

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

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

[Handwritten signature]
[Handwritten signature]
[Handwritten signature]



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

SIMBOLOGÍA UTILIZADA:

N°	Símbolo	Descripción
1	[ABC] / [.....]	La información solicitada dentro de los corchetes sombreados debe ser completada por la Entidad durante la elaboración de las bases.
2	[ABC] / [.....]	Es una indicación, o información que deberá ser completada por la Entidad con posterioridad al otorgamiento de la buena pro para el caso específico de la elaboración de la PROFORMA DEL CONTRATO, o por los proveedores, en el caso de los ANEXOS de la oferta.
3	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:

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

INSTRUCCIONES DE USO:

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

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

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

**LICITACIÓN PÚBLICA N°
009-2021/HNDAC**

**CONTRATACIÓN DE SUMINISTRO DE BIENES
ADQUISICIÓN DE PAQUETE DE REACTIVOS DE
INMUNOHEMATOLOGÍA CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN
CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y
BANCO DE SANGRE**

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

DEBER DE COLABORACIÓN

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

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

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

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

SECCIÓN GENERAL

DISPOSICIONES COMUNES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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



CAPÍTULO I ETAPAS DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

1.1. REFERENCIAS

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

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

1.2. CONVOCATORIA

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

1.3. REGISTRO DE PARTICIPANTES

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

Importante

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

1.4. FORMULACIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES A LAS BASES

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

1.5. ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS, OBSERVACIONES E INTEGRACIÓN DE BASES

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

Importante

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

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

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

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

Advertencia

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

Importante

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

1.7. FORMA DE PRESENTACIÓN DE OFERTAS

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

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

Importante

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

1.8. PRESENTACIÓN Y APERTURA DE OFERTAS

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

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

Importante
<i>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.</i>

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

1.9. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS

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

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

1.10. CALIFICACIÓN DE OFERTAS

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

1.11. SUBSANACIÓN DE LAS OFERTAS

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

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

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

1.12. RECHAZO DE LAS OFERTAS

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

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

1.13. OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

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

1.14. CONSENTIMIENTO DE LA BUENA PRO

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

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

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

Importante
<i>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.</i>

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 accesoria, la misma que debe ser renovada periódicamente hasta el cumplimiento total de las obligaciones garantizadas.

Importante

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

3.2.3. GARANTÍA POR ADELANTO

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

3.3. REQUISITOS DE LAS GARANTÍAS

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

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

Advertencia

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

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

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

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

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

3.4. EJECUCIÓN DE GARANTÍAS

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

3.5. ADELANTOS

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

3.6. PENALIDADES

3.6.1. PENALIDAD POR MORA EN LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

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

3.6.2. OTRAS PENALIDADES

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

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

3.7. INCUMPLIMIENTO DEL CONTRATO

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

3.8. PAGOS

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

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

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

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

Advertencia

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

3.9. DISPOSICIONES FINALES

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

SECCIÓN ESPECÍFICA

CONDICIONES ESPECIALES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

**CAPÍTULO I
GENERALIDADES**

1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre : HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRION
RUC N° : 20174943924
Domicilio legal : Av. Guardia Chalaca N° 2176 Bellavista - Callao
Teléfono: : 614- 7474
Correo electrónico: : hndac.log@gmail.com

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación del suministro de **Adquisición de Paquete de Reactivos de Inmunohematología con Equipo Automatizado en Cesión de Uso para el Servicio de Hemoterapia y Banco de Sangre.**

ITEM PAQUETE 1	DESCRIPCIÓN	U.M.	CANTIDAD
1.1	ANTI A MONOCLONAL X 10 ML	FRASCO	120
1.2	ANTI B MONOCLONAL X 10 ML	FRASCO	120
1.3	ANTI D MONOCLONAL X 10 ML IgG e IgM	FRASCO	144
1.4	ANTI A1 LECTINA X 5 ML	FRASCO	12
1.5	ALBÚMINA BOVINA AL 22% X 10 ML	FRASCO	24
1.6	REACTIVO ANTIGLOBULINA HUMANA POLIESPECIFICA (COOMBS) X 10 ML	FRASCO	24
1.7	KIT DE GRUPO SANGUINEO ABO-RH GLOBULAR Y SERICO	DET	14,400
1.8	KIT DE GRUPO SANGUINEO NEONATAL	DET	3,600
1.9	KIT DE D DÉBIL	DET	144
1.10	KIT DE GRUPO SANGUINEO GLOBULAR	DET	7,200
1.11	KIT DE DETERMINACION DE FENOTIPO RH-KELL	DET	8,640
1.12	KIT DE RASTREO DE ANTICUERPOS IRREGULARES	DET	8,640
1.13	KIT PARA PRUEBA CRUZADA	DET	9,600
1.14	PRUEBA DE COOMBS MONOESPECIFICO	DET	120
1.15	FENOTIPO AMPLIADO	DET	120

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante FORMATO N°02 SOLICITUD Y APROBACIÓN DE EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN el 11 de noviembre de 2020.

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

Donaciones y Transferencias

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

1.5. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

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

1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN

No aplica

1.7. DISTRIBUCIÓN DE LA BUENA PRO

No aplica

1.8. ALCANCES DEL REQUERIMIENTO

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

1.9. PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de 365 días calendario, según cronograma o cuadro de distribución contados desde el día siguiente de la suscripción del contrato y notificada la orden de compra o hasta agotar las entregas programadas, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

- El plazo máximo para la instalación y puesta en funcionamiento de los equipos y accesorios, no podrá exceder los QUINCE (15) días calendario, contados a partir del día siguiente de NOTIFICADA LA ORDEN DE COMPRA, en referencia a la primera entrega.
- Los Equipos en Cesión de Uso deberán contar con validación en un plazo que no exceda los siete (07) días calendario de haberse instalado en el servicio, de existir observaciones el contratista deberá subsanarlas en un plazo máximo de tres (03) días calendario contabilizado del día siguiente de la notificación del área usuaria. Levantadas las observaciones se firmará el acta de instalación y puesta en funcionamiento de los equipos.
- De acuerdo a la presentación del producto, las entregas deberán realizarse con cantidades que no disminuyan las cantidades programadas en forma anual pudiendo acumular los saldos hasta la entrega final anual.
- La Entrega deberá realizarse en la unidad de medida solicitada, adjuntando la tabla de equivalencias que fue presentada por el proveedor para la obtención del Registro Sanitario del Producto y en caso que el producto no requiera Registro Sanitario, la equivalencia será aquella definida por el fabricante del insumo.

HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N°009-2021/HNDAC

- El contratista deberá adaptar y/o implementar las condiciones necesarias para el buen funcionamiento de los equipos tales como (aire acondicionado, pozo de tierra u otros). No reconociéndose pago adicional u de otra índole para el correcto funcionamiento de sus equipos.
- El requerimiento cuenta con doce (12) entregas (según corresponda el ítem y/o ítem paquete) considerando las cantidades estimadas consignadas en el Cuadro de Distribución o cronograma de entrega.

- La 1ra entrega de los bienes será hasta los quince (15) días calendarios, del día siguiente de notificada la orden de compra.
- Siguientes Entregas: de la segunda a la doceava entrega, hasta los cinco (5) días calendarios, del día siguiente de notificada la orden de compra. Si el quinto día calendario es feriado, sábado o domingo, el plazo se extenderá automáticamente al siguiente día hábil.
- En ningún caso podrán efectuarse dos o más entregas en un mismo mes, salvo pedidos de urgencia que serán coordinados y comunicados en el momento que se presenten comunicándolo oportunamente al contratista previa coordinación y consentimiento del mismo, preferentemente por vía electrónica, en cuyo caso podrá solicitarle la entrega con una anticipación de uno (01) a siete (07) días calendarios, dependiendo del lugar de destino.

La demora en los plazos de entrega que se deriven por resultado NO CONFORME en el Control de Calidad será de responsabilidad de EL CONTRATISTA, independientemente de ser sujeto a sanciones y moras contempladas en la normatividad de las contrataciones del Estado

CRONOGRAMA DE ENTREGA

ANEXO N°01

ITEM	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE MEDIDA	Cantidad Anual	MES											
				1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
PAQUETE DE REACTIVOS DE INMUNOHEMATOLOGIA CON EQUIPO EN CESION DE USO															
1.1	Anti A Monoclonal x 10 ml	Frasco	120	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10
1.2	Anti B Monoclonal x 10 ml	Frasco	120	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10
1.3	Anti D Monoclonal IgG e IgM x 10 ml	Frasco	144	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12
1.4	Anti A Lactica x 5 ml	Frasco	12	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1
1.5	Albumina Bovina al 22% x 10 ml	Frasco	24	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2
1.6	Reactivo Anticuerquina Humana Polispecifica (Coombs) x 10 ml	Frasco	24	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2
1.7	Kit de Grupo Sanguíneo ABO-Rh globular sérico	Determinación	14400	1200	1200	1200	1200	1200	1200	1200	1200	1200	1200	1200	1200
1.8	Grupo sanguíneo neonatal	Determinación	3600	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300	300
1.9	Kit de determinación de D débil	Determinación	144	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12
1.10	Kit de grupo sanguíneo globular	Determinación	7200	600	600	600	600	600	600	600	600	600	600	600	600
1.11	Kit de determinación de fenotipo Rh-Kell	Determinación	6640	720	720	720	720	720	720	720	720	720	720	720	720
1.12	Kit de rasero de Anticuerpos Irregulares	Determinación	6640	720	720	720	720	720	720	720	720	720	720	720	720
1.13	Kit para prueba cruzada	Determinación	9600	800	800	800	800	800	800	800	800	800	800	800	800
1.14	Prueba de Coombs indirecta	Determinación	120	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10
1.15	Fenotipo ampliado	Determinación	120	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10

1.10. COSTO DE REPRODUCCIÓN Y ENTREGA DE BASES

Los participantes registrados tienen el derecho de recabar un ejemplar de las bases, para cuyo efecto deben cancelar S/ 5.00 (Cinco y 00/100 Soles) en efectivo en la caja de la Oficina de Tesorería del Hospital Nacional Daniel Alcides Carrión, sito en Av. Guardia Chalaca N°2176 Bellavista, Callao.

Importante

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

1.11. BASE LEGAL

- Ley N° 31084 Ley de Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2021.
- Ley N° 31085 Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público del año fiscal 2021.
- Resolución Directoral N° 022-2007-EF/77.15 – Directiva de Tesorería
- Ley N° 27444 Ley del Procedimiento Administrativo General
- Ley N° 27815 Ley de Código de Ética de la Función Pública
- Ley N° 27633 Ley de Promoción Temporal del Desarrollo Productivo Nacional
- Ley N° 27927 Ley que modifica Ley 27806 –Ley de Transparencia y de Acceso a la Información Pública
- Ley N° 28006 Ley que garantiza la intangibilidad de los fondos y reservas de la Seguridad Social y restituye la autonomía Administrativa, económica, financiera y presupuestal de EsSalud.
- Ley N° 30225 Ley de contratación del Estado y su modificatoria aprobado por Decreto Legislativo N° 1144.
- Reglamento de la Ley de contratación del Estado aprobado mediante Decreto supremo N° 344-2018-EF.
- Ley N° 27806, Ley de Transparencia y de Acceso a la Información Pública.
- Decreto Supremo N° 008-2008-TR, Reglamento de la Ley MYPE.
- Texto Único Ordenado de la Ley N° 28015 Ley de Promoción de la Competitividad, Formalización y Desarrollo de la Micro y Pequeña Empresa y del Acceso al Empleo Decente, Ley MYPE; aprobado por Decreto Supremo N° 007-2008-TR.
- Directivas, pronunciamientos, opiniones y comunicados del OSCE.
- Resoluciones emitidas por el Tribunal de contrataciones del Estado.

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

CAPÍTULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. CALENDARIO DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

Importante
<i>De conformidad con la vigesimo segunda 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.</i>

2.2. CONTENIDO DE LAS OFERTAS

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

2.2.1. Documentación de presentación obligatoria

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)

b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.

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

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

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

Advertencia

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

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

d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)

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

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

- e) Folletos, catálogo, inserto, manual de instructivos de uso y/o instructivos de operaciones y/o instrucciones de instalación, entre otros (brochures, fichas técnicas de los productos emitidos por el fabricante) (original o copia simple) Obligatorio. Su contenido se evaluará respecto al cumplimiento de todas las características solicitadas en las Especificaciones Técnicas del área usuaria, deberá indicar la descripción, la presentación del producto y modo de uso del producto ofertado. El modo de uso del producto ofertado que forma parte de la folletería, se refiere a la utilización del producto. La folletería puede contener literatura y/o gráficos de acuerdo con el artículo 140° del DS 016-2011-MINSA sobre la información que debe contener el manual de instrucciones de uso, cuando corresponda. Tanto la folletería, catálogos, insertos como el manual de instrucciones de uso deberán estar en idioma español o traducido por Traductor Oficial.
- Indicamos que la información de las condiciones de uso que aparecen en el instructivo de uso es información complementaria y corresponde a la forma como el fabricante indica el método de comprobación para una prueba o funcionalidad del producto para lo cual ha sido diseñado, este sustento es propio del fabricante. Artículos N° 129 y 130 del DS N° OIG-2011-SA

Los requisitos mínimos de los reactivos se acreditarán con los insertos y se podrá complementar de ser el caso con catálogos, dossiers. Para acreditar los requisitos técnicos mínimos de los equipos ofertados; se aceptará complementariamente los catálogos, dossier, manuales. Lo indicado en el inserto será de estricto cumplimiento.

Se requieren que los documentos sean emitidos por el fabricante para demostrar sus características.

Para la acreditación de alguna característica que no pueda ser evidenciado en los folletos, dossier, manuales, catálogos, brochures u otros, éstos podrán ser acreditados mediante documentos técnicos similares emitidos por el fabricante.

Que permitan demostrar que los Reactivos Ofertados con sus equipos en cesión de uso cumplen con las EETT solicitadas.

Su presentación y su contenido son evaluables, y concluyentes respecto del cumplimiento de las Especificaciones Técnicas.

- f) Copia simple de Registro Sanitario o Certificado Sanitario con sus Anexos cuando corresponda, vigente expedido por el Ministerio de Salud (DIGEMID).
- g) Copia Simple de Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) vigente del fabricante.
- h) Copia Simple de Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y transporte vigente a nombre del postor expedido por DIGEMID.
- i) Copia Simple de Protocolo de Análisis y/o Certificado de Análisis (Salvo que por disposiciones sanitarias algunos productos no cuenten con este)
- j) Carta de Compromiso de canje del producto por garantía comercial.
- k) Carta de Compromiso de canje del producto por vencimiento.
- l) Declaración jurada de plazo de entrega. (**Anexo N° 4**)⁴
- m) 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

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

obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 5)

- n) El precio de la oferta en SOLES debe registrarse directamente en el formulario electrónico del SEACE.

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

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

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

Importante

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

2.2.1.2. Documentos para acreditar los requisitos de calificación

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

Advertencia

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

2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

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

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

Advertencia

<i>De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE⁵ y</i>

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

siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir los documentos previstos en los literales e) y f).

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

Importante

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

Importante

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

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

⁷ Incluir solo en caso de contrataciones por paquete.

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

2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en la Oficina de Logística del Hospital Nacional Daniel Alcides Carrión, ubicado en Av. Guardia Chalaca N° 2176 – Bellavista, Callao.

Importante
<i>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).</i>



2.5. FORMA DE PAGO

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en FORMA PERIÓDICA previa conformidad del área usuaria.

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

- Recepción del Área de Almacén.
- Informe del funcionario responsable del Departamento de Patología Clínica y Anatomía Patológica emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.
- Guía de Remisión
- Factura
- Orden de Compra

Dicha documentación se debe presentar en Oficina de Logística, sito en Av. Guardia Chalaca 2176, Bellavista – Callao.



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



GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRIÓN
"Disminuir la mortalidad por enfermedades infecciosas y parasitarias"



ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

ADQUISICIÓN DE PAQUETE DE REACTIVOS DE INMUNOHEMATOLOGÍA CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

1. USUARIO:
SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA

2. DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN:
ADQUISICIÓN DE PAQUETE DE REACTIVOS DE INMUNOHEMATOLOGÍA CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO para el Servicio de Hemoterapia y Banco de Sangre del Hospital Nacional Daniel Alcides Carrión del Callao.

3. FINALIDAD PÚBLICA:

La finalidad es realizar las pruebas INMUNOHEMATOLOGICAS A PACIENTES Y DONANTES, TALES SON GRUPO SANGUINEO GLOBLAR Y SERICO, COOMBS DIRECTO E INDIRECTO, DETECCIÓN DE ANTICUERPOS IRREGULARES, IDENTIFICACION DE ANTICUERPOS IRREGULARES, FENOTIPIFICACION RH, PRUEBA DE COMPATIBILIDAD de forma oportuna.

4. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS MÍNIMAS DEL BIEN REQUERIDO:

Paquete de reactivos para la realización de las PRUEBAS INMUNOHEMATOLOGICAS DE GRUPO SANGUINEO, GLOBLAR Y SERICO, COOMBS DIRECTO E INDIRECTO, DETECCIÓN DE ANTICUERPOS IRREGULARES, IDENTIFICACION DE ANTICUERPOS IRREGULARES, FENOTIPIFICACION RH, PRUEBA DE COMPATIBILIDAD.

Reactivos para ser utilizados en la realización de los pruebas inmunohematológicas del Servicio de Hemoterapia y Bancos de Sangre, por metodología de aglutinación en columna en gel.

ITEM/PAQUETE	DESCRIPCION	CANT.	UNIDAD DE MEDIDA
1	1.1 Anti A Monoclonal x 10 ml Descripción: Reactivo Monoclonal: Líquido color azul, en envase de vidrio x 10 ml, con gotero de jete para dispensado de gotas, vencimiento no menor a 12 meses a partir del día siguiente de la fecha de entrega con compromiso de cargo en caso de vencimiento. Metodología: Tubo o lámina. 1.2 Anti B Monoclonal x 10 ml Descripción: Reactivo Monoclonal: Líquido color amarillo, en envase de vidrio x 10 ml, con gotero de jete para dispensado de gotas, vencimiento no menor a 12 meses a partir del día siguiente de la fecha de entrega con compromiso de cargo en caso de vencimiento. Metodología: Tubo o lámina. 1.3 Anti D Monoclonal x 10 ml IgG e IgM Descripción: Reactivo Monoclonal: Líquido incoloro, en envase de vidrio x 10 ml, con gotero de jete para dispensado de gotas, vencimiento no menor a 12 meses a partir del día siguiente de la fecha de entrega con compromiso de cargo en caso de vencimiento. Metodología: Tubo o lámina. 1.4 Anti A1 Lectina x 5 ml Descripción:	120	FRASCO
		120	FRASCO
		144	FRASCO
		12	FRASCO

Servicio de Hemoterapia y Banco de Sangre 2023

Dr. María Mercedes Maza
C. Maza, María Mercedes
Jefe del Servicio de Hemoterapia y Banco de Sangre
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRIÓN



GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRIÓN
"Bancaría de la garantía de equidad de los servicios y precios"



<p>Reactivo Lectura Anti A1. Líquido incoloro, en envase de vidrio x 5 ml, con gotero de jeringa para dispensar de gotas, vencimiento no menor a 12 meses a partir del día siguiente de la fecha de entrega con compromiso de cambio en caso de vencimiento.</p> <p>METODOLOGÍA: Tubo o cámara.</p> <p>1.5 Alúmina Bovina al 22% x 10 ml</p> <p>Descripción:</p> <p>Reactivo Albumina al 22%, Líquido transparente para la potenciación de la técnica de Aglutinación, en envase de vidrio x 10 ml, con gotero de jeringa para dispensar de gotas, vencimiento no menor a 12 meses a partir del día siguiente de la fecha de entrega con compromiso de cambio en caso de vencimiento.</p> <p>METODOLOGÍA: Tubo o cámara.</p>	24	FRASCO
<p>1.6 Reactivo AntiGlobulina Humana Polivalente (Coombs) x 10 ml</p> <p>Descripción:</p> <p>Reactivo AntiGlobulina humana Polivalente Anti IgG, Anti C3d polivalente, Líquido color verde, en envase de vidrio x 10 ml, con gotero de jeringa para dispensar de gotas, vencimiento no menor a 12 meses a partir del día siguiente de la fecha de entrega con compromiso de cambio en caso de vencimiento.</p> <p>METODOLOGÍA: Tubo o cámara.</p>	24	FRASCO
<p>1.7 Kit de Grupo Sanguíneo ABO-Rh globular y serico</p> <p>PRESENTACIÓN:</p> <p>Tafeltes para grupo sanguíneo que incluye antisueros monoclonales Anti A, Anti B, Anti D, columna control y prueba inversa con coágulos (Cálulas A1, B1). Tiempo de Expiración no menor de 21 días a partir del día siguiente de la fecha de entrega, con compromiso de cambio en caso de vencimiento.</p> <p>CARACTERÍSTICA:</p> <p>Reactivos para ser utilizados con equipo analizador automatizado de inmunohematología con resultados impresos.</p> <p>METODOLOGÍA:</p> <p>Aglutinación en columna en gel.</p> <p>CONTROL DE CALIDAD:</p> <p>Internos: Controles para grupo sanguíneo globular y grupo serico.</p> <p>ACCESORIOS:</p> <p>Insumos, reactivos y complementos que permitan la realización completa de la prueba y controles, incluso papel para impresión.</p> <p>MUESTRA BIOLÓGICA:</p> <p>Sangre total, suero o plasma.</p>	14400	DET
<p>1.8 Kit de Grupo Sanguíneo neonatal</p> <p>PRESENTACIÓN:</p> <p>Tafeltes para grupo sanguíneo que incluye antisueros monoclonales Anti A, Anti B, Anti AB, Anti D, columna control y prueba de Coombs. Tiempo de Expiración no menor de 21 días a partir del día siguiente de la fecha de entrega, con compromiso de cambio en caso de vencimiento.</p> <p>CARACTERÍSTICA:</p> <p>Reactivos para ser utilizados con equipo analizador automatizado de inmunohematología con resultados impresos.</p> <p>METODOLOGÍA:</p> <p>Aglutinación en columna en gel.</p> <p>ACCESORIOS:</p> <p>Insumos, reactivos y complementos que permitan la realización completa de la prueba y controles, incluso papel para impresión.</p> <p>MUESTRA BIOLÓGICA:</p> <p>Sangre total o glóbulos rojos.</p> <p>CONTROL DE CALIDAD:</p> <p>Internos: Controles para grupo sanguíneo y prueba de Coombs.</p>	3600	DET
<p>1.9 Kit de D débil</p> <p>PRESENTACIÓN:</p> <p>Tafeltes para grupo sanguíneo más antisuero Anti D de tipo IgG que permite verificar los Anti D débiles y los D fuertes. Tiempo de Expiración no menor de 21 días a partir del día siguiente de la fecha de entrega, con compromiso de cambio en caso de vencimiento.</p> <p>CARACTERÍSTICA:</p> <p>Reactivos para ser utilizados con equipo analizador automatizado de inmunohematología con resultados impresos.</p> <p>METODOLOGÍA:</p> <p>Aglutinación en columna en gel.</p> <p>ACCESORIOS:</p>	144	DET

Servicio de Hemoterapia y Banco de Sangre 2021

2

Dr. Michel Ángel M. M. M.
CARRIÓN, 2021
Jefe del Servicio de Hemoterapia
y Banco de Sangre
Hospital Nacional Daniel Alcides Carrión

HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N°009-2021/HNDAC



GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRIÓN
"Centro de atención especializada para mujeres y hombres"



05

Instrumentos, reactivos y complementos que permitan la realización completa de la prueba y controles, incluso papel para impresión MUESTRA BIOLÓGICA: Sangre total o glóbulos rojos. CONTROL DE CALIDAD: Instrumentos para punción o verificación de D (abi)		
1.10 Kit de Grupo Sanguíneo global PRESENTACIÓN: Tarjetas para grupo sanguíneo que incluya antisueros monoclonales Anti A, Anti B y Anti D. Tiempo de Expiración no menor de seis meses a partir del día siguiente de la fecha de entrega, con compromiso de cambio en caso de vencimiento. CARACTERÍSTICA: Reactivos para ser utilizados con equipo analizador automatizado de inmunocitometría con resultados impresos. METODOLOGIA: Agitación en columna en gel ACCESORIOS: Instrumentos, reactivos y complementos que permitan la realización completa de la prueba y controles, incluso papel para impresión MUESTRA BIOLÓGICA: Sangre total o glóbulos rojos CONTROL DE CALIDAD: Instrumentos para punción o verificación de D (abi)	7200	DET
1.11 Kit de determinación de Fenotipo RH-KELL PRESENTACIÓN: Tarjetas para fenotipo Rh (C, c, E, e), Kell y columna control. Tiempo de Expiración no menor de 6 meses a partir del día siguiente de la fecha de entrega, con compromiso de cambio en caso de vencimiento. CARACTERÍSTICA: Reactivos para ser utilizados con equipo analizador automatizado de inmunocitometría con resultados impresos. METODOLOGIA: Agitación en columna en gel ACCESORIOS: Instrumentos, reactivos y complementos que permitan la realización completa de la prueba y controles MUESTRA BIOLÓGICA: Sangre total o glóbulos rojos. CONTROL DE CALIDAD: Instrumentos para punción o verificación de D (abi)	8540	DET
1.12 Kit de reacto de Anticuerpos irregulares PRESENTACIÓN: Tarjetas polispécificas (IgG t33) más células de fenotipo conocido, células reactivas (I, II, III) adicionalmente células panel de fenotipo conocido (I, II, III) para determinación de reacto de anticuerpos irregulares. Tiempo de Expiración no menor de 21 días a partir del día siguiente de la fecha de entrega, con compromiso de cambio en caso de vencimiento. CARACTERÍSTICA: Reactivos para ser utilizados con equipo analizador automatizado de inmunocitometría con resultados impresos. Tarjetas polispécificas (IgG, C3d), kit de células panel de fenotipo conocido (células I, II, III) que permita la identificación del Antígeno Diego, células panel del 1 al 11. Tecnología de agitación en columna en gel. METODOLOGIA: Agitación en columna en gel ACCESORIOS: Instrumentos, reactivos y complementos que permitan la realización completa de la prueba y controles MUESTRA BIOLÓGICA: Suero o plasma CONTROL DE CALIDAD: Instrumentos para punteo e identificación de anticuerpos irregulares	8540	DET
1.13 Kit para prueba cruzada PRESENTACIÓN: Tarjetas polispécificas (IgG, C3d) para realización de prueba cruzada y controles directos, para 6 determinaciones. Tiempo de Expiración no menor de 21 días a a	9600	DET

Servicio de Hemoterapia y Banco de Sangre 2021

Dr. Rafael Alvarado W. Jarama
Calle 1001, N° 1001
Jefe del Servicio de Hemoterapia
y Banco de Sangre



GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRIÓN
"Cuidando de la salud de las mujeres y niñas"



<p>para el día siguiente de la fecha de entrega, con el propósito de dar en caso de vencimiento.</p> <p>CARACTERÍSTICA: Reactivos para ser utilizados con equipo analizador automatizado de inmunohematología con resultados instantáneos.</p> <p>METODOLOGIA: Aglutinación en columna en gel.</p> <p>ACCESORIOS: Insumos, reactivos y complementarios que permitan la realización completa de la prueba y controles.</p> <p>MUESTRA BIOLÓGICA: Sangre total, suero o plasma y glóbulos rojos.</p> <p>CONTROL DE CALIDAD: Interno: Controles para glóbulos cruzados.</p> <p>1.14 Prueba de Coombs monoespecífico</p> <p>PRESENTACIÓN: Tarjetas para realización de prueba de Coombs Monoespecífico de tipo IgG, O2b, C3e, IgM, IgA y columna control. Tiempo de Expiración no menor de 6 meses a partir del día siguiente de la fecha de entrega, con cumplimiento de darje en caso de vencimiento.</p> <p>CARACTERÍSTICA: Reactivos para ser utilizados con equipo analizador automatizado de inmunohematología con resultados instantáneos.</p> <p>METODOLOGIA: Aglutinación en columna en gel.</p> <p>ACCESORIOS: Insumos, reactivos y complementarios que permitan la realización completa de la prueba y controles.</p> <p>MUESTRA BIOLÓGICA: Sangre total o glóbulos rojos.</p> <p>CONTROL DE CALIDAD: Interno: Controles para Coombs monoespecífico IgG y C3e.</p>	<p>120</p> <p>DET</p>	<p>120</p> <p>DET</p>
---	-----------------------	-----------------------

Dr. Marco Antonio Rodríguez
Código: 20170 - 21 de 2011
Jefe del Servicio de Hematología
y Banco de Sangre
HOSPITAL NACIONAL DANIEL A. CARRIÓN

Servicio de Hemoterapia y Banco de Sangre 2021



GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRIÓN
"Defensa de la salud de oportunidades para mujeres y hombres"



ANALIZADOR AUTOMATIZADO DE INMUNOHEMATOLOGIA EN CESIÓN DE USO

1. Tipo	(02) Dos Analizadores automatizado de procesamiento de pruebas de inmunohematología, con una antigüedad no mayor de 03 años sustentado con BUA y copia del Certificado de Manufactura otorgado por la casa matriz que indique fecha de fabricación, marca, modelo y número de serie.
2. Metodología	Pruebas de aglutinación en columna de
3. Performance	Mayor a 160 tarjetas a bordo (mayor a igual de 4-8 grupos sanguíneos por hora)
4 Características	Ingreso de muestras, reactivos, líquido de sistema y eliminación de desechos en forma continua, brazo pipeteador independiente de brazo transportador que permita trabajar con tubos de diferentes dimensiones incluyendo tubos pediátricos, capaz de correr cualquier tipo de prueba en cualquier momento, lector de códigos de barras para los tubos, reactivos, resultados de las pruebas en tiempo real con copia de imagen e interpretación de intensidad, capacidad de cargador mayor a 50 muestras de acceso continuo, capaz de procesar muestras de emergencia sin perder el procesamiento normal del equipo. Programa de Control de calidad incluido al software. Password de control de accesos de usuarios por niveles.
5. Muestra	Suero o plasma, glóbulos rojos o muestra de sangre total, desde tubo primario, con anticoagulo de barras. Todo lo necesario para cumplimiento
6 Procesamiento de datos	Interno: Software y Hardware para el manejo de datos del Equipo (procesamiento de datos). Software de identificación de antígenos. Calibraciones internas, validación de controles y resultados). Resultados mostrados directamente en pantalla. Indicador de mantenimientos diarios, semanales y mensuales para la realización por el usuario. Interpretación de resultados por análisis de totos. Impresora: adecuada a la modalidad de trabajo del equipo y laboratorio. Externo: Software de interfase Copia de seguridad. Backup, resultados históricos, control de calidad, estadística
7. Accesorios del Equipo	Hardware necesario para la implementación del software de gestión de banco de sangre: Computador(s), servidor y cableado de acuerdo a necesidad del usuario. PC con pantalla tactil. Fuente de Poder de Emergencia (UPS). Mesa para soportar el equipo Sistema de aire acondicionado si se requiere de acuerdo al ambiente autoclavables de 10L, variable de 10-50ul y variable de 100-1000ul
8 Consumibles, calibadores, controles, complementos y Accesorios	Todos los consumibles (hojas bord, vasos de reactivos y controles), controles, complementos de acuerdo a la metodología (agua tipo reactivo, quimiocuento pura y/o fuente de producción de agua) y accesorios deberán ser entregados en forma periódica (acompañando la entrega de los reactivos), en cantidad suficiente de acuerdo a los protocolos de cada metodología para permitir la realización completa de las pruebas programadas para el período de compra. Accesorios para resolución de casos como Kit de elusión, controles y calibradores, en cantidad suficiente para las corridas que se realicen en el servicio.
9. Soporte Técnico	Proporcionar Control de Calidad Interno y Programa de Control Externo de Calidad Mantenimiento preventivo para los equipos ingresados, presentar programa elaborado de acuerdo al manual del Fabricante y el Cronograma de Ejecución. Mantenimiento preventivo para los UPS y Aire acondicionado en caso sea necesario para el buen funcionamiento del equipo, presentar programa con Cronograma de Ejecución Mantenimiento correctivo: personal entrenado, con operatividad las 24 horas del día, los 365 días del año.
10. Modo de Operación	Centrífuga o incubador para realización de pruebas en caso por alguna circunstancia unusual, el equipo principal no pudiese ser utilizado. Centrífuga que incluya tipo de tubos 220 V, 60 Hz

Servicio de Hemoterapia y Banco de Sangre 2021

5

Dr. *[Firma]* *[Firma]*
C.M.P. SOLA
Jefe del Servicio de Hemoterapia
y Banco de Sangre
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRIÓN



GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRIÓN
"Defensa de la igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"



12. Capacitación	Al personal que se designe y lo requiera por necesidad del servicio.
13. Registro de datos	Capacidad de interfase con el software de gestión del servicio.

• Documento de presentación para sustentar el cumplimiento de Especificaciones Técnicas

- Folletos, catálogo, inserto, manual de instructivos de uso y/o instructivos de operaciones y/o instrucciones de instalación, entre otros (brochures, fichas técnicas de los productos emitidos por el fabricante) (original o copia simple) Obligatoria. Su contenido se evaluará respecto al cumplimiento de todas las características solicitadas en las Especificaciones Técnicas del área usuaria, deberá indicar la descripción la presentación del producto y modo de uso del producto ofertado. El modo de uso del producto ofertado que forma parte de la oferta, se refiere a la utilización del producto. La folletera puede contener literatura y/o gráficos de acuerdo con el artículo 147 del DSG-2011-MINSA sobre la información que debe constar el manual de instrucciones de uso, cuando corresponda. Tanto la folletera, catálogos, insertos como el manual de instrucciones de uso deberán estar en idioma español o traducido por Traductor Oficial Indicamos que la información de las condiciones de uso que aparecen en el instructivo de uso es información complementaria y correspondiente a la forma como el fabricante realiza el método de comprobación para una prueba o funcionalidad del producto para la cual ha sido diseñado, este sustento es propio del fabricante. Artículos N° 129 y 130 del DS N° 018-2011-SA
- Los requisitos mínimos de las reactantes se armarán con los insertos y se podrá complementar, de ser el caso con catálogos, insertos. Para acreditar los requisitos técnicos mínimos de los equipos ofertados, se adjuntará complementariamente los catálogos, insertos manuales. Lo indicado en el inserto será de estricto cumplimiento
- Se requieren que los documentos sean emitidos por el fabricante para demostrar sus características
- Para la acreditación de alguna característica que no pueda ser evidenciada en los folletos, dossier, anexos, catálogos, brochures o afiches, estos podrán ser acreditados mediante documentos técnicos similares emitidos por el fabricante
- Que permitan demostrar que los Reactivos Ofertados con sus equipos en sesión de uso cumplen con las EETT solicitadas.
- Si presentarán y/o contendrán sus evaluaciones, y concluyentes respecto del cumplimiento de las Especificaciones Técnicas
- **Copia de Registro Sanitario o Certificado Sanitario (Copia Simple) con sus Anexos, cuando corresponda. CAPITULO II**
 - Vigente a la fecha de Presentación de Ofertas, expedido por DIGEMID.
 - No se aceptará expedientes en trámite para la obtención del registro
 - Los datos expresados en la oferta presentada, deben coincidir con los datos indicados en el Registro Sanitario del producto ofertado
 - Deberá acreditar que el producto ofertado cuente con Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, independientemente de quien sea el titular. Conforme lo señalado por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas a través del Oficio N°1484-2011-DIGEMID-DGDA/SATYAG-MINSA de fecha 24 de 05 2011.
 - En caso de aquellos productos que por su naturaleza no requiera de Registro Sanitario, el postor deberá acreditar tal condición con documento oficial expedido por la DIGEMID o presentar copia simple de la certificación de DIGEMID realizada a través de la web, que sustente que no requiere de registro sanitario y no debe ser descrita al producto a dispositivo con una denominación que no debe incluir a error en cuanto a la composición, indicaciones

Servicio de Hemoterapia y banco de Sangre 2021

Se ha verificado el cumplimiento de los requisitos técnicos mínimos de los equipos ofertados, se adjuntará complementariamente los catálogos, insertos manuales. Lo indicado en el inserto será de estricto cumplimiento



GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRIÓN
"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"



o propiedades con plazo el producto o dispositivo, tanto sobre el mismo cura respecto de otros productos o dispositivos.

- En el caso de que los Registros Sanitarios hayan vencido, el postor deberá adjuntar la copia del Registro sanitario vencido y la copia de la solicitud de la reinscripción ante DIGEMID o algún otro documento que acredite la reinscripción de los productos ante la DIGEMID, según los plazos establecidos en la normativa y, por ende, antes de ser prorrogada la vigencia de los registros sanitarios de acuerdo al COMUNICADO DE LA DIGEMID de fecha 05 de Enero del 2017 de conformidad a los dispuesto al numeral 12 del artículo 84° de la Ley N° 27464, Ley de Procedimientos Administrativos General.

- **Copia Simple de Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) del fabricante. CAPITULO II**

- Deberá estar a nombre del fabricante
- Vigente a la fecha de Presentación de Ofertas.
- Debe indicar la fecha de vigencia, caso contrario, la fecha de emisión no deberá ser mayor a dos (2) años, contados a partir de la fecha de Presentación de Ofertas.
- Que especifique la familia de productos y/o el nombre del producto que oferta
- Extendido por DIGEMID en el caso de los países nacionales, o por autoridad pública de salud competente del país de origen para el caso de productos elaborados en el extranjero, pudiendo adoptar otros títulos, pero relacionados a los buenos o correctos procedimientos de fabricación.
- También se aceptarán como documentos alternativos: el Certificado CE, de la Comunidad Europea (Directiva 93/42/EEC vigente para dispositivos médicos o la Directiva 90/269/EEC, vigente para Dispositivos médicos implantables, según el caso) o el Certificado de la FDA en los que deberán señalar que la empresa fabricante cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura o de fabricación.
- Para los productos provenientes de países donde no se emiten CBPM ni Certificado CE ni FDA, se podrá presentar el Certificado de Libre Venta o el Certificado de Libre Comercialización en los que deberá señalar que la empresa fabricante cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura o de fabricación.
- También se admitirá la presentación de otros certificados que cumplan la misma función por Certificados de Buenas Prácticas de Manufactura como ISO 13485, siempre que acrediten el cumplimiento de Normas de Calidad de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la autoridad o Entidad Competente del país de origen.
- En caso de presentar el documento solicitado, en idioma distinto al castellano, se deberá presentar copia simple de la traducción pública juramentada de acuerdo a lo establecido en el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.
- La Omisión de la documentación que se presente, según sea el caso para acreditar las buenas prácticas de manufactura, acarrea la descalificación automática de la propuesta para dicho ítem ofertado.
- En caso de aquellos productos que por su naturaleza no requiera de Registro Sanitario no será obligatoria la presentación del presente certificado.

- **Copia Simple de Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y transporte. CAPITULO II**

- Deberá estar a nombre del postor.
- Vigente a la fecha de Presentación de Ofertas.
- Debe indicar la fecha de vigencia, caso contrario, la fecha de emisión no deberá ser mayor a dos (2) años, contados a partir de la fecha de Presentación de Ofertas.
- Extendido por DIGEMID.

Servicio de Hemoterapia y Banco de Sangre 2021

Dr. María Soledad Vides
Lugar: Oficina
Fecha: 05/01/2021
Firma del Servicio de Hemoterapia
y Banco de Sangre
HOSPITAL NACIONAL DANIEL A. CARRIÓN



GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRIÓN
"Declaro que la guido de oportunidades para mujeres y hombres"



- **Copia Simple de Protocolo de Análisis y/o Certificado de Análisis (Salvo que por disposiciones sanitarias algunos productos no cuenten este) CAPITULO II**

Este documento es un informe técnico por cada lote que se produce. No deberá contener enmendaduras ni correcciones. El formato corresponde a cada fabricante.

En caso de presentar el documento solicitado, en idioma distinto al castellano, se deberá presentar copia de la traducción certificada por traductor colegiado o juramentado, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento de la ley de Controlaciones del Estado

- **Carta de Compromiso de canje del producto por garantía comercial.**

- Dado el postor se compromete a realizar el cambio de los productos ingresado en un plazo máximo de 04 días calendario contados del día siguiente de la notificación, en caso de detectarse en fecha posterior de la recepción algún defecto de fabricación del dicho material, en cuyo caso el usuario deberá notificar con 30 días de anticipación.
- **Carta de Compromiso de canje del producto por vencimiento.**

- Dado el postor se compromete a realizar el cambio de los productos adjudicados, cuando la entidad le comunique que el producto no haya sido utilizado y este próximo a vencer dicho cambio se realizará dentro de los 5 días calendario, sin ningún costo adicional para la entidad.

5. CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES GENERALES DE LA PRESTACIÓN:

- Los bienes ofertados deben cumplir con las especificaciones técnicas. Las denominaciones y características señaladas son las condiciones mínimas requeridas, pero no limitativas, pudiendo el postor indicar las características adicionales que considere oportunas.
- Los bienes deben cumplir con estándares que aseguren un producto de óptima calidad, para lo cual el postor deberá presentar en su oferta la documentación sustentatoria y la folletería correspondiente que considere pertinente, cumpliendo asimismo la siguiente mínima de acuerdo a lo indicado en las especificaciones técnicas.
- Así mismo, el postor deberá presentar en su oferta los equipos, accesorios, controles, insumos, consumibles y demás componentes necesarios para el uso de sus productos, los que entregará a la Entidad para puedan brindar su servicio eficiente y efecamiento, así como, de manera independiente, dichos equipos, accesorios y complementos deberán ser apropiados y adecuados al óptimo uso de dichos reactivos.
- El postor que oferte los bienes de laboratorio, asume obligatoriamente el compromiso de proveer en condición de conservación en uso el o los equipos para procesar y realizar las pruebas totales necesarias para el período de compra, en los ítems que corresponden.
- El contratista debe cumplir con entregar la totalidad de los bienes en las cantidades estipuladas en las Especificaciones Técnicas del procedimiento de selección.
- El contratista reportará las pruebas utilizadas para repetitivas por causas de falla de sus equipos.
- El contratista debe facilitar a la Entidad toda la información disponible y actualizada de los productos ofertados incluyendo las equivalencias del número de pruebas por unidad de volumen a utilizar en sus equipos.
- El contratista deberá garantizar el funcionamiento permanente de los equipos, accesorios y complementos. En caso de fallas irreparables o irreparables u otras situaciones o eventos que pongan en peligro la continua prestación de los servicios y operatividad de los equipos, accesorios y complementos, el contratista deberá resolverlo en un plazo no mayor de 24 horas de comunicada la emergencia, el contratista deberá reponer la pérdida de Reactivo que se produzca por razones inherentes al funcionamiento defectuoso de sus equipos.

Servicio de Hemoterapia y Banco de Sangre 2021

8

[Firma]
C. [Nombre]
[Cargo]
[Firma]
[Cargo]
[Firma]
[Cargo]



GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRIÓN
"Dedicado de la salud de oportunidades para mujeres y hombres"



- Los equipos, accesorios y complementos, deberán estar debidamente identificados indicando el Nombre o Razón Social de Contratista, Teléfono y Correo Electrónico para Soporte Técnico, Fecha de Instalación, Fecha de Último Mantenimiento del Proveedor.

6. ROTULACIÓN O ETIQUETADO:

- Debido a la naturaleza de los bienes solo se solicitará el rotulado en el envase secundario o caja que contiene el producto.
- Los rótulos deberán estar de acuerdo a las normas legales vigentes. Estos deben ser claros, legibles, resistentes a la manipulación y eventos de toxicidad. Al momento de la entrega de los Reactivos, la Entidad verificará la existencia de por lo menos, los rótulos descritos a continuación.

Envase Medial o Secundario a caja (puede contener varios envases Primarios)

- Nombre del producto
- Cantidad del producto o contenido neto (litro, cila y en tamaño adecuado)
- Número de Lote (letra clara y en tamaño adecuado)
- Fecha de Vencimiento (mostrando de ser aplicables)
- Registro Sanitario

Los rótulos indicados no podrán ser efectuados a mansueto ni con cinta adhesiva

Es obligatorio para el contratista imprimir los rótulos indicados en el 100% de los envases de la entrega normal. Para cantidades adicionales, dichos rótulos seguirán teniendo carácter obligatorio, pero podrán ser colocados utilizando etiquetas adhesivas. El HNDAC no está obligado a recibir los bienes que no cumplan con las características señaladas en el presente numeral.

Los rótulos deberán estar en idioma español. Podrán ampliarse otros idiomas además del español, siempre que dicha información corresponda a la que está en el Registro Sanitario del producto.

- Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento. No se recibirán envases plásticos flexibles (bolsas) o cajas de productos u otros que no correspondan.
- Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, presentando el número de cajas apilables.

En las caras laterales debe decir "FRASIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tinte negro o indicar con una flecha el sentido correcto de la posición de la caja.

7. CONDICIONES GENERALES DE LA CESIÓN EN USO DE LOS EQUIPOS (para los Items paquetes que correspondan)

- a) Los equipos, accesorios y complementos deben ser no repotenciados, con una antigüedad de fabricación menor a tres (3) años como Máximo de última generación y sus técnicas y metodologías de uso deben encontrarse en concordancia con lo señalado en las ERT de los Equipos.
- b) La antigüedad del equipo presentado, debe estar sustentado con copia del Certificado de Manufactura otorgado por la casa matriz que indique fecha de fabricación, marcas, modelo y número de serie, así como copia de la Declaración Única de Aduanas, donde acredite la fecha de ingreso al país. Este documento debe presentarse al momento de la firma del contrato.
- c) La tecnología y operatividad de los equipos entregados por el proveedor en cesión en uso, deben estar acorde con un alto nivel de resolución técnica que garantice confiabilidad y calidad de los resultados de las pruebas de laboratorio procesadas así como la oportunidad, eficacia y eficiencia del servicio prestado.
- d) El contratista tiene que garantizar el funcionamiento permanente del equipo, accesorios, y complementos dados en cesión en uso.
- e) De presentarse fallas en la operatividad del equipo, el jefe del Servicio del área usará informará al Contratista para que éste corrija dentro de los 24 primeros horas el problema suscitado a fin de no afectar el normal funcionamiento del servicio.

Servicio de Hemoterapia y Banco de Sangre 2021

9

Dr. Daniel Alcides Carrión
Jefe del Servicio de Hemoterapia
y Banco de Sangre
HOSPITAL NACIONAL DANIEL A. CARRIÓN



GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRIÓN
"Cuidando de la salud de aporricados para mujeres y hombres"



12

- f) El Contratista debe reportar las pérdidas de reactivo y reactivo que se produzcan por razones inherentes al funcionamiento deficiente del equipo o equipos de cesión en uso, siendo el jefe del Servicio del área usuaria quien reportará y sustentará el número de pruebas a reparar.
- g) El Contratista en un plazo que no exceda los cinco (05) días calendario repondrá las pérdidas de reactivos o reactivo al jefe del Servicio del área usuaria debiendo registrar la entrega en el Cuaderno de Registro de incidencias del Equipo en Cesión en Uso que corresponda.
- h) La institución no se responsabiliza por cualquier rotación, daño o siniestro que sufra el equipo en cesión en uso, fuera de los términos estipulados contractualmente, salvo negligencia de la institución técnicamente demostrada. Los gastos y costos por servicio de mantenimiento preventivo correctivo y predictivo son de responsabilidad del contratista.
- i) El HNDAC no se responsabiliza por los equipos en cesión en uso, el Contratista deberá contar y presentar al HNDAC la póliza de seguro que cubra el equipo contra robo, incendio, siniestro y/o Declaración Jurada en la cual el contratista se responsabiliza de robo, incendio, siniestro, responsabilidad civil contra terceros u otros.
- j) Los equipos de laboratorio entregados en cesión en uso a la Entidad no generan obligaciones de pago por concepto de compra, alquiler, el compromiso de mantenimiento, compra de repuestos, costos de traslado, instalación, pago de personal u otros que puedan derivarse de su uso y custodia. La Entidad no tendrá ningún vínculo laboral y/o de otro índole con el personal del Contratista.
- k) El contratista obligatoriamente presentará una carta integral a todo costo por cada item a item paquete al que postula.
- l) Los equipos para su puesta en funcionamiento para el inicio de la prestación deberán venir con la aprobación del Jefe del Servicio del área usuaria, quien validará los equipos en Cesión de Uso.
- m) Las pruebas que se utilicen para la puesta en funcionamiento corran por cuenta del Contratista.

De la Recepción, Instalación y Conformidad del equipo

- Los equipos de cesión en uso destinados por el proveedor como parte de la propuesta, deben ser entregados por el proveedor al área usuaria.
- Los equipos en cesión en uso ingresan automáticamente al Servicio para usarse el que se encarga de verificar e informar al área del Patrimonio para su registro.
- El Costo de instalación, operación, mantenimiento y el suministro de equipos complementarios necesarios e indispensables para el adecuado funcionamiento del equipo en cesión en uso, son asumidos por el contratista, no generando gastos adicionales a la institución.
- La data histórica de los resultados obtenidos de los pacientes en los equipos en cesión en uso son propiedad de la Entidad (HNDAC) y tiene carácter confidencial, por lo que serán almacenados en formato computable de acuerdo a la necesidad del usuario en el servidor de la institución.
- Del término de uso del Equipo en Cesión de Uso (ECU)
 - Treinta (30) días calendario antes de la fecha de vencimiento del periodo de estancia del Equipo en Cesión en Uso, el jefe de Servicio del área usuaria debe informar a la Oficina de Legística para que se notifique al contratista y proceda a retirar sus equipos al término del Contrato.
 - Al término del Contrato sin que el Contratista retire sus equipos, la Entidad retirará el equipo a un área de custodia por un tiempo prudencial de quince (15) días calendario, no siendo responsabilidad de la institución el daño o deterioro que sufra dicho bien, en ningún periodo de tiempo posterior al vencimiento de dicha estancia.
 - En caso de haberse excedido el plazo del contrato y se cuenta aún con reactivos en stock la Entidad, podrá disponer que los Equipos se mantengan en operatividad hasta su agotamiento.

VIGENCIA DE LOS PRODUCTOS La vigencia mínima debe ser según el siguiente cuadro:

Servicio de Hemoterapia y Banco de Sangre 2021

10



Decreto de la Realidad de comunidades para mujeres y hombres

1. *Stella dimidiata* (Gmelin)
 2. *Stella dimidiata* (Gmelin)
 3. *Stella dimidiata* (Gmelin)
 4. *Stella dimidiata* (Gmelin)
 5. *Stella dimidiata* (Gmelin)
 6. *Stella dimidiata* (Gmelin)
 7. *Stella dimidiata* (Gmelin)
 8. *Stella dimidiata* (Gmelin)
 9. *Stella dimidiata* (Gmelin)
 10. *Stella dimidiata* (Gmelin)

100



GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRIÓN
"Cuidado de la calidad de oportunidades para mujeres y hombres"



Se contabilizará a partir del día siguiente de la recepción por parte del almirante del Hospital Daniel Alcides Carrión. Las células que tienen vigencia de 21 días deben ingresar con documentación de corte para que alcancen al periodo de uso.

CRONOGRAMA DE ENTREGA

SEGÚN ANEXO N°01

8. PLAZO DE ENTREGA Y PLAZOS CAPITULO I GENERALIDADES

El plazo de entrega de la presente subvención será según cronograma o cuadro de distribución e ingreso a la suscripción del contrato y notificado la orden de compra o hasta ejemplar las entregas programadas.

- El plazo máximo para la instalación y puesta en funcionamiento de los equipos y accesorios, no podrá exceder los QUINCE (15) días calendario, contados a partir del día siguiente de NOTIFICACIÓN LA ORDEN DE COMPRA, en referencia a la primera entrega.
- Los Equipos en Cesión de Uso deberán contar con validación en un plazo que no exceda los siete (07) días calendario de haberse instalado en el servicio, de existir observaciones el contratista deberá subsanarlas en un plazo máximo de tres (03) días calendario contados del día siguiente de la notificación del área usuaria. Levantadas las observaciones se firmará el acta de instalación y puesta en funcionamiento de los equipos.
- De acuerdo a la presentación del producto, las entregas deberán realizarse con cantidades que no disminuyan las cantidades programadas en forma anual pudiendo acumular las salidas hasta la entrega final anual.
- La Entrega deberá realizarse en la unidad de medida solicitada, adjuntando la tabla de equivalencias que fue presentada por el proveedor para la obtención del Registro Sanitario del Producto y en caso que el producto no regulara Registro Sanitario, la equivalencia será aquella definida por el fabricante del mismo.
- El contratista deberá adaptar y/o implementar las condiciones necesarias para el buen funcionamiento de los equipos tales como (aire acondicionado, pozo de tierra u otros). No reconociéndose pago adicional a da otra índole para el correcto funcionamiento de sus equipos.
- El requerimiento cuenta con doce (12) entregas (según corresponda el ítem y/o item paquete) considerando las cantidades estimadas consignadas en el Cuadro de Distribución o cronograma de entrega.

- La 1ra entrega de los bienes será hasta los quince (15) días calendario, del día siguiente de notificada la orden de compra.
- Siiguientes Entregas, de la segunda a la décima entrega, hasta los cinco (05) días calendario, del día siguiente de notificada la orden de compra. Si el quinto día calendario es festivo, salado o domingo, el plazo se extenderá automáticamente al siguiente día hábil.
- En ningún caso podrán efectuarse dos o más entregas en un mismo mes, salvo peticiones de urgencia que serán coordinadas y comunicadas en el momento que se presenten como condición oportunamente al contratista previa coordinación y consentimiento del mismo, preferentemente por vía electrónica, en cuyo caso podrá solicitar la entrega con una anticipación de uno (01) a siete (07) días calendario, dependiendo del lugar de destino.

- La demora en los plazos de entrega que se deriven por resultado NO CONFORME en el Comité de Calidad será de responsabilidad de EL CONTRATISTA, independientemente de ser sujeto a sanciones y moras contempladas en la normativa de las contrataciones del Estado.

9. GARANTIA COMERCIAL:

Dr. Marco Meléndez Vela
C.R. de la J. N° 11113 1003
M.D. del Servicio de Hemoterapia
P. Banco de Sangre
SECRETARÍA NACIONAL DANIEL A. CARRIÓN

Servicio de Hemoterapia y Banco de Sangre 2021

12



GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRIÓN
"Decenio de la igualdad de oportunidades para mujeres y hombres"



13

Atendidos de la Garantía: Por mal estado o servicio total de los bienes contratados, no detectados al momento que se otorgó la conformidad

Inicio de Garantía: Solo (06) meses a partir de emitida la conformidad del bien

10. SISTEMA DE CONTRATACIÓN:

Suma Alzaus

11. LUGAR DE ENTREGA:

El ingreso de los bienes deberá realizarse mediante la Unidad de Almacén General del Hospital Nacional Daniel Alcides Carrión, sito en Av. Guardia Chiraca 2176, Bellavista - Callao, en el horario de 8:30 a 13:00 de lunes a viernes.

12. CAUSALES ADICIONALES DE RESOLUCIÓN DE CONTRATO:

Además de las establecidas en la normatividad de contrataciones del Estado, se debe incluir en las Bases como una causal de resolución de contrato cualquiera de las siguientes situaciones que se produzcan durante la ejecución de éste:

- La cancelación de los certificados de las Buenas Prácticas de Manufactura y Buenas Prácticas de Almacenamiento, según corresponda
- La no renovación de los certificados de las Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) o de las Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA)
- La cancelación del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario.
- Mantener la suspensión del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario del Proveedor, por un periodo mayor a 2 meses.
- La suspensión o cancelación del Registro Sanitario por medida de seguridad
- Certe temporal o definitivo del Laboratorio o Organización por medida de seguridad (según corresponda)
- No haber solicitado su certificación en BPOF, de acuerdo a lo establecido por la ANM o ARM, según corresponda.

13. RECEPCIÓN Y CONFORMIDAD:

Los productos que se entreguen en los almacenes de la entidad, deben corresponder a las especificaciones requeridas y estar de acuerdo al producto adjudicado.

La recepción será dada por el Jefe de Almacén (a quien luego sus veces) y la conformidad estará a cargo el Jefe del Área de compra (a quien luego sus veces)

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

Para realizar la entrega de los productos, el contratista deberá entregar los siguientes documentos:

- Copia Simple del Registro Sanitario o del Certificado de Registro Sanitario, cuando por primera vez se entregue el producto y sus actualizaciones, cuando corresponda
- Copia del Certificado o Protocolo de Análisis emitido por el fabricante o quien encargó su fabricación, por cada lote entregado (DE SER EL CASO)
- Copia del certificado de BPM y/o del certificado BPA, vigentes al momento de la entrega, cuando por primera vez se entregue el producto y sus actualizaciones, cuando corresponda
- Copia de la Declaración Jurada de Cumplimiento de Carga y/o declaración por Defectos o Vicios Ocultos, por única vez, en la primera vez que se efectúe la entrega. Es preciso indicar que esta Carta de cumplimiento de carga es de aplicación para cualquiera de las entregas
- Verificación física por cada lote, de la entrega del Certificado de Análisis de Control de Calidad (copias emitido por el fabricante o un laboratorio autorizado por el fabricante proveedor). En dicha carta deberá

Servicio de Hemoterapia y Banco de Sangre 2021

13

Dr. Daniel Alcides Carrión
Jefe del Área de Hemoterapia
y Banco de Sangre
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRIÓN



GUBIERNO REGIONAL DEL CALLAO
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRIÓN
Oficina de la Unidad de Operaciones para Mujeres y Niños



16

darle la correspondencia con las especificaciones técnicas, actualizadas y el cumplimiento de estas mismas características en la entrega de cada ítem (ver SER EL CASO).

Para la conformidad se deberá considerar la verificación de la correspondencia de los bienes recibidos al detalle de las especificaciones técnicas incluidas en la propuesta adjudicada y el adecuado estado de conservación, a través de:

- a. Constatación que en la Guía de Remisión este indicado en forma obligatoria el número de lotes entregados y la cantidad de resaca de laboratorio que sumará en cada lote por cada ítem. Preferentemente, no deberán entregarse más de tres (03) lotes distintos en un mismo ítem por cada entrega.
- b. Verificación física por cada ítem, de la entrega de folios, cartillas, hojas de instrucciones o impresiones en los anexos, que señale las condiciones de uso y almacenamiento.
- c. Verificación física, que la vigencia de los bienes de la fecha de recepción y de la integridad de las condiciones de empaque que garanticen la preservación de la cadena de frío (según corresponda).
- d. De preferencia los productos podrán considerarse su preservación por prueba, sin embargo para el caso de productos que su preservación sea en volumen y no pueda determinarse su contenido, el contratista alcanzará un documento del fabricante del vacuno que demuestre la equivalencia del volumen a número de pruebas o determinaciones.

- La recepción y conformidad de los bienes no invalida el recibo prestado por parte de HNDAC por defectos o vicios ocultos, incurrirán a las especificaciones técnicas u otras situaciones anómalas no detectables a verificables durante la recepción de los bienes.

14. OTRAS PENALIDADES

Considerar la inoperatividad del sistema. Considerar esta imponible porque se cuentan con dos equipos, si uno requiere mantenimiento se cuenta con el otro y asimismo la metodología semiautomatizada y manual en tubo.

N°	Supuestos de aplicación de penalidad	Forma de cálculo
01	El Contratista excede el tiempo para reparar pérdidas que el día de servicio registrado en el Cuaderno de incidencias del Equipo en Garantía de Uso.	5 % de una UIT
02	Los ingenieros o personal técnico exceden en 24 horas, incluso domingos y feriados después de la notificación de la ocurrencia por parte de la entidad.	5 % de una UIT

15. FORMA DE PAGO:

La entidad se obliga a pagar la contraprestación al CONTRATISTA en moneda nacional, en PAGOS PARCIALES POR ENTREGA luego de la recepción final y completa de la documentación correspondiente.

Documentos para efectos de pago:

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

- Recepción del almacén central (Guía de Remisión u otro documento)
- Documento del responsable del Área Usuaria confirmando la conformidad de la prestación efectuada
- Comprobante de pago

16. RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS:

El contratista es el responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de los bienes ofertados por un plazo de un (01) año contado a partir de la conformidad otorgada por la entidad.

Dr. *[Firma]* *[Firma]* *[Firma]*
DIRECTOR GENERAL
HNDAC
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRIÓN

Servicio de Hemoterapia y Banco de Sangre 2021

14



GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRIÓN
Visceral de la Facultad de Medicina para mujeres y hombres



3.1. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

A	HABILITACIÓN	CAPACIDAD LEGAL
	Requisitos	
	El postor debe contar con:	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Resolución de Autorización, Solicitud de Funcionamiento y sus modificaciones otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como autoridad nacional de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios - ANEP, por la Autoridad Regional de Medicamentos - ARM del Ministerio de Salud - MINSA, según corresponda. <li>Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento - BPA según 	
	Importante	
	De conformidad con la Orden N° 148-2016-DGTM, la habilitación no es posterior, sino relacionada con esta actividad con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo la actividad materia de contratación, esto es el caso de las actividades reguladas por normas en las cuales se establecen obligaciones requeridas que las empresas deben cumplir a efectos de estar habilitadas para la ejecución de determinados servicios o estar autorizadas para la comercialización de ciertos bienes en el mercado.	
	Acreditación	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Copia simple de la Resolución de Autorización, Solicitud de Funcionamiento y sus modificaciones otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como autoridad nacional de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios - ANEP, por la autoridad regional de medicamentos - ARM del Ministerio de Salud - MINSA, según corresponda. <li>Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento - BPA vigente vigente a la fecha de presentación de propuestas, emitido por DIGEMID. 	
	Deberá estar a nombre de la empresa que se inscribe al almacenamiento de los productos (verificación de los inspectores). En el caso de que se haya contratado los servicios de Almacenamiento a terceros, deberá presentarse el CBUA de la empresa contratada acreditada al Centro del Servicio de Almacenamiento.	
	En el caso que la empresa postora sea un laboratorio nacional, en merito a la aplicación de las Normas Reguladoras que en esta materia se encuentran vigentes en el sector público, deberá considerarse que el certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento otorgado está incluido en el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CEPM).	
	En el caso que se presente el servicio de almacenamiento de un laboratorio, no basta únicamente la acreditación del laboratorio respectivo sujeta con un tercero o a medio con la calidad de Buenas Prácticas de Almacenamiento, sino que el postor deberá como en el caso de la empresa de los procesos que le corresponden, emitir la presentación del Certificado (CEPM) a su nombre.	
	Adicional, se puede indicar que, con Oficio N° 1191-2011-DIGEMID-DGVS ECVEMIRSA, resuelto por el DSGE el 25 de Abril del 2011, la DIGEMID, precisa al respecto que el laboratorio o laboratorio otorgado el almacenamiento de los productos que le corresponden, requiere el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento a su nombre. Si el postor se presenta a un estado de servicio en existencia y está presentando formal el mismo se indica el nombre a nivel social del laboratorio que otorga el almacenamiento de los bienes ofrecidos, este deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento.	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y Transporte vigente vigente a la fecha de presentación de propuestas, emitido por DIGEMID. 	
	Importante	
	En el caso de concursos, esta integrante del concurso que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas directamente al objeto de la convocatoria deberá acreditar este requisito.	
B	EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD	
	Requisitos	
	El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a TRES VECES EL VALOR ESTIMADO, por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del contrato de pago según corresponda.	
	Se consideran bienes similares a los siguientes: REACTIVOS DE LABORATORIO EN	

Servicio de Hemoterapia y Banco de Sangre 2021

25

Dr. Michel Sotomayor
C. 0001 2001 0000 0001
Jefe del Banco de Hemoterapia
y Banco de Sangre
CONVOCATORIA AL BANCO A REA



GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALFONSO CARRIÓN

The results of the study suggest that the use of a
 computer-based system for the management of
 patient care can improve the quality of care and
 reduce the risk of error. The system was found to
 be effective in improving the accuracy of data
 collection and the timeliness of data entry. The
 system was also found to be effective in improving
 the completeness of data collection and the
 timeliness of data entry. The system was found
 to be effective in improving the accuracy of data
 collection and the timeliness of data entry. The
 system was found to be effective in improving
 the completeness of data collection and the
 timeliness of data entry.

GENERAL

අනුමතය

La experiencia del Poder en la transparencia se acordará con cada uno de los contratos u órdenes de compra, y su respectiva confidencial o contenido de prestación, o (ii) comportamiento de pago cuya cancelación se realice documental y fehaciente en un volumen no vacío, nota de abono, respectivamente, de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo correspondiente de pago, correspondientes a un máximo de doce (12) cancelaciones.

En caso los pósters presenten varios vicios de pago para aumentar en la sola contratación, se debe exigir que correspondan a dicha contratación, de lo contrario, se asume que los comprobantes acreditan contrataciones independientes, en cuyo caso solo se cancelará, para la entidad, las cuatro (20) primeras contrataciones indicadas en el Anexo N° 1 referido a la Experiencia del Póster en la Especialidad.

En el caso de suministro, sólo se considerará como exportación la parte del contrato que haya sido ejecutada a la fecha de presentación de cencas, ordenará adjuntarse copia de las certificaciones correspondientes a tal parte o las respectivas comprobantes de pago cancelados.

En los casos que se acredite experiencia educativa en contabilidad, debe presentarse la promesa de empleo o el contrato de comercio del cual se desprenda fehacientemente el porcentaje de las utilidades que se asigne en el contrato transaccional; de lo contrario, no se computará la experiencia profesional de dicho contador.

Además, cuando se presentan errores derivados de procesos de selección convocados antes del 20 de 2012, la selección se contra el mecanismo descrito en la Directiva "Participación de Promotores en Construcción del Estado", antes de asegurar que el porcentaje de las obligaciones nuevas al porcentaje de participación de la promesa se convirtió o el control de cumplimiento. En caso que en dichos documentos no se consigne el porcentaje de participación se presume que las obligaciones se resuelvan en partes iguales.

Si el nivel de la experiencia no es el padre, cuando se dice la experiencia corresponde a la madre en caso que el esposo sea asexual, o fue tratado de por negligencia sexual, cubriendo asexualidad la acumulación sustituta correspondiente.

[illegible]

Cuando en los contratos, o en los de compra o de venta de pago al contado incluido se establece expresamente en moneda extranjera, debe considerarse el tipo de cambio vigente publicado por la Superintendencia de Banca, Seguros y AFP correspondiente a la fecha de suscripción del contrato, de acuerdo a la orden de compra o de cancelación de compraventa de plazo, según corresponda.

Siempre puede o enterar, los datos de acceso para y necesitar el Anexo 3 relativo a la experiencia en el país en el sector de

importante

En el caso de Venezuela, esto se explica la existencia de sectores integrados que se han ido consolidando, según la manera de concebir, o aceptar el objeto nuclear de la correspondencia, a la iniciativa. Participando en los cambios en Venezuela en las condiciones del Estado.

importante

Cabe destacar que, de acuerdo con la Resolución N° 0055 2013-ICJ-ES del Tribunal de Contratación del Estado:

[illegible]

[1] "Quando alguém se encontra em um estado de amor, seu reflexo exterior sempre se manifesta no corpo, e assim se reflete em tudo que se encontra em conexão com aquele indivíduo. Assim, cada pessoa manifesta o amor em sua expressão."

Serviço de Dermatologia e Banco de Sangue 2011

(Faint, illegible text from reverse side)



GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRIÓN
"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"



- Si como resultado de una consulta u observación correspondiente presentara o ajustarse el requerimiento, se solicita la actualización del área técnica y se pone de conocimiento de tal hecho a la dependencia que emitió el expediente de contratación, de conformidad con el numeral 72.3 del artículo 72 del Reglamento.
- El cumplimiento de las Especificaciones Técnicas se ratifica mediante la presentación de una declaración jurada de ser el caso, adjuntándose la Entidad puede solicitar documentación que acredite el cumplimiento del algún componente de las características ya requeridas técnicas para dicho efecto convalida de manera detallada los documentos que deben presentar los postores en el ítem el del numeral 2.2.1 f de esta sección de las bases.
- Los requisitos de calificación determinan a los postores cumplir con las capacidades técnicas para ejecutar el contrato, lo que debe ser acreditado documentalmente y no mediante declaración jurada.

CAPACIDAD TÉCNICA Y PROFESIONAL	
C	EXPERIENCIA DEL PERSONAL CLAVE
C.1	<p><u>Requisitos</u></p> <p>01 Técnico Médico capacitada en casa matriz o en la clínica o por dicho de la marca que tenga experiencia mínima de un (01) año en el uso del reactivo y equipos de la marca ofertada.</p> <p>El personal clave se encargará de realizar las capacitaciones y soporte técnico.</p> <p><u>Acreditación</u></p> <p>La experiencia del personal clave se acreditará con cualquiera de los siguientes documentos: fotocopia simple de certificado de capacitación y/o constancia ya sea de la institución de equipos en caso en de uso.</p> <p><u>Importante</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • El tiempo de experiencia mínima debe ser razonable y congruente con el periodo en el cual el personal ejecutará las actividades para las que se le requiere, de forma tal que no constituya una restricción a la participación en licitación. • Los documentos que acrediten la experiencia deben indicar los nombres y apellidos del personal clave, el cargo desempeñado, el plazo de la prestación indicada al día, mes y año de inicio y culminación, el nombre de la Entidad u organización que emite el documento, la fecha de emisión y nombres y apellidos de quien suscribe el documento. • En caso los documentos para acreditar la experiencia satisficieran el ítem de la experiencia indicada por el personal clave en minutos sin alcanzar los días se debe consignar el más completo. • Se considerará única experiencia que no tenga una antigüedad mayor o veintidós (22) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas.

Importante

Dr. María Grande Velasco
C.M., M.D., M.Sc., M.P.H.
Jefe del Área de Hemoterapia
y Banco de Sangre
HOSPITAL NACIONAL DANIEL A. CARRIÓN



GOBIERNO REGIONAL DE LA CAJALÍ
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRIÓN
"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para mujeres y hombres"



Importante

- Si como resultado de una consulta a observación o evaluación técnica o ajuste al requerimiento, se solicita la autorización del área respectiva y se tiene en conocimiento de tal hecho a la dependencia que aprueba el expediente de contratación de conformidad con el numeral 72.3 del artículo 77 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 ítem 6.1 del numeral 2.2.1 y 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 de manera fehaciente, y no mediante declaración jurada.

[Handwritten signature]
Dra. María C. Pineda
C.M.F. 19914
Ida. del Servicio de Hemoterapia
y Banco de Sangre
Unidad de Medicina, Hospital L. Cayula



GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO
HOSPITAL NACIONAL DANIEL ALCIDES CARRIÓN
Decreto de la Unidad de Operaciones para mujeres y hombres



ANEXO N°01

ITEM	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE MEDIDA	PAQUETE DE REACTIVOS DE INMUNOHEMATOLOGIA CON EQUIPO EN CESION DE USO									
			Cantidad	1	2	3	4	5	6	7	8	MES
1.1	Anti A Monoclonal x 10 ml	Frasco	120	10	10	10	10	10	10	10	10	10
1.2	Anti B Monoclonal x 10 ml	Frasco	120	10	10	10	10	10	10	10	10	10
1.3	Anti D Monoclonal IgG e IgM x 10 ml	Frasco	144	12	12	12	12	12	12	12	12	12
1.4	Anti A Lectina x 5 ml	Frasco	12	1	1	1	1	1	1	1	1	1
1.5	Albumin Bovina al 22% x 10 ml	Frasco	74	2	2	2	2	2	2	2	2	2
1.6	Reactivo Anticuerpo Humano (Coombs) x 10 ml	Frasco	24	2	2	2	2	2	2	2	2	2
1.7	Kit de Grupo Sanguneo ABO-Rh	Determinacion	14400	1200	1200	1200	1200	1200	1200	1200	1200	1200
1.8	Grupo sanguneo neonatal	Determinacion	3600	300	300	300	300	300	300	300	300	300
1.9	Kit de determinacion de D (delt)	Determinacion	144	12	12	12	12	12	12	12	12	12
1.10	Kit de grupo sanguneo quimico	Determinacion	1200	600	600	600	600	600	600	600	600	600
1.11	Kit de determinacion de fenotipo Rht	Determinacion	8640	720	720	720	720	720	720	720	720	720
1.12	Kit de reactivos de Anticuerpos regulares	Determinacion	8640	720	720	720	720	720	720	720	720	720
1.13	Kit para prueba cruzada	Determinacion	8640	720	720	720	720	720	720	720	720	720
1.14	Prueba de Coombs monoespecifica	Determinacion	120	10	10	10	10	10	10	10	10	10
1.15	Fenotipo ampliado	Determinacion	120	10	10	10	10	10	10	10	10	10

Dr. Daniel Alcides Carrion
C.R. N. 00000000000000000000
Firma del Servicio de Hemoterapia
y Banco de Sangre
Firma del Servicio de Hemoterapia
y Banco de Sangre

Servicio de Hemoterapia y Banco de Sangre 2021

Importante

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

3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

A	CAPACIDAD LEGAL
	HABILITACIÓN
	<p><u>Requisitos:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento y sus modificatorias otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID, como autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios – ANM o por la Autoridad Regional de Medicamentos – ARM del Ministerio de Salud – MINSA, según corresponda. Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento – BPA vigente. Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y transporte vigente a la fecha de presentación de propuestas, extendido por DIGEMID.
	<p>Importante</p>
	<p>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.</p>
	<p><u>Acreditación:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento y sus modificaciones otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID, como Autoridad Nacional de productos Farmacéuticos, Dispositivos médicos y Productos Sanitarios – ANM o por la autoridad Regional de Medicamentos – ARM del Ministerio de Salud – MINSA, según corresponda. Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento – BPA vigente Vigente a la fecha de presentación de propuestas, extendido por DIGEMID. <p>Deberá estar a nombre de la empresa que se hará cargo del almacenamiento de los productos (verificable durante inspecciones). En el caso de que se haya contratado los servicios de almacenaje a terceros, deberá presentarse el CBPA de la empresa contratada acompañado del Contrato del Servicio de Almacenaje</p> <p>En el caso que la empresa postora sea un fabricante nacional, en mérito a la aplicación de las normativas regulatorias que en esta materia se encuentran vigentes en el territorio peruano, deberá considerarse que el certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA) está incluida en el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM).</p> <p>En el caso que se contrate el servicio de almacenamiento de un tercero, no sería suficiente la presentación del contrato respectivo suscrito con un tercero que cuente con Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento, sino que el postor deberá también acreditar el cumplimiento de los procesos que le correspondan, mediante la presentación del Certificado BPA a su nombre.</p> <p>Asimismo, es preciso indicar que, con Oficio N° 1191-2011-DIGEMID-DG-DCVS-ECVE/MINSA recibido por el OSCE el 28 de Abril del 2011, la DIGEMID, precisa al respecto que el contratante deberá acreditar el cumplimiento de los procesos que le corresponden mediante el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento a su nombre". Si el postor se presenta a un proceso de selección en consorcio y en la promesa formal del mismo se indica el nombre o razón social del integrante que asumirá el almacenamiento de los bienes ofertados, este deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento.</p> <ul style="list-style-type: none"> Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Distribución y transporte vigente a la fecha de

presentación de propuestas, extendido por DIGEMID.

Importante

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

B	EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD
<u>Requisitos:</u> El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 4,411,872.00 (Cuatro Millones Cuatrocientos Once Mil Ochocientos Setenta y Dos y 00/100 Soles, por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. Se consideran bienes similares a los siguientes REACTIVOS DE LABORATORIO EN GENERAL. <u>Acreditación:</u> La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago ⁹ , correspondientes a un máximo de 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° 8 referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad. En el caso de suministro, solo se considera como experiencia la parte del contrato que haya sido ejecutada durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de presentación de ofertas, debiendo adjuntarse copia de las conformidades correspondientes a tal parte o los respectivos comprobantes de pago cancelados. En los casos que se acredite experiencia adquirida en consorcio, debe presentarse la promesa de consorcio o el contrato de consorcio del cual se desprenda fehacientemente el porcentaje de las obligaciones que se asumió en el contrato presentado; de lo contrario, no se computará la experiencia proveniente de dicho contrato. Asimismo, cuando se presenten contratos derivados de procesos de selección convocados antes del 20.09.2012, la calificación se ceñirá al método descrito en la Directiva "Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado", debiendo presumirse que el porcentaje de las obligaciones equivale al porcentaje de participación de la promesa de consorcio o del contrato de consorcio. En caso que en dichos documentos no se consigne el porcentaje de participación se presumirá que las obligaciones se ejecutaron en partes iguales.	

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

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

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

	<p>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.</p> <p>Si el postor acredita experiencia de otra persona jurídica como consecuencia de una reorganización societaria, debe presentar adicionalmente el Anexo N° 9.</p> <p>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.</p> <p>Sin perjuicio de lo anterior, los postores deben llenar y presentar el Anexo N° 8 referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.</p>
	<p>Importante</p> <p><i>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".</i></p>

C	CAPACIDAD TÉCNICA Y PROFESIONAL
C.1	EXPERIENCIA DEL PERSONAL CLAVE
	<p><u>Requisitos:</u></p> <p>Un (01) año de experiencia mínima en el uso del reactivo y equipos de la marca ofertada del personal clave requerido como TECNÓLOGO MÉDICO capacitado en casa matriz o por fabricante o por dueño de la marca.</p> <p><u>Acreditación:</u></p> <p>La experiencia del personal clave se acreditará con cualquiera de los siguientes documentos: (i) copia simple de contratos y su respectiva conformidad o (ii) constancias o (iii) certificados o (iv) cualquier otra documentación que, de manera fehaciente demuestre la experiencia del personal propuesto.</p> <p>Importante</p> <ul style="list-style-type: none"> • El tiempo de experiencia mínimo debe ser razonable y congruente con el periodo en el cual el personal ejecutará las actividades para las que se le requiere, de forma tal que no constituya una restricción a la participación de postores. • Los documentos que acreditan la experiencia deben incluir los nombres y apellidos del personal clave, el cargo desempeñado, el plazo de la prestación indicando el día, mes y año de inicio y culminación, el nombre de la Entidad u organización que emite el documento, la fecha de emisión y nombres y apellidos de quien suscribe el documento. • En caso los documentos para acreditar la experiencia establezcan el plazo de la experiencia adquirida por el personal clave en meses sin especificar los días se debe considerar el mes completo. • Se considerará aquella experiencia que no tenga una antigüedad mayor a veinticinco (25) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas.

Importante

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

**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 <u>Evaluación:</u> Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor. <u>Acreditación:</u> Se acreditará mediante registro en el SEACE o el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N°6), según corresponda.	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: $P_i = \frac{O_m \times PMP}{O_i}$ 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
	100 puntos

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

CLÁUSULA PRIMERA: ANTECEDENTES

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

CLÁUSULA SEGUNDA: OBJETO

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

CLÁUSULA TERCERA: MONTO CONTRACTUAL

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

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

CLÁUSULA CUARTA: DEL PAGO¹⁰

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

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

¹⁰ En cada caso concreto, dependiendo de la naturaleza del contrato, podrá adicionarse la información que resulte pertinente a efectos de generar el pago.

mayor, EL CONTRATISTA tendrá derecho al pago de intereses legales conforme a lo establecido en el artículo 39 de la Ley de Contrataciones del Estado y en el artículo 171 de su Reglamento, los que se computan desde la oportunidad en que el pago debió efectuarse.

CLÁUSULA QUINTA: DEL PLAZO DE LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

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

CLÁUSULA SEXTA: PARTES INTEGRANTES DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA SÉTIMA: GARANTÍAS

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

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

Importante

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

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

En el caso que corresponda, consignar lo siguiente:

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

Importante

Al amparo de lo dispuesto en el numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, si el postor ganador de la buena pro solicita la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato de la prestación accesoría 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 [CONSIGNAR EL ÁREA O UNIDAD ORGÁNICA DE ALMACÉN O LA QUE HAGA SUS VECES] y la conformidad será otorgada por [CONSIGNAR EL ÁREA O UNIDAD ORGÁNICA QUE OTORGARÁ LA CONFORMIDAD] en el plazo máximo de [CONSIGNAR SIETE (7) DÍAS O MÁXIMO QUINCE (15) DÍAS, EN CASO SE REQUIERA EFECTUAR PRUEBAS QUE PERMITAN VERIFICAR EL CUMPLIMIENTO DE LA OBLIGACIÓN] días de producida la recepción.

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

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

CLÁUSULA UNDÉCIMA: DECLARACIÓN JURADA DEL CONTRATISTA

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

CLÁUSULA DUODÉCIMA: RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA TERCERA: PENALIDADES

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

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

Donde:

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

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

El retraso se justifica a través de la solicitud de ampliación de plazo debidamente aprobado. Adicionalmente, se considera justificado el retraso y en consecuencia no se aplica penalidad, cuando EL CONTRATISTA acredite, de modo objetivamente sustentado, que el mayor tiempo transcurrido no le resulta imputable. En este último caso la calificación del retraso como justificado

por parte de LA ENTIDAD no da lugar al pago de gastos generales ni costos directos de ningún tipo, conforme el numeral 162.5 del artículo 162 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

Importante

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA CUARTA: RESOLUCIÓN DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA: RESPONSABILIDAD DE LAS PARTES

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA: ANTICORRUPCIÓN

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA: MARCO LEGAL DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS¹¹

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA NOVENA: FACULTAD DE ELEVAR A ESCRITURA PÚBLICA

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

CLÁUSULA VIGÉSIMA: DOMICILIO PARA EFECTOS DE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL

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

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

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

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

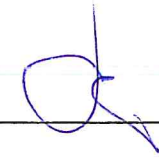


De acuerdo con las bases integradas, la oferta y las disposiciones del presente contrato, las partes lo firman por duplicado en señal de conformidad en la ciudad de [.....] al [CONSIGNAR FECHA].

"LA ENTIDAD"

"EL CONTRATISTA"

¹¹ 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).

ANEXOS



ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N° 009-2021/HNDAC
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 ¹²		Sí	No
Correo electrónico :			

Autorización de notificación por correo electrónico:

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

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
3. Solicitud al postor que ocupó el segundo lugar en el orden de prelación para presentar los documentos para perfeccionar el contrato.
4. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
5. Notificación de la orden de compra¹³

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

¹² 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.

¹³ Consignar en el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del valor estimado del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200 000.00), cuando se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de compra.

Importante

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° 009-2021/HNDAC

Presente.-

El que se suscribe, [...], representante común del consorcio [CONSIGNAR EL NOMBRE DEL CONSORCIO], identificado con [CONSIGNAR TIPO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD] N° [CONSIGNAR NUMERO 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) :	Sí	No
MYPE ¹⁴			
Correo electrónico :			

Datos del consorciado 2			
Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :	Sí	No
MYPE ¹⁵			
Correo electrónico :			

Datos del consorciado ...			
Nombre, Denominación o Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC :	Teléfono(s) :	Sí	No
MYPE ¹⁶			
Correo electrónico :			

¹⁴ 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.

¹⁵ *Ibíd.*

¹⁶ *Ibíd.*

Autorización de notificación por correo electrónico:

Correo electrónico del consorcio:

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

1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
2. Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
3. Solicitud al postor que ocupó el segundo lugar en el orden de prelación para presentar los documentos para perfeccionar el contrato.
4. Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
5. Notificación de la orden de compra¹⁷

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.

¹⁷ 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° 009-2021/HNDAC
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° 009-2021/HNDAC
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° 009-2021/HNDAC
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° 009-2021/HNDAC
Presente.-

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

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

- a) Integrantes del consorcio
1. [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 1].
 2. [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2].
- b) Designamos a [CONSIGNAR NOMBRES Y APELLIDOS DEL REPRESENTANTE COMÚN], identificado con [CONSIGNAR TIPO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD] N° [CONSIGNAR NÚMERO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD], como representante común del consorcio para efectos de participar en todos los actos referidos al procedimiento de selección, suscripción y ejecución del contrato correspondiente con [CONSIGNAR NOMBRE DE LA ENTIDAD].

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

- c) Fijamos nuestro domicilio legal común en [.....].
- d) Las obligaciones que corresponden a cada uno de los integrantes del consorcio son las siguientes:

1. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 1] [%]¹⁸

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

2. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2] [%]¹⁹

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES

100%²⁰

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

¹⁸ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

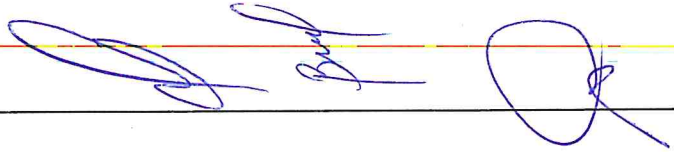
¹⁹ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

²⁰ Este porcentaje corresponde a la sumatoria de los porcentajes de las obligaciones de cada uno de los integrantes del consorcio.

.....
Consortiado 1	Consortiado 2
Nombres, apellidos y firma del Consortiado 1	Nombres, apellidos y firma del Consortiado 2
o de su Representante Legal	o de su Representante Legal
Tipo y N° de Documento de Identidad	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.



ANEXO N° 6

PRECIO DE LA OFERTA

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N°009-2021/HNDAC
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

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

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N° 009-2021/HNDAC
Presente.-

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

- 1.- Que el domicilio fiscal de la empresa²¹ se encuentra ubicada en la Amazonía y coincide con el lugar establecido como sede central (donde tiene su administración y lleva su contabilidad);
- 2.- Que la empresa se encuentra inscrita en las Oficinas Registrales de la Amazonía (exigible en caso de personas jurídicas);
- 3.- Que, al menos el setenta por ciento (70%) de los activos fijos de la empresa se encuentran en la Amazonía; y
- 4.- Que la empresa no tiene producción fuera de la Amazonía.²²

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

²¹ En el artículo 1 del "Reglamento de las Disposiciones Tributarias contenidas en la Ley de Promoción de la Inversión en la Amazonía" se define como "empresa" a las "Personas naturales, sociedades conyugales, sucesiones indivisas y personas consideradas jurídicas por la Ley del Impuesto a la Renta, generadoras de rentas de tercera categoría, ubicadas en la Amazonía. Las sociedades conyugales son aquellas que ejerzan la opción prevista en el Artículo 16 de la Ley del Impuesto a la Renta."

²² En caso de empresas de comercialización, no consignar esta condición.

ANEXO N° 8

EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N° 009-2021/HNDAC
Presente.-

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

N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/C / PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP 23	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO 24	PROVENIENTE 25 DE:	MONEDA	IMPORTE 26	TIPO DE CAMBIO VENTA 27	MONTO FACTURADO ACUMULADO 28
1										
2										
3										
4										

23 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.


24 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.

25 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".

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

27 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.

28 Consignar en la moneda establecida en las bases.




N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / O/C / CONTRATO DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP 23	FECHA DE LA CONFORMIDAD DE SER EL CASO 24	EXPERIENCIA PROVENIENTE 25 DE:	MONEDA	IMPORTE 26	TIPO DE CAMBIO VENTA 27	MONTO FACTURADO ACUMULADO 28
5										
6										
7										
8										
9										
10										
20										
TOTAL										

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

ANEXO N° 9

DECLARACIÓN JURADA
(NUMERAL 49.4 DEL ARTÍCULO 49 DEL REGLAMENTO)

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
LICITACIÓN PÚBLICA N° 009-2021/HNDAC
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.