales del fabricante. Según Formato 03A -03B | | |
| 7. Entrega de la Temática de Capacitación del Personal Usuario Asistencial firmado por el Jefe de Servicio del Servicio de destino según Formato 04 . | | |
| 8. Entrega de la relación de usuarios capacitados en el servicio, de ser requerido por el área usuaria del servicio de destino. | | |
| 9. Entrega del compromiso de soporte técnico correctivo y preventivo según el Formato 05 . | | |
| 10. Entrega del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, emitido por la autoridad de Salud competente y vigente (según lo mencionado en las Condiciones Generales). | | |



"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

Dicho acto contó con la presencia de Representantes del equipo de Servicios Generales, representantes del área usuaria del servicio de destino, y representantes de la Empresa Contratista, en la recepción del citado equipo se pudo constatar:

Acto seguido se llevó a cabo la suscripción de la presente ACTA en señal de conformidad.

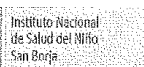
Firman dando fe de lo anterior:

Firma y sello del Jefe de Servicio o
Usuario Final del INSNSB

Firma y sello del Representante
Técnico y/o Comercial y/o Legal de la
Empresa

Firma y sello del Representante de
Servicios Generales del INSNSB

Firma y sello del Representante del
servicio de Informática del INSNSB



Siempre
con el pueblo

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

FORMATO 01

FICHA TECNICA

(por cada equipo en función a las características técnicas solicitadas)

| DENOMINACIÓN DEL EQUIPO | MARCA | MODELO | N° SERIE |
|-------------------------|-------|--------|----------|
| | | | |
| | | | |
| | | | |

CARACTERISTICAS DEL EQUIPO

| | |
|-----|--|
| A01 | |
| A02 | |
| A03 | |

Lima, De..... del 20.....

Firma y sello del Representante
Técnico y/o Comercial y/o Legal de la Empresa



PERU Ministerio de Salud

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO SAN BORJA

Instituto Nacional de Salud del Niño San Borja

Siempre con el pueblo

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

FORMATO 02

PROTOCOLO DE PRUEBAS

(POR CADA EQUIPO ENTREGADO EN FUNCION A LAS CARACTERISTICAS SOLICITADAS)

DENOMINACIÓN :
MARCA :
MODELO :
SERIE :

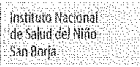
| N° | Descripción de la prueba | Procedimientos p/realizar cada prueba | Instrumentos, insumos y/o medios físicos a emplear (*) | Resultado – Valor esperado | Resultado – Valor Obtenido |
|----|--------------------------|---------------------------------------|--|----------------------------|----------------------------|
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |

(*): El Proveedor deberá suministrar los insumos y/o medios físicos a emplear en las pruebas, así como contar con los instrumentos de medición necesarios.

Lima, De..... del 20.....

Firma y sello del Representante Técnico
y/o Comercial y/o Legal de la Empresa

Firma y sello del Representante del Área
técnica de la Institución



Siempre
con el pueblo

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

FORMATO 02.2

PROTOCOLO DE INSTALACION O ADECUACION ADICIONAL
(formato condicional usado solo en caso de requerir)

Fecha de Entrega:

Entregado por:

Teléfono:

**EQUIPOS ENTREGADOS/
ADECUACIONES REALIZADAS:**

DESCRIPCIÓN DE LOS TRABAJOS REALIZADOS.

REGISTRO FOTOGRAFICO DE LOS TRABAJOS REALIZADOS Y SUS ACABADOS

DESCRIPCION DE LAS CONDICIONES FINALES DEJADAS EN EL AMBIENTE:

CONCLUSIONES Y RECOMENDACIONES:

(*) Se debe incluir la memoria descriptiva de la instalación con fotografías de los acabados.

(**) Se debe anexar el plano eléctrico de la instalación realizada

Firma y sello del Representante Técnico
y/o Comercial y/o Legal de la Empresa

Firma y sello del Representante del Área
técnica de la Institución



PERU
Ministerio
de Salud

Asesoría Técnica
de Mantenimiento y
Asesoría Clínica

Instituto Nacional
de Salud del Niño
San Borja

Siempre
con el pueblo

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

FORMATO 03A

PROGRAMA DE MANTENIMIENTO PREVENTIVO
(DEBE INCLUIR TODOS LOS EQUIPOS ENTREGADOS)

DENOMINACIÓN:
 MARCA:
 MODELO:
 PERÍODO TOTAL:

| N° | DESCRIPCION DE LA ACTIVIDAD (Año) | PERIODO DE MANTENIMIENTO DE PRUEBA MESES | | | | | | | | | | |
|----|--|--|---|---|---|---|---|---|-----|----|--|--|
| | | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | ... | 12 | | |
| 1 | | | | | | | | | | | | |
| 2 | | | | | | | | | | | | |
| 3 | | | | | | | | | | | | |
| 4 | | | | | | | | | | | | |
| 5 | | | | | | | | | | | | |
| 6 | | | | | | | | | | | | |

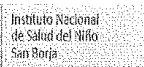
Actividades realizadas por el Proveedor del Equipo: marcar con "X".
 (*) El proveedor deberá suministrar los consumibles, fungibles, insumos y/o medios físicos a emplear en el mantenimiento, así como contar con los instrumentos de medición y herramientas necesarios.

Lima, De..... del 20.....

Firma y sello del Representante Técnico
y/o Comercial y/o Legal de la Empresa

Firma y sello del Representante del Área
técnica de la Institución

IMPORTANTE:
 LAS ACTIVIDADES DE MANTENIMIENTO DEBERÁN SER CONCORDANTES
 CON LOS MANUALES DE OPERACIÓN Y SERVICIO TÉCNICO, DEBIENDO
 CONSIDERAR TODOS LOS CONSUMIBLES, LOS FUNGIBLES, LOS INSUMOS Y
 ACCESORIOS Y MANO DE OBRA ESPECIALIZADA.



Siempre
con el pueblo

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

FORMATO 03B

DESCRIPCION DE LAS ACTIVIDADES DEL MANTENIMIENTO PREVENTIVO
(DEBE INCLUIR TODOS LOS EQUIPOS ENTREGADOS)

DENOMINACIÓN :
MARCA :
MODELO:

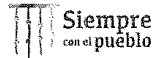
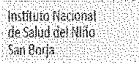
| N° | Actividades a cargo del proveedor durante el periodo de permanencia de los equipos | Procedimientos y pruebas detalladas para cada actividad | Instrumentos, insumos y/o medios físicos a emplear (*) | Tiempo estimado de realización |
|----|--|---|--|--------------------------------|
| 1 | | | | |
| 2 | | | | |
| 3 | | | | |
| 4 | | | | |
| 5 | | | | |
| 6 | | | | |
| 7 | | | | |
| 8 | | | | |

(*) El proveedor deberá suministrar los consumibles, fungibles, insumos y/o medios físicos a emplear en el mantenimiento, así como contar con los instrumentos de medición y herramientas necesarios.

Lima, De..... del 20.....

Firma y sello del Representante Técnico
y/o Comercial y/o Legal de la Empresa

Firma y sello del Representante del Área
técnica de la Institución



"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

FORMATO 04

CAPACITACION DE MANEJO, OPERACIÓN FUNCIONAL, CUIDADO Y CONSERVACION DE LOS EQUIPOS

| EQUIPO | | MARCA | MODELO | PROVEEDOR |
|--------------------|---|----------------------|----------------|-------------|
| NOMBRE DEL EXPERTO | | | NACIONALIDAD | EXPERIENCIA |
| FECHA DE INICIO | | FECHA DE TERMINO (*) | DÍAS – HORARIO | |
| | | | | |
| N° | TEMATICA DE LA CAPACITACION (**) | | | HORAS |
| 1 | Principios de Funcionamiento | | | |
| 2 | Operación de los Bienes y equipamiento | | | |
| 3 | Explicación de los componentes, repuestos, accesorios e insumos | | | |
| 4 | Presentación y orientación en el manejo de las partes de los bienes y equipamiento | | | |
| 5 | Reconocimiento y empleo de los accesorios y componentes de los bienes y equipamiento | | | |
| 6 | Practica dirigida del empleo de los bienes y equipamiento, con reconocimiento de todos los componentes | | | |
| 7 | Uso adecuado de accesorios de calibración de ser el caso (si lo indica el manual del bien) para el correcto funcionamiento del equipamiento | | | |
| 8 | Seguridad de los bienes y equipamiento | | | |
| 9 | Análisis y solución de fallas o eventos adversos comunes | | | |
| TOTAL DE HORAS | | | | |

(**) Las actividades mínimas descritas en el cuadro podrán ser reajustadas en función de la necesidad del área usuaria y a las condiciones del especialista que imparta la capacitación en función a las características del equipamiento y el requerimiento.

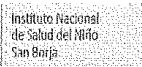
(*) durante el periodo de permanencia en la entidad, el usuario puede solicitar el refuerzo o ampliación de la capacitación impartida

Lima, De..... del 20.....

Firma y sello del instructor

Área usuaria correspondiente al
INSN-SB

Firma y sello del Representante Técnico
y/o Comercial y/o Legal de la Empresa



Siempre
con el pueblo

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

FORMATO 05

COMPROMISO DE SOPORTE TECNICO CORRECTIVO Y PREVENTIVO

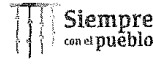
Señores:
INSNSB /
LICITACIÓN PÚBLICA N°
Presente:

De nuestra consideración,

El que suscribe, don identificado con DNI N°
representante Legal de con RUC
N°....., DECLARO BAJO JURAMENTO, que mi representada
realizará el soporte técnico necesario para realizar los mantenimientos correctivos y
preventivos que requieran los equipos entregados en calidad de cesión en uso,
brindando todos los insumos, materiales o repuestos por el periodo de tiempo en que
los mismos se encuentren en la Institución bajo en contrato a
partir de la fecha de la firma del Acta de Conformidad de la Recepción, Instalación y
Pruebas Operativas, para el/los siguientes equipos:

Lima, De..... del 20.....

Firma y sello del Representante Técnico
y/o Comercial y/o Legal de la Empresa



"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

FORMATO 06

MODELO REFERENCIAL DE KARDEX PARA EL EQUIPAMIENTO

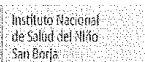
Todo el equipamiento ingresado debe contar con un Kardex de registro de los mantenimientos realizados con el formato igual o equivalente al que se muestra a continuación:





| FICHA DE CONTROL DE MANTENIMIENTO | | | |
|--|-----------|-------------|-------------|
| DATOS DEL EQUIPO EN CESION DE USO | | | |
| DESCRIPCION: EQUIPO 1 (MANTENIMEINTO ANUAL/SEMESTRAL) | | | |
| MARCA: | | SERIE: | |
| MODELO: | | | |
| UBICACIÓN: | | | |
| PROVEEDOR: | | | |
| CONTACTO: | | | |
| FECHA EJE | PREV PROG | DESCRIPCION | RESPONSABLE |
| | | INSTALACION | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

Este Kardex debe estar protegido y colocado en cada equipo, y debe estar visible para cualquier inspección. Las dimensiones pueden ser ajustadas en función al tamaño del equipamiento.



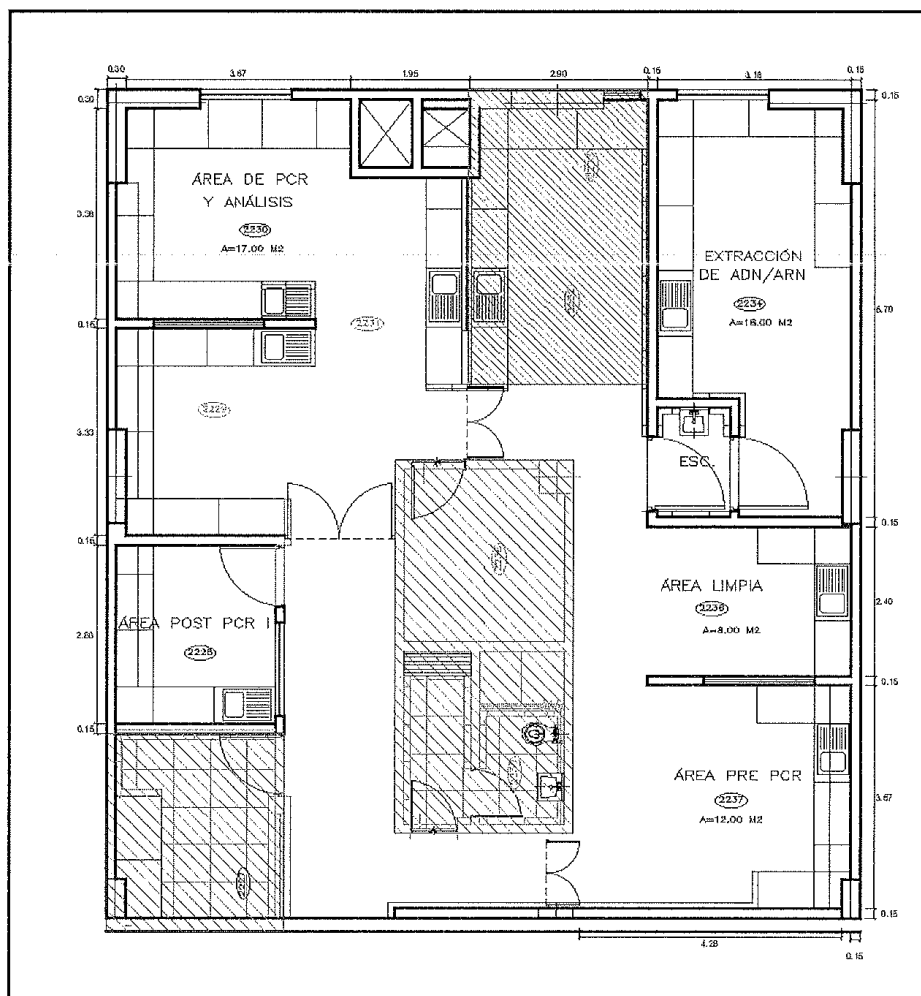
Siempre
con el pueblo

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

ANEXO N° 11-RTM

Planos de distribución del Servicio donde será implementado el procesamiento de muestras

PLANO 1



FIRMA DIGITAL
Instituto Nacional de
Salud del Niño San
Borja

Firmado digitalmente por
NAVARRO GARCIA Diana Flor
FAU 26952198726 soft
Motivo: Dey V° B°
Fecha: 23.11.2022 16:10:20 -05:00



PERU

Ministerio
de Salud

Ministerio
de la Mujer y
Poblaciones Vulnerables

Ministerio
de la Promoción
de la Ciudadanía y la
Participación Ciudadana

Ministerio
de la Cultura

Ministerio
de la Educación

Ministerio
de la Producción

Ministerio
de Transportes y
Comunicaciones

Ministerio
de Vivienda y
Urbanismo

Ministerio
de Trabajo y
Promoción Productiva

Ministerio
de Justicia y
Derechos Humanos

Ministerio
de Salud

Ministerio
de Salud

Ministerio
de Salud

Ministerio
de Salud



Siempre
con el pueblo

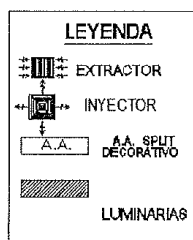
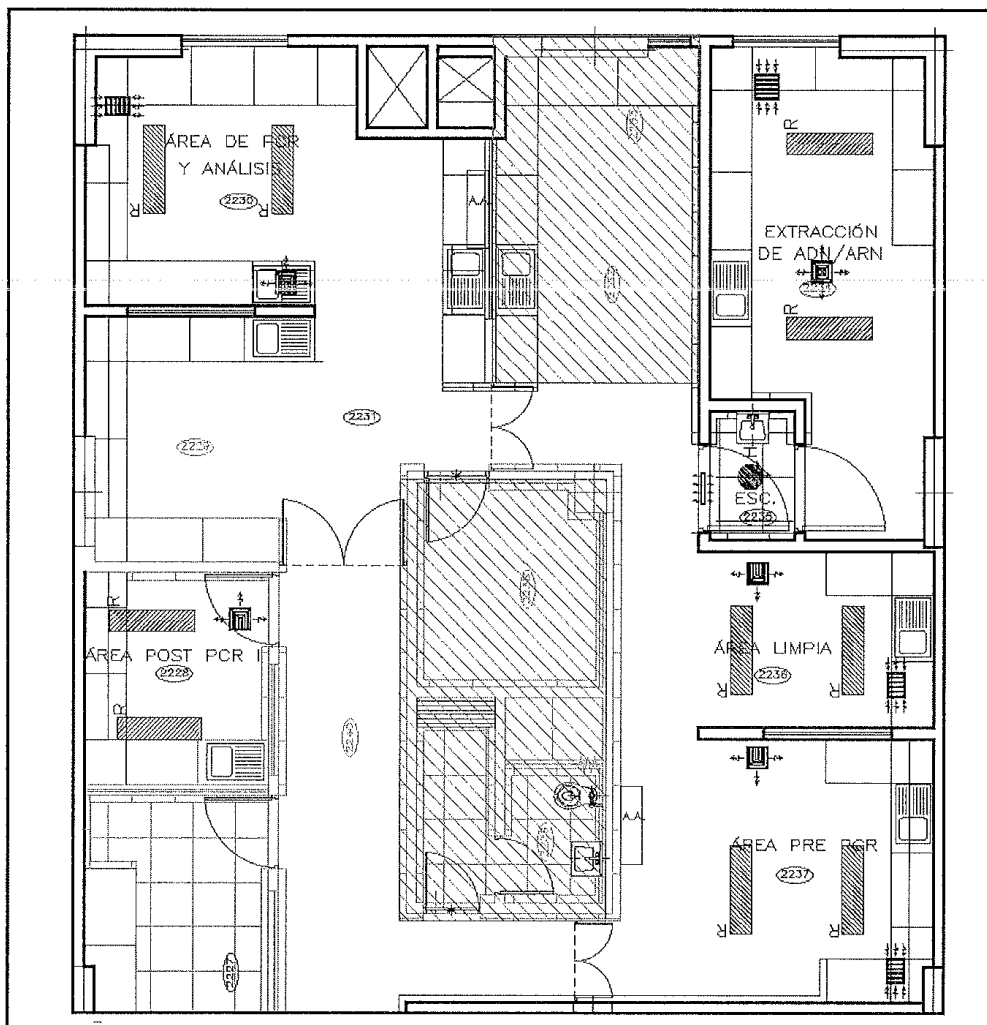
"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

CARACTERÍSTICAS DEL AMBIENTE DEL PLANO 1:

- a) Ubicación: Ambiente 2228, 2230, 2234, 2236 y 2237 – Bloque B, Sector B-05, B-07.
- b) Área útil: 8.00 m2, 10.00 m2, 18.00 m2, 8.00 y 12.00 m2 respectivamente
- c) NPT de +4.00 m. y una altura libre de 2.70 m.
- d) Piso porcelanato claro 0.40 x 0.40 m.
- e) Contrazócalo sanitario de granito h=0.12 m.
- f) Zócalo de cerámica 0.45 x 0.45 h=1.70m
- g) Cielorraso de baldosas acústica de fibra mineral de 0.60 x 0.60 m.
- h) Mobiliario perimetral empotrado sobre base de concreto h=0.10 m., mesa de acero inoxidable, con lavadero de una poza más escurridorero, con puertas y compartimientos a inferiores de melamina calidad RH.
- i) Puerta contra placada al duco, marco de madera dura, cerrajería de acero inoxidable.
- j) De acuerdo al RNE Norma E-20 Cargas y al Expediente Técnico Volumen 06 Estructura del Proyecto "Nuevo Instituto Nacional de Salud del Niño", la sobrecarga de diseño considerada por concepto de ocupantes, materiales, equipos, muebles y otros elementos móviles soportados por la edificación es de 300 Kg/m2

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

PLANO 2- PLANO DE DISTRIBUCIÓN DE LOS ARTEFACTOS DEL SISTEMA DE VENTILACIÓN E ILUMINACIÓN EXISTENTE





PERU

Ministerio
de Salud

Ministerio
de Salud

Ministerio
de Salud

Ministerio
de Salud

Ministerio
de Salud

Ministerio
de Salud

Ministerio
de Salud

Ministerio
de Salud

**Siempre
con el pueblo**

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

ANEXOS COMPLEMENTARIOS - RTM

ANEXO COMPLEMENTARIO – 5B

REQUISITOS OBLIGATORIOS DE SST PARA PROVEEDORES DE SERVICIOS DE RIESGO TIPO 1 (ADMINISTRATIVOS PERMANENTES Y OPERATIVOS EVENTUALES O PERMANENTES)

1. No ingresar a las instalaciones del INSNSB bajo los efectos de bebidas alcohólicas y drogas.
2. Al trasladarse por escaleras, no correr y no tener ocupadas ambas manos.
3. Respetar los aforos de las áreas donde indique y obedecer siempre los avisos de seguridad.
4. De ingresar con productos químicos, deberá contar con las hojas de seguridad (MSDS) de los productos. Con la finalidad de llevar un control ambiental y de seguridad, se listan los materiales y sustancias prohibidas en el cuadro adjunto(*).
5. Los residuos no peligrosos generados durante la ejecución del servicio, deberán ser segregados de acuerdo al código de colores indicado por INSN-SB. En caso de generar residuos peligrosos, deberán asumir la gestión de la disposición final, debiendo acreditar lo señalado en tanto el INSNSB lo requiera.
6. No obstruir zonas seguras salidas de evacuación y equipos de emergencia.
7. Ante emergencias ocurridas en las instalaciones del INSNSB (incendios, sismos, etc), el personal deberá seguir las indicaciones de los brigadistas y el personal del INSNSB.
8. Participar en la inducción y reuniones de seguridad al que sea convocado, para las situaciones que se consideren necesarias.
9. Comunicar inmediatamente sobre cualquier condición que pueda poner en riesgo la seguridad del personal.
10. En caso de ocurrir un incidente/accidente, este deberá ser comunicado al responsable del servicio o contrato.
11. Involucrarse en el control preventivo de las actividades del contrato o servicio, que permitan la protección de la vida y la salud de sus trabajadores.
12. Conocer y dar a conocer a su personal, las normas aplicables a la empresa contenidas en este procedimiento.
13. En caso el proveedor subcontrate los servicios aplicaran los mismos lineamientos del presente procedimiento, adjuntando el anexo que corresponda.
14. Es responsable del estricto cumplimiento de sus obligaciones legales y contractuales.

| N° | (*)Materiales y sustancias prohibidas |
|----|---|
| 1 | Kerosene |
| 2 | Acido muriático |
| 3 | Mantas térmicas de aspecto sin protección superficial de aluminio |
| 4 | Uso de sustancias que agotan la capa de ozono (SAO) |
| 5 | Aerosol con propelentes clorofluorocarbonado |
| 6 | Aceites dieléctricos con policlorobifenilos (PCB) |

"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"
"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

Para el caso del proveedor y para el caso que el mismo subcontrate, aplican los mismos siguientes lineamientos:

| REQUISITOS | DOCUMENTOS A ENTREGAR |
|--|---|
| El proveedor deberá tener conocimiento de los peligros y riesgos a los cuales está expuesto. • Los controles que figuren en esta matriz serán los controles que el proveedor deberá implementar (equipos de protección personal, señalética, evidencia de mantenimiento etc). | Matriz IPERC, la cual se presentará al responsable del servicio (área usuaria) con una anticipación mínima de 2 días calendarios antes de firmado el contrato o generación de orden de servicio (OS)/Compra(OC). |
| Examen médico ocupacional Ley 29783 Ley SST | CERTIFICADO DE APTITUD MÉDICA (trabajo rutinario / no rutinario) |
| Contar con un listado actualizado de las personas del servicio | Lista de Personas del Servicio. Anexo 5G |
| El proveedor deberá adjuntar SCTR del personal que realizará la actividad. La póliza debe ser de pensión y salud, y deberá estar vigente. Así mismo, el DNI debe estar vigente. | El proveedor debe enviar copia de SCTR al responsable de servicio del INSNSB (área usuaria). En el SCR debe figurar el DNI de los trabajadores. Estos documentos deben entregarse con una anticipación de 2 días hábiles al ESST y al responsable del servicio para su validación antes de firmado contrato o generación de orden de servicio (OS)/Compra (OC). |
| Informar al INSNSB de cualquier lesión sufrida por su personal y los incidentes con impacto ambiental de ocurrir. | Informe de investigación de accidente/Incidente de trabajo (de ocurrir) y registro de estadísticas de SST (de ocurrir). |



ANEXO COMPLEMENTARIO 5G

| MODELO DE LISTADO DE PERSONAL | | | | | | | | |
|-------------------------------|-------|-----|-------|----------------------|-----------------------------|-----------------|--------------------------------------|--|
| NOMBRES APELLIDOS | CARGO | DNI | FIRMA | NUMERO TELEFONICO | VIGENCIA DE LA POLIZA | N° DE POLIZA | NOMBRE DE LA EMPRESA DE LA POLIZA | |
| | | | | | | | | |
| | | | | | | | | |
| | | | | | | | | |
| | | | | | | | | |
| | | | | | | | | |
| | | | | | | | | |

Firma:
Gerente General y/o representante Legal
Razón Social /Nombre:
RUC/DNI:

3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

| | |
|----------|--|
| A | <p>CAPACIDAD LEGAL</p> <p>HABILITACIÓN</p> <p><u>Requisitos:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> - Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Farmacéutico. Documento emitido por la ANM o por la Autoridad Regional de Salud (ARS), de acuerdo a lo establecido en el artículo 17° del D.S. 014-2011-SA y su primera disposición Complementaria Transitoria; debiendo adjuntar las resoluciones de los cambios y/o modificaciones realizadas en el establecimiento Farmacéutico según corresponda. <p>Importante</p> <p><i>De conformidad con la Opinión N° 186-2016/DTN, la habilitación de un postor, está relacionada con cierta atribución con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo la actividad materia de contratación, este es el caso de las actividades reguladas por normas en las cuales se establecen determinados requisitos que las empresas deben cumplir a efectos de estar habilitadas para la ejecución de determinado servicio o estar autorizadas para la comercialización de ciertos bienes en el mercado.</i></p> <p><u>Acreditación:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> - Copia de Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Farmacéutico. <p>Importante</p> <p><i>En el caso de consorcios, cada integrante del consorcio que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas directamente al objeto de la convocatoria debe acreditar este requisito.</i></p> |
| B | <p>EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD</p> <p><u>Requisitos:</u></p> <p>El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Para el Item 1: S/ 4'234,400.00 (Cuatro Millones Doscientos Treinta y Cuatro Mil Cuatrocientos con 00/100 Soles). - Para el Item 2: S/ 3'521,600.00 (Tres Millones Quinientos Veintiún Mil Seiscientos con 00/100 Soles). <p>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>Se consideran bienes similares a los siguientes (en ambos Items): Reactivos de Biología molecular con equipo en cesión de uso.</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 pago¹¹, correspondientes a un máximo de</p> |

¹¹ Cabe precisar que, de acuerdo con la **Resolución N° 0065-2018-TCE-S1 del Tribunal de Contrataciones del Estado:**

veinte (20) contrataciones.

En caso los postores presenten varios comprobantes de pago para acreditar una sola contratación, se debe acreditar que corresponden a dicha contratación; de lo contrario, se asumirá que los comprobantes acreditan contrataciones independientes, en cuyo caso solo se considerará, para la evaluación, las veinte (20) primeras contrataciones indicadas en el **Anexo N° 7** referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.

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

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

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

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

Si el postor acredita experiencia de otra persona jurídica como consecuencia de una reorganización societaria, debe presentar adicionalmente el **Anexo N° 8**.

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° 7** 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

“... 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”.

- 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.

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 el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N° 6).</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 P_i= Puntaje de la oferta a evaluar O_i=Precio i O_m= Precio de la oferta más baja PMP=Puntaje máximo del precio</p> <p>100 puntos</p> |

Importante

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 DE SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA LA DETECCION Y CUANTIFICACION DE AGENTES INFECCIOSOS POR PCR EN TIEMPO REAL CON EQUIPO EN CESION DE USO – AREA DE BIOLOGIA MOLECULAR DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA**, 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° 014-2022-INSNSB** para la **CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA LA DETECCION Y CUANTIFICACION DE AGENTES INFECCIOSOS POR PCR EN TIEMPO REAL CON EQUIPO EN CESION DE USO – AREA DE BIOLOGIA MOLECULAR DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA**, 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 la **CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA LA DETECCION Y CUANTIFICACION DE AGENTES INFECCIOSOS POR PCR EN TIEMPO REAL CON EQUIPO EN CESION DE USO – AREA DE BIOLOGIA MOLECULAR DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA**.

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.

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

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

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

En caso de retraso en el pago por parte de LA ENTIDAD, salvo que se deba a caso fortuito o fuerza mayor, EL CONTRATISTA tendrá derecho al pago de intereses legales conforme a lo establecido 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 Trescientos Sesenta y Cinco [365] días calendario, el mismo que se computa desde el día siguiente de suscrito el contrato correspondiente.

CRONOGRAMA DE ENTREGAS DEL DISPOSITIVO MEDICO – CUADRO DE DISTRIBUCION

| CUADRO DE DISTRIBUCION DE ENTREGA DE REACTIVOS PARA DETECCIÓN Y CUANTIFICACIÓN DE AGENTES INFECCIOSOS POR PCR EN TIEMPO REAL, CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO – ÁREA DE BIOLOGÍA MOLECULAR – PATOLOGÍA CLÍNICA | | | | | | | | | |
|--|-------------|--------------|--|------------------------|------------------------|------------------------|--------------------------|----------------------------|------|
| ITEM PAQUETE | CODIGO SIGA | DENOMINACION | UM | ENTREGA N°1 (1ER MES)* | ENTREGA N°2 (4TO MES)* | ENTREGA N°3 (7MO MES)* | ENTREGA N°4 (10 MO MES)* | TOTAL DE PRUEBAS EFECTIVAS | |
| 1 | a) | 355800020352 | KIT IVD PARA DETECCION Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DE CITOMEGALOVIRUS (CMV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 850 | 950 | 950 | 950 | 3700 |
| | b) | 355800020351 | KIT IVD PARA DETECCION Y CUANTIFICACIÓN VIRAL DE POLIOMAVIRUS BK (BKV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 250 | 250 | 250 | 250 | 1000 |
| | c) | 355800020353 | KIT IVD PARA DETECCION Y CUANTIFICACION VIRAL DE ADENOVIRUS (ADV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 450 | 450 | 450 | 450 | 1800 |
| | d) | 355800020357 | KIT IVD PARA DETECCION Y CUANTIFICACION VIRAL DEL VIRUS DE LA HEPATITIS B (HBV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 25 | 50 | 50 | 75 | 200 |
| 2 | a) | 355800020356 | KIT IVD PARA DETECCION Y CUANTIFICACION VIRAL DEL VIRUS DE LA HEPATITIS C (HCV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 25 | 25 | 50 | 50 | 150 |
| | b) | 355800020354 | KIT IVD PARA DETECCION Y CUANTIFICACION VIRAL DEL HERPESVIRUS HUMANO -6 (HHV-6) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 450 | 450 | 450 | 450 | 1800 |
| | c) | 355800020355 | KIT IVD PARA DETECCION DE ASPERGILLUS POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 25 | 100 | 125 | 150 | 400 |
| | d) | 355800020350 | KIT IVD PARA DETECCION Y CUANTIFICACION VIRAL DE EPSTEIN BARR (EBV) POR PCR EN TIEMPO REAL | U | 600 | 550 | 600 | 550 | 2300 |

* Se realizará entregas según lo especificado en el cuadro de distribución (durante la duración del contrato).

**El proveedor deberá entregar la cantidad total de reactivos para el total de pruebas solicitadas independientemente de la presentación comercial del reactivo (producto).

Las entregas pueden ser ajustadas a las necesidades del servicio y/o previo informe del área usuaria.

La compra se realizará considerando el 100% de la cantidad total consignada en el cuadro de requerimiento.

Sin perjuicio de ello, sí la Entidad lo considera conveniente podrá efectuar la reducción de la prestación de acuerdo a lo dispuesto en la normatividad de la Ley de Contrataciones del Estado.

Los productos serán entregados de forma periódica cada 3 meses (trimestral) luego de la primera entrega en función a los plazos descritos a continuación:

PARA LA PRIMERA ENTREGA DEL DISPOSITIVO MEDICO:

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de quince (15) días calendario, contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato. El último día de dicho plazo se convierte en la fecha límite de entrega.

SIGUIENTES ENTREGAS DEL DISPOSITIVO MEDICO:

Las siguientes entregas se realizarán en forma periódica (trimestral) de acuerdo al cronograma de entregas señalado en el presente contrato, para lo cual se tendrá el plazo de diez (10) días calendario contabilizados a partir del primer día de cada mes que corresponda de acuerdo al citado cronograma.

En caso que el plazo final de cada entrega coincida con un día no hábil para el sector público, correrá para el primer día hábil siguiente.

En ese mismo sentido, de manera excepcional y previo informe técnico debidamente sustentado por el área usuaria, permitirá a la Entidad reprogramar previa coordinación y consentimiento del contratista el cronograma de entregas remitiendo para tal efecto la comunicación respectiva al correo electrónico detallado en su oferta presentada.

Para los casos excepcionales producidos por alguna urgencia, previa coordinación y consentimiento del contratista podrá adelantar las entregas para la atención de EL CONTRATISTA, remitiendo la comunicación respectiva al correo electrónico del contratista.

PLAZO DE ENTREGA PARA LOS EQUIPOS EN CESION DE USO PRINCIPAL Y COMPLEMENTARIOS:

Dentro de la primera entrega, se consideran los equipos en cesión en uso, deberán ser entregados y puestos en funcionamiento en un plazo de veinte (20) DÍAS CALENDARIO, contabilizados a partir del día siguiente de suscrito el contrato. El último día de dichos plazos se convierten en la fecha límite de entrega.

Se aclara que, en caso de los equipos en cesión en uso, este plazo incluye ingreso, instalación, pruebas operativas, protocolos de verificación, y capacitaciones de uso y cuidados. En fe de lo cual el contratista deberá presentar los documentos del Anexo 09-RTM en coordinación con el área técnica de Servicios Generales, el Servicio de Informática y el Área usuaria.

CLÁUSULA SEXTA: PARTES INTEGRANTES DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA SÉTIMA: GARANTÍAS

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

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

Importante

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

- “De fiel cumplimiento del contrato: [CONSIGNAR EL MONTO], a través de la retención que

debe efectuar LA ENTIDAD, durante la primera mitad del número total de pagos a realizarse, de forma prorrateada, con cargo a ser devuelto a la finalización del mismo.”

En el caso que corresponda, consignar lo siguiente:

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

Importante

Al amparo de lo dispuesto en el numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, si el postor ganador de la buena pro solicita la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato de la prestación 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.

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 el encargado del Almacén Central del INSNSB y la conformidad será emitida por la Jefatura del Servicio de Patología Clínica, Servicio de Farmacia y un responsable del Área Técnica de Servicios Generales e Informática (solo para la primera entrega y en la documentación correspondiente) en el plazo máximo de 15 días de recibido el bien. Para las siguientes entregas, la recepción la efectúa el área de Almacén Central y la conformidad será emitida por la Jefatura del Servicio de Patología Clínica en el plazo máximo de 7 días calendario de recibido el bien.

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 UN (1) AÑO contado a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD.

CLÁUSULA DÉCIMA TERCERA: PENALIDADES

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

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

Donde:

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

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

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

Importante

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA CUARTA: RESOLUCIÓN DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA: RESPONSABILIDAD DE LAS PARTES

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA: ANTICORRUPCIÓN

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA: MARCO LEGAL DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS¹³

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

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

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

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

¹³ 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).

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”

Importante

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

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

ANEXOS

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N° 014-2022-INSNSB
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:

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

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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.

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

Importante

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

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N°014-2022-INSNSB
Presente.-

El que se suscribe, [.....], representante común del consorcio [CONSIGNAR EL NOMBRE DEL CONSORCIO], identificado con [CONSIGNAR TIPO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD] N° [CONSIGNAR NÚMERO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD], **DECLARO BAJO JURAMENTO** que la siguiente información se sujeta a la verdad:

| | | | | |
|---------------------------------------|---------------|----|----|--|
| Datos del consorciado 1 | | | | |
| Nombre, Denominación o Razón Social : | | | | |
| Domicilio Legal : | | | | |
| RUC : | 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:

| |
|-----------------------------------|
| Correo electrónico del consorcio: |
|-----------------------------------|

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 Ibídem.

¹⁹ Ibídem.

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

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

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

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N° 014-2022-INSNSB
Presente.-

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

ANEXO N° 3

DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N° 014-2022-INSNSB
Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

ANEXO N° 4

DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE ENTREGA

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N° 014-2022-INSNSB
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° 014-2022-INSNSB

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° 014-2022-INSNSB**.

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]

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.

TOTAL OBLIGACIONES

100%²³

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

.....
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.

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

ANEXO N° 6

PRECIO DE LA OFERTA

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 014-2022-INSNSB

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]”.

ANEXO N° 7

EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N° 014-2022-INSNSB
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 ²⁴ | FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO ²⁵ | EXPERIENCIA PROVENIENTE ²⁶ DE: | MONEDA | IMPORTE ²⁷ | TIPO DE CAMBIO VENTA ²⁸ | MONTO FACTURADO ACUMULADO ²⁹ |
|----|---------|---------------------|---|---------------------------------------|--|---|--------|-----------------------|------------------------------------|---|
| 1 | | | | | | | | | | |

²⁴ 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.

²⁵ 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.

²⁶ 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. 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”.

²⁷ Se refiere al monto del contrato ejecutado incluido adicionales y reducciones, de ser el caso.

²⁸ 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.

²⁹ Consignar en la moneda establecida en las bases.

| Nº | CLIENTE | OBJETO DEL CONTRATO | N° CONTRATO / O/C / COMPROBANTE DE PAGO | FECHA DEL CONTRATO O CP ²⁴ | FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO ²⁵ | EXPERIENCIA PROVENIENTE ²⁶ DE: | MONEDA | IMPORTE ²⁷ | TIPO DE CAMBIO ²⁸ VENTA | MONTO FACTURADO ACUMULADO ²⁹ |
|--------------|---------|---------------------|---|---------------------------------------|--|---|--------|-----------------------|------------------------------------|---|
| 2 | | | | | | | | | | |
| 3 | | | | | | | | | | |
| 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° 8

DECLARACIÓN JURADA (NUMERAL 49.4 DEL ARTÍCULO 49 DEL REGLAMENTO)

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N° 014-2022-INSNSB
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.

ANEXO N° 9

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

(DOCUMENTO A PRESENTAR EN EL PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO)

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N° 014-2022-INSNSB
Presente.-

El que se suscribe, [.....], postor adjudicado y/o Representante Legal de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], identificado con [CONSIGNAR TIPO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD] N° [CONSIGNAR NÚMERO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD], autorizo que durante la ejecución del contrato se me notifique al correo electrónico [INDICAR EL CORREO ELECTRÓNICO] lo siguiente:

✓ Notificación de la decisión de la Entidad respecto a la solicitud de ampliación de plazo.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

La notificación de la decisión de la Entidad respecto a la solicitud de ampliación de plazo se efectúa por medios electrónicos de comunicación, siempre que se cuente con la autorización correspondiente y sea posible obtener un acuse de recibo a través del mecanismo utilizado.